AUSGEWÄHLTE METHODEN

DER

ANALYTISCHEN CHEMIE

VON

PROF. Dr. A. CLASSEN

GEHEIMER REGIERUNGSRATH

DIRECTOR DER LABORATORIEN FÜR ANORGANISCHE CHEMIE UND ELEKTROCHEMIE DER KONIGLICHEN TECHNISCHEN HOCHSCHULE ZU AACHEN

ZWEITER AND

UNTER MITWIRKUNG

VON

H. CLOEREN

ASSISTENT AM ANORGANISCHEN LABORATORIUM

MIT 133 ABBILDUNGEN UND ZWEI SPECTRALTAFELN

BRAUNSCHWEIG

DRUCK UND VERLAG VON FRIEDRICH VIEWEG UND SOHN



Alle Rechte, namentlich dasjenige der Uebersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten

INHALT.

auerston.	
	Sert
Allgemeine Eigenschaften und Nachweis	
Quantitative Bestimmung	4
Absorption des Saueistoffs durch Pyrogallussaure in alkalischei Losung.	6
Bemerkungen zu dei Absorption des Sauerstoffs durch Pyrogallussaure in	
alkalischei Losung	8
Absorption des Sauerstoffs durch Chromchlorur	ę
Absorption des Sauerstoffs durch Ferrotartrat in alkalischer Losung	10
Absorption des Saueistoffs duich Kupfer in Beruhrung mit Ammoniak	
und Ammoniumcarbonat	11
Absorption des Sauerstoffs durch Phosphoi .	1:
Bemerkungen zu der Absorption des Sauerstoffs durch Phosphor	13
Specielle Methoden	15
Bestimmung des in Wassei gelosten Sauerstoffs	24
Gasvolumetrische Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs	27
Titrimetrische Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs	31
Fr Mohi's Methode zur Bestimmung des in Wasser gelosten Sauer-toffs	3:
Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs nach Schutzenberger	
und Rislei	35
Ausfuhrung der Sauerstoffbestimmung	38
Bemeikungen zu Schutzenbeiger-Risler's Methode der Sauerstoff-	
bestimmung	4(
Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs nach L W Winklei	+]
Bestimmung des Sauerstoffs in Wasser, welches salpetrige Siure enthalt	
nach L. W Winklei	44
Bestimmung des Sauerstoffs in Gasgemengen nach G W Chlopin	41
Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs mittelst Jodkahum und	
Kaliumnitrit .	48
Bestimmung des Saueistoffs in festen Substanzen	5:
1 Analyse des bei der Behandlung des Kupfers mit Salpetersaure	
verblerbenden Ruckstandes	58
II. Analyse des Ruckstandes welcher ber der Behandlung des Kupfers	
mit neutralem Silbernitrat bleibt	58
Ozon	
Allgemeine Eigenschaften und Nachweis	ь1
Quantitative Bestimmung des Ozons .	68
Specielle Methoden	64
obeciere promotice	03

VI Inhalt

Allgemeine Eigenschaften und Nachweis	69
Quantitative Bestimmung des gasformigen Wasserstoffs	. 69
a) Durch Verbrennung mittelst des Inductionsfunkens	. 69
b) Bestimmung des Wasserstoffs durch Verbrennung mittelst Palla	,-
dıum	
c) Bestimmung des Wasserstoffs durch Absorption mit Palladium	
Specielle Methoden; Bestimmung des Wassers	. 79
A. Die indirecte Wasserbestimmung	79
B Directe Bestimmung des Wassers	84
Qualitative Analyse des Wassers Quantitative Analyse des Wassers Quantitative Analyse des Wassers Bestimmung der suspendirten Stoffe Bestimmung des Abdampfruckstandes Bestimmung der Kieselsaure Bestimmung des Eisens und des Aluminiums Bestimmung des Eisens Bestimmung des Kalkes Bestimmung der Magnesia	94
Quantitative Analyse des Wassers	102
Bestimmung der suspendurten Stoffe	102
Restimmung der Abdemnfruckstandes	100
Restimming der Kiesels une	105
Bestimmung der Riesersaure	105
Bestimming des Eisens und des Aluminiums	105
Bestimming des Ersens	106
Postanavano der Mossosse	110
7 433 3	
Bestimmung der Alkalien	112
Bestimmung des Ammoniaks	113
1 Colorimetrische Ammoniakbestimmung nach Ausfallung der	
Erdalkalıen	114
2 Colormetrische Ammoniakbestimmung nach dem Abdestilliren	
des Ammoniaks	119
Bestimmung des Chlors	120
Bestimmung der Schwefelsaure .	125
Bestimmung der Kohlensaure	126
Bestimmung der Gesammtkohlensaure	126
Bestimmung der halb gebundenen und freien Kohlensaure zusammen	127
Bestimmung der freien Kohlensaure	131
Bestimmung der testgebundenen Kohlensaure	132
Bestimmung der Salpetersaure	132
Bemerkungen zur vorstehenden Methode	146
Bestimmung der salpetrigen Saure	147
Methode von Preusse und Tremann mittelst Metaphenylen-	
diamn	149
Methode von Teldhaus-Kubel	151
Bestimmung der Phosphorsaure	152
Bestimmung der schweiligen Saure	153
Bestimmung von Blei Kupfei Zink, Aisen	153
Bestimmung der organischen Substanzen	155
Methode von Kubel	155
Methode von F Schulze	158
Bestimmung des Kohlenstoffs der nicht, oder sehwer flichtigen er	150
Earnschen Substanzen des Wassers	1.00
Bemerkungen zu vorstehender Methode	160
Bestimmung des in den organischen Substanzen des Wessels and	163
nationen Stickstoffs	
Hartebestminung (Hydrotimetrie)	164
Die Clark'sche Methode nach Farsst und Knauge	168
Halle bestimming nach Boutron and Bondor	169
Analyse der Mineralwasser	175
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	179

Wasserstoff.

Seite

69

Inhalt	VII
Ambartan an day Amalia	Seite
Arbeiten im Lebergterium	180
Arbeiten im Laboratorium	187
den Gase	201
Aufstellung der Bestandtheile eines Mineralwassers	207
Acceptant to Designation of the Inflicture assets	201
Wasserstoffsuperoxyd.	
Qualitativer Nachweis	209
	211
1. Mrt Chamaleon	211
2. Jodometrische Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyds	212
3 Gasvolumetrische Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyds	213
chwefel.	
One lists to make NT a share of	015
Qualitativer Nachweis	217
Quantitative Bestimmung des Schwefels	220
Bestimmung des Sulfidschwefels durch Auflosen der Sulfide	$\frac{224}{226}$
Bestimmung des Sulfidschwefels durch oxydirendes Schmelzen Bestimmung des Sulfidschwefels durch Erhitzen dei Substanz in einem	220
Strome von Chlor, Brom oder Sauerstoff	227
Zersetzung der Sulfide im Sauerstoffstrome	227
Technische Werthbestimmung von Schwefelnatijum und Natriumhydio-	
sulfid .	232
1. Bestimmung von Natriummonosulfid neben Natriumhydrosulfid	232
2 Bestimmung von Schwefelnatrium neben Natiiumhydioxyd	235
Schweflige Saure und Sulfite	236
Quantitative Bestimmung der schwefligen Saure	237
Maassanalytische Bestimmung der schwefligen Saure	238
Specielle Methoden	241
Bestimmung des Schwefeldioxyds in Gasgemischen .	241
Bestimmung von Schwefeldioxyd und Schwefelsaufe in Rost- und Rauch-	
gasen	243
Bestimmung von Schwefeldioxyd und Schwefelwasserstoff	248
Nachweis und Bestimmung von Sulfit neben Sulfid in Losung	250
Uebei die acidimetrische Bestimmung der schweftigen Saure und die	051
alkalimetrische Bestimmung der Sulfite	251
Untersuchung des flussigen Schwefeldiovyds auf Wassergehalt	254
Nachweis des Schwefeldioxyds in dei Luft zum Zweck dei Beurtheilung von Rauchschaden	255
Thioschwefelsaure und Thiosulfate	258
Gewichtsanalytische Bestimmung der Thiosulfate	263
Maassanalytische Bestimmung der Thiosultate	263
Technische Analyse der Mond schen Schwetellaugen nach Mond und	
Lunge	274
Bestimmung des ausfallbaren Schwefels	276
Hydroschweflige Saure und ihre Salze .	278
Schwefelsaure und Sulfate	280
Nachweis von freier Schwefelsaure neben gebundener	281
Gewichtsanalytische Bestimmung der freien Schwetelsaufe	281
Maassanalytische Bestimmung dei freien Schwefelsaure	281
Specielle Methoden	283
Untersuchung der Schwefelsaure des Handels	283

_- VIII

Inhalt.

	Seite
Analyse der rauchenden Schwefelsaure und des Schwefelsaureanhydrid	s 293
Tabelle der Schmelzpunkte der Schwefelsaure und des Oleums nac	
Tr	. 303
Tabelle uber den Gehalt des Oleums an Anhydrid nach Knietsch.	. 304
Bestimmung der Schwefelsaure neben Eisen	
Bestummung von geringen Mengen Schwefel neben grossen Mengen Eiser	. 914
Gewichtsanalytische Bestimmung der Schwefelsaure in Sulfaten	314
Maassanalytische Bestimmung der Schwefelsaure in Sulfaten	310
Analyse des Sulfats der Sodafabriken	
TT-b	320
Quantitative Bestimming der Persulfate	. 323
dampatenti Destining del l'elsuitate	323
Chlor.	
Qualitativer Nachweis	200
Quantitative Bestimmung des freien Chlors.	326
Chlorwasserstoffsaure und die Chloride	328
Specielle Methoden	331
Maassanalytische Bestimmung der Chlorwasserstoffsaure	332
Tabelle der Volumgewichte von Salzsaure verschiedener Concentration	341
Gewichtsanalytische Bestimmung der Chloride	342
Maassanalytische Bestimmung der Chloride	347
Titration der Chloride nach Volhard	349
Hypochlorite Qualitativer Nachweis	352
Specielle Methoden. Quantitative Bestimmung der Hypochlorite .	353
Werthbestimmung des Chlorkalks auf gasvolumetrischem Wege	355
Nachweis und Bestimmung von Calciumchlorat im Chlorkalk	358
Bestimmung von freiem Chlor neben fieier unteichloriger Saure	361
Bestimmung der Alkalität der Hypochlorite	363
Chlorate	365
Specielle Methoden	36 6
Perchlorate	370
Specielle Methoden	376
Quantitative Bestimmung des Perchloiats im Chilisalpetei	$\frac{377}{379}$
o de la constante de la consta	378
Brom.	
Qualitativer Nachweis	20.1
Gewichtsanalytische Bestimmung des Broms	382 384
Diomate	385
Quantitative Bestimmung der Bromate	386
Hypobromite	387
	901
Jod.	
Qualitativei Nachweis	000
The transfer of the control of the c	388
-Mda dldl tiche Bestimining do. Toda	395
Destination des Jods in unhabitation Todadon	39 6
Tienning des Jods von Chlor	400
	$401 \\ 402$
Poolette attellidell Directe Tampung von Tal D	$402 \\ 402$
	402 406
Trenning und directe Bestimmung von Jod, Brom und Chlor nach Carnot	±1/0
	408
•	rvo

Inhalt.	IX
	Seite
Bestimmung von Chlor oder von Biom neben Jod	408
Indirecte Bestimmung von Chlor neben Brom oder Jod	409
Indirecte Analyse durch Ueberfuhrung von Brom- und Jodkalium in	
Chlorkalium	410
Quantitative Trennung des Broms von Chlor mittelst Ammoniumpersulfat	414
Specielle Methoden	416
Directe Bestimmung von Jod und Brom in Mineralwassern	417
Jodate	420
	421
Maassanalytische Bestimmung der Jodate	421
Fluor.	
Qualitativer Nachweis	4 22
	424
Maassanalytische Bestimmung des Fluois	431
Gasvolumetrische Bestimmung des Fluois	433
Maassanalytische Bestimmung der Fluorwasserstoffsaure	437
Specielle Methoden Bestimmung des Fluors in Zinkblenden	437
Bestimmung des Fluors in Pflanzenaschen	440
tickstoff.	
Eigenschaften des Stickstoffs	442
Stickstoffoxydul .	443
Stickoxyd Qualitativer Nachweis	446
Quantitative Bestimmung des Stickoxyds	447
Titrimetrische Bestimmung des Stickoxyds	447
Bestimmung des Stickoxyds durch Verbiennen mit Wasseistoff	449
Bestimmung von Stickoxyd neben Stickoxydul	450
Stickstofftetroxyd (Stickstoffperoxyd)	456
Stickstofftnoxyd und Nitrite Qualitativei Nachweis	458
Quantitative Bestimmung des Stick-tofftnoxyds	458
Qualitativei Nachweis dei Nitrite	460
Maassanalytische Bestimmung der Nitrite	461
Colonmetrische Bestimmung der salpetrigen Saure	463
Salpetersaure und die Nitrate Qualitativer Nachwers	46 n
Quantitative Bestimmung der Salpetersaure und Nitrate	468
Bestimmung des Gehaltes der freien Salpetersaure durch Titration	468
Specielle Methoden	4n9
Tabelle der Volumgewichte von Salpetersauren	470
Tabelle der Temperaturcorrection	474 474
Tabelle der Correction für den Gehalt an Stickstofftetroxyd	475
Bestimmung der Salpetersaule in den Nitiaten 1 Durch Titiation der abdestillirten Salpetersaule nach Rose und	±10
Finkener	475
2. Durch Oxydation von Feriosalz nach Pelouze	476
3. Durch Messung des Stickovyds nach Schulze-Tiemann	479
4 Durch Zersetzung im Nitiometei nach Lunge	479
5 Durch Reduction zu Ammoniak in alkalischer Losung	483
6 Durch Reduction zu Ammoniak in saurer Losung nach Ulsch	485

7 Durch Bestimmung des Wasserstoffdeficits nach Ulsch.

8 Auf jodometrischem Wege nach De Koninck-Nihoul

9. Auf jodometrischem Wege nach Gooch-Gruenei

Bestimmung des Stickstoffs in den kunstlichen Dungemitteln

X	Inhalt

7	Seite
Bestimmung des Gesammtstickstoffs nach Kjeldahl	492
Bestim ung des Ammoniakstickstoffs a) durch Destillation, b) im Azoto-	
meter	498
Tabelle fur die Gewichte von 1 ccm Stickstoff nach Dietrich	502
Tabelle der Correction fur den absorbirten Stickstoff	504
Bestimmung des Salpeterstickstoffs nach Schlosing-Grandeau-	
Wagner	
Umwandlung der Salpetersaule in Ammoniak durch Elektrolyse	510
Explosivstoffe.	
Nitrocellulose (Pyroxylin)	515
Nitroglycerin	5 2 2
Dynamit	523
Sprenggelatine und Gelatinedynamite	526
Rauchloses Pulver	528
A.v	
Argon. Gewinnung aus der Luft	530
dewinning and der Burt	000
Helium.	
Gewinnung aus Mineralien	535
Th 1	
Phosphor.	
Qualitativer Nachweis	539
Quantitative Bestimmung des Phosphois	544
Analyse des kauflichen 10then Phosphors	545
Phosphorwasserstoff Nachweis und Bestimmung	548
Bestimmung des Phosphois in Phosphiden	550
Phosphorige Saure und Phosphite	558
Quantitative Bestimmung der phosphorigen Saure	559
Phosphorsaure	559
	563
Gewichtsanalytische Bestimmung der Phosphorsaure Bemerkungen zu der Molybdanmethode	564
Maassanalytische Bestimmung der Phosphorsaure	566
Quantitative Trennung der Phosphorsaure	571
a) Abscheidung der Phosphoisaure als Ferriphosphat	575 576
Trennung geringer Mengen Phosphorsaure von viel Eisen	578
b) Abscheidung der Phosphoisaure als Zinnphosphat	578
Trennung des Kalks von Phosphorsaure	579
Genaue Bestimmung von Eisen und Aluminium neben Phosphor-	710
Saule .	581
Bestimmung von Alkalien neben Phosphorsauie	584
Zur Tiennung dei Phosphoisaure von Eisen in Aschen	584
Gewichtsanalytische Bestimmung der Pyrophosphoisaure	585
Maassanalytische Bestimmung der Pyrophosphorsaure	585
Nachweis von Pyrophosphat neben Metaphosphat	587
_	
Bor.	
Qualitativer Nachweis	588
Gewichtsanalytische Bestimmung der Boisaure	590
Maassanalytische Bestimmung der Boisaure	595

Inhalt.	XI Seite
ılicium.	
Qualitativer Nachweis	605 606 608
I. Mit Fluorwasserstoff und Schwefelsaure II. Mit Fluorammonium III. Mit Calciumcarbonat und Chlorammonium Trennung des Lithiums von Kalium und Natrium IV. Mit Boisaureanhydrid V. Mit Bleicarbonat VI. Aufschliessung der Silicate behufs Bestimmung des Eisenoxyduls VII Aufschliessung der Silicate durch Salzsaure unter Druck	617 619 620
Analyse des Carborundums	623 626
Kohlenstoff.	
Qualitativer Nachweis	635 636 640 641
Kohlenoxyd.	
Qualitative Nachweis Quantitative Bestimmung des Kohlenoxyds	641 646
Kohlendioxyd.	
Qualitativer Nachweis Gewichtsanalytische Bestimmung des Kohlendioxyds Bestimmung dei Kohlensaufe in Carbonaten auf gasvolumetrischem	652 653
Wege Bestimmung des Kohlendioxyds in Gasen	656 ნხ0
Percarbonate	
Quantitative Bestimmung	666
	0170
Cyanwasserstoff.	
Qualitativei Nachweis Gewichtsanalytische Bestimmung dei Cyanwasserstoffsaure Maassanalytische Bestimmung nach Liebig	672 672
Maassanalytische Bestimmung der Cyanide der Alkalien, der alkalischen Erden, der loslichen Doppelcyanide, sowie unloslichen Cyanide ('yanate Qualitativer Nachweis	675 677
Analyse des Cyankaliums und Bestimmung von Cyanat neben Cyanid Bestimmung von Cyan neben Chlor, Brom, Jod Schwefelcyanwasserstoffsaure (Rhodanwasserstoffsaure)	678 682 683
Quantitative Bestimmung .	684

Inhalt.

	Seite
Jodometrische Bestimmung des Rhodanwasserstoffs	684
Nachweis und Bestimmung von Chlorid neben Rhodanid	68 6
Specielle Methode	691
Ferrocyanide. Qualitativer Nachweis	691
Quantitative Bestimmung	693
Ferricyanide	
Quantitative Bestimmung	696
Specielle Methoden Berlinerblau in Gasreinigungsmasse	698
Bemerkungen	
Methan. Eigenschaften	
Quantitative Bestimmung	706
Bestimmung von Methan neben Wasserstoff und Kohlenoxyd	
Methan und Kohlenoxyd	713
Wasserstoff und Methan	
Wasserstoff, Kohlenoxyd und Methan	714
Analyse eines Generatorgases	719
Aethylen	722
Quantitative Bestimmung	723
Acetylen	724
Wasserstoff, Kohlenoxyd und Methan Analyse eines Generatorgases Aethylen Quantitative Bestimmung Acetylen Quantitative Bestimmung	726
Elementaranalyse organischer Verbindungen.	
Qualitative Elementaranalyse	728
Quantitative Elementaranalyse	733
Quantitative Elementarianalyse	735
b) Verbrennung im geschlossenen Rohre .	737
Bestimmung von Kohlenstoff und Wasserstoff in stickstoffhaltigen Sub-	
stanzen	742
Bestimmung von Kohlenstoff und Wasserstoff in halogenhaltigen Sub-	
stanzen	744
Bestimmung von Kohlenstoff und Wasserstoff in schwefelhaltigen Sub-	
stanzen	744
Bestimmung des Stickstoffs in organischen Substanzen	746
Bestimmung des Stickstoffs nach Vairentrapp-Will .	754
Bestimmung des Schwefels in organischen Substanzen	757
Bestimmung des Phosphors in organischen Substanzen	761
Bestimmung der Halogene in organischen Substanzen	761
Bestimmung von Kohlenstoff, Wasserstoff, Schwefel und Halogen in	
emer Operation sowohl in stickstoffhaltigen als in stickstoffficien	
Substanzen nach Dennstedt .	768
Gleichzeitige Bestimmung des Stickstoffs neben Kohlenstoff und Wasser-	
stoff nach W Hempel.	778
Nachtrage	
Quantitative Bestimmung des Ozons	785
Jodometrische Bestimmung der tellungen Saule nach J. F. Noiris und	100
H Fay.	
44 4 10 7 .	786
Bestimmung des Phosphors im Eisen	$786 \\ 789$

FIGURENVERZEICHNISS.

		s	eite
Figur	1:	Gasburette nach Hempel	3
,	2	Einfache Absorptionspipette nach Hempel	4
" n	3.	Zusammengesetzte Absorptionspipette nach Hempel	5
	4:	Verbindung der Gasburette mit der Pipette	7
'n	5	Zusammengesetzte Pipette für feste und flüssige Reagentien.	11
"	6:	Einfache Pipette fur feste Reagentien	13
"	7:	Sauerstoff bestimmung mittelst Phosphor nach Lindemann .	14
27	8 •	Genaue Bestimmung des Luftsauerstoffs nach v. Jolly-	
,,		Kreusler	17
_	9:	Gefass fur Luftproben nach v. Jolly .	20
-	10.	Einschmelzrohre für Luftproben nach Kieusler	20
,	11	Eiskuhler für das Kupfereudiometer nach Kreuslei	22
,	12	Aufsammeln der im Wassei gelosten Luft nach Reichardt,	
		Pieusse und Tiemann .	27
77	13	Aufsammeln der im Wasser gelosten Luft nach Floience.	29
,	14	Aufsammeln der im Wasser gelosten Luft im Apparate "Tenax"	31
"	15	Titiation des im Wasser gelosten Sauerstoffs nach Mohr-	
		Mutschlen	32
	16	Titiation des in Wasser gelosten Sauerstoffs nach Albert-	
		Levy und Marboutin	33
,	17	Titiation des in Wasser gelosten Sauerstoffs nach Schutzen-	
		bergei und Ristei Einstellung der Losung des hydio-	
		schwefligsauren Natriums .	37
,	18	Ausfuhrung der Sauerstoffbestimmung	39
1	19	Titration des in Wasser gelosten Sauerstoffs nach L W Winkler	4 ⊰
,	20	Titiation des in Wasser gelosten Sauerstoffs nach Thresh	50
1	21	Bestimmung des Sauerstoffgehaltes im Blei nach Lunge und	
		Schmid	54
,	22	Quecksilberverschluss für Ozonapparate nach Engler und	
		Nasse	63
17	23	Explosionspipette nach Hempel	70
יי	24	Knallgasentwickler nach Hempel	72
,	2 5	Wasserstoffpipette nach Hempel .	72
"	26	U-rohre fur Palladrumschwamm nach Hempel	75
,	27	Absorption des Wasserstoffs mittelst Palladium nach Hempel	77
,	28	Bestimmung des Wassers in Syrupen nach Zulkowsky und	
		Poda .	82
n	29,	30, 31, 32 Rolnen zur directen Wasserbestimmung in Mine-	
		talien nach Brush-Penfield	87
22	33	Ofen fur die Wasserbestimmung nach Penfield	88

Figurenverzeichniss.

Rohr zur Wasserbestimmung in starker Gluhhitze nach Pen-

Kolbenaufsatz fur die Reduction der Salpetersaure nach

Apparat zur Destillation des Ammoniaks

Bestimmung der Salpetersaure aus dem Wasserstoffdeficit nach

Bestimmung des Kohlenstoffs der organischen Substanzen im

Burette fur die Hartebestimmung nach Boutron und Boudet

Kolben fur die Bestimmung der Gesammtkohlensaule im

Flasche zur Bestimmung des specifischen Gewichtes des

Bestimmung des in Mineralwassern unter Druck gelosten

Bestimmung der in Wasser gelosten Gase nach Bunsen

Auffangen der Gase bei nicht zuganglichem Quellenspiegel. Sammelgefass fur Quellgase nach Ramsay und Travers .

Bestimmung von Schwefeldioxyd in Gasgemischen nach Reich

Hahnrohie zum Wagen von lauchender Schwefelsaufe nach

Kugelhahnpipette zum Wagen von rauchender Schwefelsaure

Wageglas fur Schwefelsameanhydrid nach Clar und Garer

Directe Trennung von Jod, Brom und Chlor nach Jannasch

Kolbenaufsatz zur Verhutung von Verspritzen...

Extractionsapparat fur Schwefel nach Frühlung

Wassers nach Flesenius

Entnahme von Wasserproben in der Tiefe

Auffangen der aus Wasser ausstromenden Gase

Absorptionsapparat fur schwer absorbirbare Gase

Kohlendioxyds

Absorptionsschlange nach Cl Winkler.

Landolt's Perlemohr nach De Koninck

Bestimmung des Sulfidschwefels nach Feld

nach Lunge und Rey

Schuttelapparat zum Nitiometer nach Lunge

Kolben fur die Probenahme .

Austreiben und Auffangen der Gase

Seite

139

140

142

162

175

184

185

186

189

202

203

204 205

206

221

238

238

241

247

268

290

296

296

298

360

371

378

403

408

XIV

Figur 34:

46

47

48

49 50

51

52

53

54

55

58

59

60

61 62

63

64

56.

Wasser .

69

70.

71

Mikroskopischer Nachweis von Perchlorat nach H. Fresenrus und Baveilein.

und Aschoff

Cl Winklei .

Kugelnstrometer nach Lunge Apparat zur jodometrischen Chloratbestimmung nach Ditz und Knopfelmacher

		Figurenverzeichniss.	XV
	70	Destellations annual run Postiromuna was Prom nakan Tad	Seite
Fıgu	r 72	Destillationsapparat zur Bestimmung von Brom neben Jod nach v Weszelszky	419
	73	74. Bestimmung des Fluors nach Fresenius-Carnot	426
27	75.	Gasvolumetrische Bestimmung des Fluors nach Hempel und	
77		Scheffler	434
37	76.	Quecksilberpipette nach Hempel	435
77	77.	Waschflasche nach Drehschmidt	439
*1	78	Explosionspipette nach Hempel	445
27	79.	Bestimmung von Stickstoff, Stickoxydul, Stickoxyd und Sauerstoff neben einander (Schema)	454
n	80:	Nitiometer nach Lunge	479
27	81.	Zweiweghahn nach Friedrichs	480
n	82:	Dreiweghahn nach Cl Winkler	480
23	83:	Jodometrische Bestimmung der Salpetersaure nach De Koninck und Nihoul	488
	84	ninck und Nihoul Kolbenaufsatz nach Kjeldahl	494
"	85	Kolbenaufsatz nach Forster	495
77	86:	Vorrichtung zum Abmessen von Quecksilber nach Foister.	497
n	87:	Azotometer nach Knop-Wagner	499
"	88	Einfaches Azotometer nach Baumann	506
77 29	89	Bestimmung des Salpeterstickstoffs nach Schlosing-Gran-	
,,		deau-Wagner	508
27	90	Kuhlgefass für Gasmessrohren	509
27	91	Nitrometeraufsatz nach Lunge	517
n	92	Stickstoffbestimmung in Nitrocellulose nach Schlosing-Schulze-Tiemann	518
n	93	Gasburette zur Stickstoffbestimmung nach Scheiding	520
27	94	Isolnung des Aigons nach Hempel	531
27	95	Rohr zur Entwickelung von Helium	536
17	96	Apparat zur Darstellung von Helrum nach Erdmann	537
n	97	Apparat von Fresenrus und Neubauer zum Nachweis des Phosphors nach Blondlot	542
"	98	Apparat zum Nachweis des Phosphors nach Dusart .	543
'n	99	Bestimmung des Phosphors im Phosphoralummium nach Franck	554
11	100	Bestimmung der Borsaure nach Gooch .	593
n	101	Bestimmung des Wassers in Silicaten durch Schmelzen imit	0.20
	102	Borax nach Jannasch Bestimmung des Wassers in Silicaten durch Schmelzen init	630
19	102	Natrumearbonat nach Gooch .	632
	103	Absorptionsspectrum von kohlenoxydhaltigem Blut	643
,	104	Apparat zur Absorption von Kohlenoxyd durch Blut nach	
	105	Wolff	644
17	105	Gefass zum Aufsammeln von Gasproben nach ('l Winklei	650
n	106	Classen's Apparat zur gewichtsanalytischen Bestimmung des Kohlendioxyds	654
n	107	Gasvolumetrische Bestimmung des Kohlendioxyds nach Lunge	657
27	108	Bestimmung des Kohlendioxyds in der Luft nach Hesse	663
17	109.	Dennis und Hopkins .	709
n	110.	Vollstandiger Apparat zur Bestimmung des Methans nach Dennis und Hopkins	711
19	111	Diehschmidt's Platincapillaie nach Ul-Winklei	716
n	112.	Hempel's Apparat zur Bestimmung des Methans mittelst	
		der Platincapillare	717

XVI		Figurenverzeichniss	
		01 TT 17 1 1 1 TO 11 1 7 TE 12	Seite
Fıgur	113.	Cl. Winkler's Apparat zur Bestimmung des Methans mittelst	
		Kupferoxyd	721
77	114:	Hempel's Schwefelsaurepipette zur Absorption schwerer	
		Kohlenwasserstoffe	724
27	115:	Fullung des "offenen" Verbrennungsrohres	735
73	116:	Fullung des "geschlossenen" Verbrennungsichtes	737
,	117:	Kolben zur Aufbewahrung des gegluhten Kupferoxyds .	738
າ	118	Wasch- und Trockenapparat fur Sauerstoff und Luft .	741
ŋ	119.	Absorptionsapparat nach Bredt und Posth zur Bestimmung	
		von Wasser und Kohlendioxyd .	742
77	120.	Azotometer nach Schiff	747
77	121 .	Azotometer nach Zulkowsky	748
17	122	Azotometer nach Schwarz	749
17	123:	Azotometer nach Zulkowsky	752
n	124	Kugelapparat nach Varrentrapp-Will zur Bestimmung des	
		Ammoniaks	754
7	$125 \cdot$	Kugelapparat nach Arendt-Knop zur Bestimmung des	
		Ammoniaks	754
77	126.	Verbrennung nach Dennstedt	770
,	127	Queischnitt des Verbrennungsofens nach Dennstedt.	774
"	128	Schema der Topler'schen Quecksilberluftpumpe	778
n	129	Hempel's Apparat zur organischen Elementaranalyse .	780
,,	130	Hempel's Apparat zur organischen Elementaranalyse	781
•	131	Hempel's Apparat zur organischen Elementaranalyse	782
,	132	Hempel's Absorptionsapparat zur Bestimmung von Wasser	
"		und Kohlendioxyd .	784
,	133	Blair und Whitfield's Apparat zur Reduction der Mo-	_
		lybdansaure nach Emmerton	793
		•	

auer toff.

Allgemeine Eige schafte u d Nachweis.

Spec. Gewicht 1,10531 (Luft = 1) Litergewicht 1,42923 g

Zum Nachweis des Sauerstoffs, wenn derselbe in reinem, gasformigem Zustande vorliegt, benutzt man die Eigenschaft des Gases, einen glimmenden Holzspan zur Entflammung zu bringen, eine Eigenschaft, welche unter den ubrigen Gasen nur dem Stickoxydul zukommt. Wie letzteres Gas vom Sauerstoff zu unterscheiden ist, siehe bei dem betreffenden Abschnitt. Das Nichteintreten der erwahnten Reaction ist indessen kein Beweis fur die Abwesenheit von Sauerstoff, da die Anwesenheit gewisser Mengen anderer Gase, z. B. von Stickstoff, die Entflammung verhindert. Die Erkennung des freien Sauerstoffs in Gasgemengen beruht auf der Anwendung leicht oxydirbarer Substanzen, welche durch ihre Verbindung mit Sauerstoff Farbenveranderungen Eine der empfindlichsten Substanzen ist das Manganhydroxydul, welches in Gegenwart von Alkalı durch die geringste Menge freien Sauerstoffs in braun bis schwarz gefarbte hohere Oxydationsstufen des Mangans übergeht. Man verfahrt in der Weise, dass man einen mit Manganochlorid getrankten Papierstreifen, an einem Glasrohrchen befestigt, in das zu untersuchende Gasgemenge bringt und nun von aussen verdunnte Kalılauge zutropfen lasst. In ahnlicher Weise wirkt frisch gefalltes Eisenhydroxydul, welches in Gegenwart von Sauerstoff in rothbraunes Eisenhydioxyd ubergeht Weniger bequem in der Anwendung ist eine entfarbte Indigolosung. Man erhalt eine Losung von Indigweiss, indem man fein gepulverten Indigo mit einer Losung von Zinnoxydulnatron kocht Eine solche entfarbte Losung farbt sich durch Einwirkung von freiem Sauerstoff wieder blau Bezuglich der Reduction von Indigo vergl das Register

Fuhrt man in ein Gasgemenge, welches wenigstens 5 Vol-Proc Sauerstoff enthalt, eine an einen Draht angeschmolzene und mit Wasser befeuchtete Phosphorkugel ein, so bilden sich in der Nahe der Kugel weisse Nebel von phosphoriger Sauie, welche langsam niedersinken Die Einwirkung von Sauerstoff auf Phosphor hat jedoch, wie unten gezeigt wird, mehr Bedeutung für die quantitative Bestimmung des Sauerstoffs.

1 Vol. Wasser absorbirt bei 760 mm Druck und 0° von reinem Sauerstoff 0,04115 Vol. Fur eine andere Temperatur t ergiebt sich das aut 0° reducirte Volumen aus der Formel:

 $a = 0.04115 - 0.0010899 t + 0.000022563 t^2$.

Hiernach wurde z. B. 1 Liter Wasser bei 20° 28,38 ccm Sauerstoff (auf 0° und 760 mm Druck reducirt) absorbiren.

Ein Volumen Alkohol nimmt nach Carius bei allen Temperaturen zwischen 0 und 24° 0,28367 Vol. Sauerstoff auf

Geschmolzene Metalle, wie Silber, Platin, Kobalt, Nickel, absorbiren ebenfalls Sauerstoff, ersteres ungefahr sein zehnfaches Volumen. Geschmolzenes Silber giebt den Sauerstoff auf Zusatz von Gold unter Aufschaumen ab; ebenso giebt es ihn beim blossen Erstarren ab (Spratzen des Silbers). Lasst man das bei Sauerstoffzutritt geschmolzene Silber in Wasser tropfen, so entwickelt jeder Tropfen grosse Blasen Sauerstoffgas.

Von den Losungen, welche wegen ihrer besonderen Fahigkeit, Sauerstoff zu absorbiren, in der Analyse Anwendung finden, sind die wichtigsten. eine alkalische Losung von Pyrogallussaure, die Losung des Natriumhyposulfits (hydroschwefligsauren Natriums), saure und alkalische Kupferchlorurlösung, die schon erwähnte Losung von Indigweiss, Losungen von Chromchlorur, sowie eine alkalische Losung von Ferrotartrat.

Von Absorptionsmitteln in festem Zustande benutzt man weissen Phosphor, metallisches Kupfer, Ferrohydroxyd und Manganohydroxyd

Die Vorzuge und Nachtheile der genannten Absorptionsmittel, sowie ihre Anwendung im einzelnen Falle zur Bestimmung des Sauerstoffs auf gasvolumetrischem oder auf chemischem Wege, werden bei der quantitativen Bestimmung des Gases besprochen

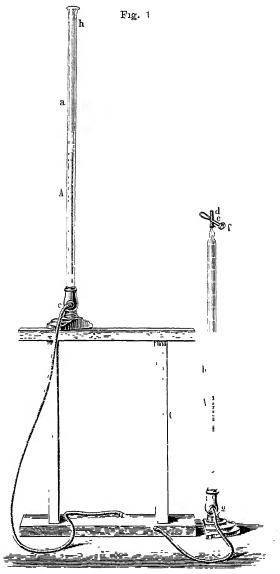
Da concentrirte Schwefelsaure, Alkalılosungen und Nationkalk Sauerstoff nicht absorbiren, sind diese Substanzen zur Trocknung und Waschung des Gases geeignet.

Die Erkennung des Sauerstoffs in Verbindungen ist nur in wenigen Fallen auf directem Wege moglich. So zeitallen einige Metalloxyde, wie Quecksilberoxyd, Silberoxyd, durch Erhitzen in Metall und Sauerstoff. Andere Oxyde, wie Kupferoxyd, geben den Sauerstoff bei der Reduction im Wasserstoffstrome in Form von Wasser ab, so dass man aus der Bildung von Wasser auf die Anwesenheit von Sauerstoff zuruckschließen kann

Einige hohere Oxyde, wie Mangansuperoxyd, Bleisuperoxyd, zertallen beim Erhitzen ebenfalls unter Abgabe eines Theiles ihres Sauerstoffgehaltes, dasselbe gilt von Salzen gewisser Sauren, wie Kaliumchlorat, Silberjodat u. a.

In der Regel aber wird der Sauerstoff in seinen Verbindungen

weder direct nachgewiesen noch bestimmt, sondern man schliesst aus den bei der quantitativen Analyse erhaltenen Daten auf die Gegenwart von Sauerstoff. Dieses gilt namentlich auch von den

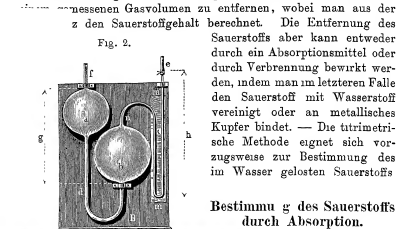


organischen Substanzen. Dass jedoch in besonderen Fallen die directe Bestimmung des Sauerstoffs von Wichtigkeit ist, wird weiter unten an Beispielen gezeigt werden (vergl. das Register)

Der Nachweis des in Flussigkeiten gelosten Sauerstoffs fällt mit der quantitativen Bestimmung desselben zusammen, s S. 24

Qua titative Besti imu g.

Die Bestimmung des Sauerstoffs geschieht entweder auf gasvolumetrischem oder auf titrimetrischem Wege. Die gasvolumetrische Bestimmung, in allen Fallen anwendbar, in denen der Sauerstoff in freiem Zustande entweder allein oder in Gemengen mit anderen Gasen vorliegt, beruht im allgemeinen darauf, den Sauerstoff



Von den S. 2 erwahnten Absorptions mitteln haben sich nur wenige in der Praxis eingeburgert. Es sind dieses

Pyrogallussaure in alkalischer Losung,

Chromchlorur,

Ferrotartrat, in alkalischer Losung,

metallisches Kupter, in Beiuhrung mit Ammoniak und Ammoniumcarbonat, und

weisser Phosphor.

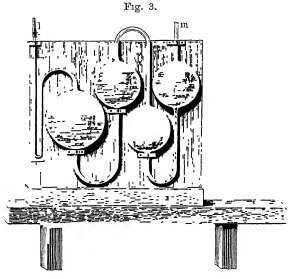
Die Absorption und Messung kann in verschiedenen Apparaten ausgeführt werden, von denen hier nur die gebrauchlichsten angeführt werden sollen.

Walther Hempel benutzt zum Messen des Gases die sogen eintache Gasburette (Fig. 1, a.v. S), und zur Absorption die Absorptionspipette

Die Gasburette besteht aus zwei, durch einen Gummischlauch verbundenen Glasrohren der Messrohre b und der Niveaurohre a

Die Messichre b endigt oben in ein Capillarrohr c, auf welches ein Stuck Gummischlauch befestigt wird; letzteres kann dicht uber der Mündung mit einem Quetschhahn verschlossen werden. Die Rohre fasst von der Stelle, an welcher der Quetschhahn sich befindet, bis zu einem Theilstrich kurz uber dem Fusse g, 100 ccm und ist in 0,2 ccm eingetheilt.

Die Absorptionspipette (Fig. 2) besteht in ihrer einfachsten Form aus den durch ein enges Rohr d communicirenden Glaskugeln a und b, von welchen a etwa 100 ccm, b etwa 150 ccm Inhalt hat. An die Kugel b schliesst sich das U-formige Capillarrohr c, dessen Ende e die Verbindung mit der Messröhre b der Bürette vermittelt. Um diese Pipette mit der Absorptionsflüssigkeit zu fullen, giesst man



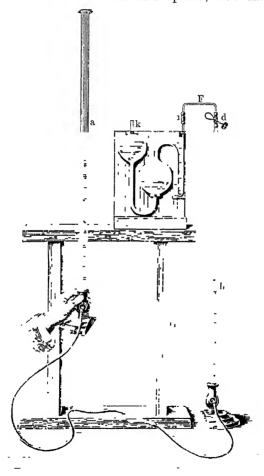
von letzterer so viel durch das Rohr fein, dass die Kugel a fast leer Da eine Fullung fur viele Absorptionen ausreichend ist, so muss, um eine vollstandige Ausnutzung des Reagens zu ermoglichen, letzteres vor der Einwirkung des atmospharischen Sauerstoffs geschutzt werden, was in vollkommener Weise durch die sogen. zusammengesetzte Pipette (Fig. 3) erreicht wird. Dieselbe unterscheidet sich von der einfachen Pipette dadurch, dass an die kleinere Kugel zwei gleich grosse Kugeln c, d in der aus der Fig. 3 ersichtlichen Anordnung angeschmolzen sind. Letztere Kugeln enthalten Wasser und bilden somit einen bestandigen und beweglichen Abschluss gegen die aussere Luft, so dass das in den Kugeln b, c befindliche Gas. einmal von Sauerstoff durch das Reagens selbst befreit, nicht mehr auf letzteres Die Fullung dieses Apparates geschieht in folgender eınwirken kann. Man giesst durch m etwas Wasser ein, um im Rohre g einen Weise

hydraulischen Verschluss zu bilden, verschliesst das Gummistuck l mit einem Quetschhahn und fugt ein mindestens einen Meter langes, oben mit einem Trichter versehenes Glasrohr an, durch welches man das Reagens in die Kugel a giesst. Durch Saugen an der Röhre m kann man diese Operation noch beschleunigen. Sind etwa 100 ccm Reagens eingeflossen, so füllt man die Kugel d mit Wasser fast voll und treibt durch Blasen bei m die noch in a enthaltene Luft durch das Trichterrohr aus. Nachdem die ganze Menge des Reagens eingefullt ist. schliesst man bei l ab und schuttelt die Pipette einige Zeit, um den in der Kugel b enthaltenen Sauerstoff zu absorbiren. Zuletzt verdunnt man durch Saugen bei m das in b vorhandene Gas so weit, dass das Wasser die Kugel c vollständig anfullen kann, wozu eventuell ein ferneres Nachgiessen von Wasser durch m erforderlich ist.

bsorption des Sauerstoffs durch Pyrogallussäure i alkalischer Lösung.

Die Mischung des Reagens erfolgt in der Pipette Fig. 3 selbst, man giesst zunachst eine Losung von 5 g Pyrogallussaure in 15 ccm Wasser nach vorhin beschriebener Methode in die Kugel a, darauf eine Losung von 120 g Aetzkali in 80 ccm Wasser, und mischt die Losungen durch Schütteln. Hempel empfiehlt, hierzu kein durch Alkohol gereinigtes Aetzkali zu benutzen, da solches zu fehlerhaften Analysen Anlass giebt Nachdem die Pipette vorbereitet ist, geschieht die Bestimmung des Sauerstoffs in einem Gasgemenge wie folgt

Zunachst ist es nothig, das in der Burette (Fig. 1) als Sperrmittel dienende destillirte Wasser mit dem zu untersuchenden Gase zu sattigen, was einfach dadurch geschieht, dass man das Gas eine Zeit lang durch das Wasser hindurch leitet Mit dem auf diese Weise gesattigten Wasser fullt man die in gleicher Hohe stehenden Rohren a und b der Burette (Fig. 1) vollstandig an, nachdem man das Ende dmit einem passenden Glasrohr oder Gummischlauch verbunden hat, welcher zur Verbindung der Burette mit dem das Gas enthaltenden Raume dienen soll Dieses Verbindungsrohr wird durch entsprechendes Heben der Rohre a ebenfalls mit Wasser angefullt und dei Quetschhahn f geschlossen. Man stellt die Verbindung mit dem das Gas enthaltenden Raume her, fasst das Rohr u mit der linken Hand in der Art, dass man den Gummischlauch bei e mit den Fingern absperien kann, und entleert das Rohr Alsdann stellt man das Rohr a auf den Fussboden, offnet den Quetschhahn f und schliesst denselben, wenn etwas mehr als 100 ccm Gas in das Rohr b eingesogen ist. Danach lost man die Verbindung bei d ab. Um nun das Gas im Rohre b genau auf 100 ccm zu bringen, presst man dasselbe zunachst durch Heben des Rohres a auf weniger als 100 ccm zusammen, klemmt den Gummischlauch bei e wieder ab und lasst durch vorsichtiges Nachlassen des Fingerdrucks, bei gesenktem Rohre a, das Wasser bis genau auf den Theilstrich 100 zuruckfliessen, wobei man das Rohr b mit der rechten Hand in die Hohe des Auges bringt Durch ganz kurzes Oeffnen des Quetschhahnes f gleicht sich der Druck im Rohre b mit dem atmospharischen Druck aus, und das Rohr enthalt nun genau 100 ccm Gas unter dem Druck der Atmosphare, was daran zu er-



kennen ist, dass die Wasseroberflache in b beim Theilstrich 100 stehen bleibt, wenn man die Oberflachen in beiden Rohren in eine Ebene bringt

Man stellt nun die Absorptionspipette auf die Holzbank G (Fig. 4), überzeugt sich durch ein bei k eingeführtes Thermometer, dass die Losung die Temperatur des Arbeitsraumes hat, und verbindet die Pipette mit der Burette b durch das Rohr F, welches eine lichte Weite von etwa 0,5 mm hat. Vor dem Einsetzen des Rohres F bei d fullt man das

Schlauchstück d mit Wasser, welches beim Anstecken des Rohres F dieses anfüllt und von Luft befreit; anderseits presst man, vor dem Einsetzen des Rohres F bei i, den hier über dem Quetschhahn (welcher in der Zeichnung fehlt) befindlichen Theil des Gummischlauches mit den Fingern zusammen, um auch hier die Luft zu verdrangen.

Zur Ueberfuhrung des Gases in die Pipette, deren Absorptionsflüssigkeit die grosse Kugel ganz, und das U-formige Capillarrohr fast ganz anfüllt, setzt man nun den Quetschhahn bei d auf den engen Glasansatz der Rohre b und hebt die Niveaurohre a, während man gleichzeitig den Quetschhahn bei i offnet. Nachdem das Rohr b vollständig mit Wasser angefullt ist, lasst man vorsichtig noch so viel Wasser aus a nachfliessen, dass dasselbe in das U-formige Capillarrohr eintritt und letzteres von der vorhin darin enthaltenen Lauge reinigt. Alsdann schliesst man beide Quetschhahne und nimmt die Pipette ab. Ein drei Minuten langes gelindes Schutteln der Pipette genugt, um den Sauerstoff vollstandig von dem Kaliumpyrogallat absorbiren zu lassen. Hierbei ist indess zu beachten, dass die Temperatur des Absorptionsmittels nicht unter 15° betragen darf, weil bei tieferer Temperatur die Absorption viel mehr Zeit in Anspruch nimmt und sogar unvollstandig bleiben kann.

Nach erfolgter Absorption verbindet man die Pipette wieder mit der Burette, stellt das Niveaurohr auf den Boden und saugt den Gasrest wieder in das Messrohr b zurück, wobei man vermeiden muss, dass die Absorptionsflussigkeit bis in das Rohr F dringt. Man schliesst den Quetschhahn bei d, bringt die Wasseroberflachen in den Rohren a und b in dieselbe Ebene und liest das Volumen des vom Sauerstoff befreiten Gases ab.

Da ursprunglich 100 ccm Gas abgemessen wurden, so giebt die Differenz zwischen 100 und dem zuruckgemessenen Volumen des Gasrestes direct den Procentgehalt des untersuchten Gases an Sauerstoff.

Bemerkungen zu der Absorption des Sauerstoffs durch Pyrogallussäure in alkalischer Lösung.

Mehrere Autoren haben gefunden, dass sich bei der Oxydation der alkalischen Pyrogallussauie geringe Mengen von Kohlenoxyd bilden, dessen Anwesenheit im Gasrest letzteren zu gross, den Sauerstoffgehalt somit zu niedrig finden lassen wurde. Dagegen ist von anderen kein Kohlenoxyd, oder doch nur in so geringen Mengen constatirt worden, dass nach W. Hempel sowohl als nach Cl. Winkler der dadurch entstehende Fehler innerhalb der Fehlergrenzen der Ablesung liegt. Berthelot¹), welcher diese Frage zum Gegenstand umfassender Studien gemacht hat, kam zu dem Resultate, dass erst bei

¹⁾ Compt rend 126, 1066, 1459 (1898)

tiefer eingreifender Oxydation des Pyrogallols Kohlenoxyd auftritt, sowie dass dessen Bildung erheblich eingeschrankt werden kann, wenn man das Reagens stark alkalisch, und in solcher Menge anwendet, dass dasselbe genügen wurde, um die 4- bis 5 fache Menge des zu absorbirenden Sauerstoffs aufzuneh en. Frank Clowes 1) hatte schon die Zweckmassigkeit eines grossen Ueberschusses an Alkali zur Vermeidung einer Bildung von Kohlenoxyd constatirt, und Vivian B. Lewes 2) hatte empfohlen, die Losung nicht ofter als drei- bis viermal zu benutzen, weil sie nach Absorption von viel Sauerstoff Kohlen oxyd abgiebt.

Was die Frage der haufigen Benutzung des Reagens anlangt, so giebt W. Hempel den analytischen Wirkungswerth oder den zulässigen Absorptionswerth des nach seiner Vorschrift (siehe oben) bereiteten Reagens zu 2 bis 2½,4 an, d. h. das Reagens kann so oft gebraucht werden, bis 1 ccm desselben 2 bis 2½,4 ccm Sauerstoff aufgenommen hat. Die Absorptionsfahigkeit ist viel grösser 3), aber eine schnelle und dabei vollstandige Aufnahme von Sauerstoff, auf welche es bei der Methode ankommt, wird nach den Versuchen Hempel's nur erreicht, wenn die angegebene Grenze nicht überschritten wird. Es ist daher rathsam, das bei jedem Versuch absorbirte Sauerstoffvolumen auf der Pipette zu vermerken, und hierzu liegt um so mehr Grund vor, als nach der oben erwähnten Erfahrung von Berthelot und Lewes eine zu weit gehende Ausnutzung des Reagens Anlass zur Kohlenoxydbildung geben kann.

Das Kaliumpyrogallat ist ein bequem darzustellendes und schnell wirkendes Absorptionsmittel für Sauerstoff; es kann jedoch nicht zur directen Behandlung von Gasgemengen benutzt werden, welche durch Kalilauge absorbirbare Gase, wie Kohlendioxyd oder Schwefelwasserstoff, enthalten. Letztere mussen vorher aus dem Gemenge entfernt werden.

Absorption des Sauerstoffs durch Chromchlorür.

Dieses Reagens gestattet, Sauerstoff neben Kohlendioxyd, und — was mit keinem anderen Absorptionsmittel moglich ist — auch neben Schwefelwasserstoff zu bestimmen. Dasselbe wurde von O. von der Pfordten⁴) empfohlen und wurd in folgender, allerdings etwas umstandlicher Weise dargestellt

Eine grune Losung von Chromichlorid, erhalten durch Erhitzen von Chromsaure mit concentrirter Salzsaure, wird nach dem Verjagen des freien Chlors mit Zink und Salzsaure zu Chromochlorid reducirt, wobei die grune Farbe der Losung in Blau übergeht. Um diese

¹⁾ Journ Soc. Chem Ind. 15, 170 (1896) — ²⁾ Ibid 10, 407 (1891) — ³⁾ Hempel nimmt als zulassigen Absorptionsweith den vierten Theil des möglichen Werthes an. — ⁴⁾ Ann. d Chem. 228, 112 (1885)

Losung von dem unloslichen Ruckstande des Zinks unter Luftabschluss filtriren zu können, bewirkt man die Reduction in einem Kolben, dessen Stopfen mit zwei Rohren nach Art einer Spritzflasche versehen ist, mit dem Unterschiede, dass an den ausseren, abwarts gebogenen Schenkel des Steigrohres ein kleines Asbestfilterrohr angesetzt 1st. Beim Beginn der Reduction lasst man das Wasserstoffgas durch das aus der Flussigkeit herausgezogene Steigrohr entweichen, verschliesst alsdann die aussere Oeffnung des letzteren und druckt das Rohr in die Flussiekeit hinab, so dass das Gas nun durch das kurze, mit einem Kautschukventil versehene Rohr entweichen muss. Nach beendigter Reduction druckt man die Losung mittelst eines Kohlendioxydstromes durch das Asbestfilter in eine gesattigte Losung von Natriumacetat, wobei sich Chromoacetat als rother, krystallinischer Niederschlag abscheidet. den man mit kohlensaurehaltigem Wasser auswascht. Dem Waschwasser setzt man zuerst etwas Essigsaure zu, um das Salz frei von basischem Zinkcarbonat zu erhalten Das Chromoacetat lasst sich in feuchtem Zustande in mit Kohlendioxyd gefullten Flaschen unverandert aufbewahren

Zur Bereitung des Absorptionsmittels zersetzt man das Acetat unter Luftabschluss mit Salzsaure, unter Vermeidung eines Ueberschusses an Saure

Die Absorption des Sauerstoffs durch Chromochlorid geschieht in der S 6 beschriebenen Weise in der zusammengesetzten Pipette (S. 5)

Absorption des Sauerstoffs durch Ferrotartrat in alkalischer Lösung.

Um eine klare, alkalische Losung von Eisenoxydulsalz zu erhalten, welche eine viel grossere Absorptionsfahigkeit hat, als neutrale oder saure Losungen, verfahrt De Koninck 1) in folgender Weise. Man lost

- A. 40 g krystallisirten Eisenvitriol,
- B. 30 g Seignettesalz,
- C 60 g Kaliumhydroxyd, jede Substanz gesondert zu 100 ccm Dann giesst man 1 Vol A in 5 Vol B, wobei sich ein weisslicher Niederschlag von Ferrotartrat bildet, welcher auf Zusatz von 1 Vol C sofort verschwindet. Die erhaltene Losung ist gelblich und wird an dei Luft rasch grun, infolge Bildung von Eisenoxydoxydulsalz. Man bringt das Reagens in die Gaspipette (Fig. 3), und verfahrt im übrigen, wie S. 6 angegeben wurde. Ein vier Minuten langes Umschwenken der Pipette genugt, um den Sauerstoff vollstandig zu absorbiren.

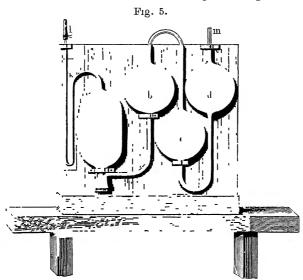
Die Vorzuge dieser Losung bestehen in ihrer Billigkeit und leichten Darstellung, feiner wird ihre Wirksamkeit nicht wie die des Pyrogallats durch niedrige Temperatur beeinflusst, und eine Bildung von

¹⁾ Zeitschi f angew Chem 1890, S 727

Kohlenoxyd ist natürlich unmoglich. Ihr Wirkungswerth (S. 9) ist dagegen geringer als der der Pyrogallussaurelosung, da 1 ccm derselben nach Cl. Winkler nur 2,3 ccm Sauerstoff aufnimmt. Gegen Kohlendioxyd etc. verhalt sich das Reagens wie das Pyrogallat (vergl. S. 9¹).

Absorptio des Sauerstoffs durch Kupfer in erühr g mit Ammo iak und Ammo iumcarbo at.

Nach W. Hempel²) absorbirt metallisches Kupfer in einer Losung von Ammoniumcarbonat den Sauerstoff unter Entwicklung von Kohlendioxyd. Eine sehr rasche und vollstandige Absorption ohne Gas-



entwicklung findet aber statt, wenn man das Sauerstoffgas mit metallischem Kupfer und einer Mischung, bestehend aus gleichen Volumen einer gesattigten Losung von kauflichem Ammoniumearbonat und einer Ammoniaklosung von 0,93 spec. Gewicht zusammenbringt Die Pipette, welche zur Aufnahme von festen und flussigen Reagentien bestimmt ist (Fig. 5), unterscheidet sich von der in Fig. 3, 8–5 abgebildeten

¹⁾ Die alte Methode von Priestley und Cavendish, welche darin besteht, den Sauerstoff oder das denselben enthaltende Gasgemenge mit einem gemessenen Volumen Stickovyd über Wasser zusammenzubringen, wober das gebildete Stickstoffperoxyd sich mit dem Wasser in salpetrige Saure bezw Salpetersaure zerlegt, wurde von J.A. Wanklyn und W.J. Gooper wieder aufgenommen, verbesseit und als genau empfohlen. De Koninck (Zeitschr fangew Chem 1891, S. 78) hat durch zahlreiche Versuche nachgewiesen, dass diese Methode zu falschen Resultaten führt, was auch schon von anderen Chemikern festgestellt worden war — 2) Gasanal Meth., 3. Aufl., S. 143 (1900)

durch die Form des Gefasses a. Dasselbe besteht aus einem cylindrischen Glaskörper, welcher am Boden einen halsförmigen Ansatz besitzt, durch welchen man bei umgekehrtem Apparate den testen Körper durch eine im Fusse des Gestelles befindliche Durchbohrung einführt. Der Hals wird am besten durch ein zugeschmolzenes Glasrohr und ein über dieses geschobenes Stuck Gummischlauch verschlossen. Die Füllung der Pipette mit dem flussigen Reagens wird in der S. 5 beschriebenen Weise ausgeführt.

Das Kupfer wird in Form von kleinen Rollchen von Drahtnetz angewandt, mit welchen man das Gefass a ganz anfullt; dieselben bieten eine sehr grosse Oberflache, welche aber vor der Einfüllung durch Eintauchen in Salpetersaure von Unreinigkeiten (Fett etc.) zu befreien ist. Der analytische Wirkungswerth der Lösung ist 6 (vergl. S. 9), und eine vollstandige Absorption des Sauerstoffs wird nach funf Minuten erreicht, wobei man die Pipette wegen der grossen Oberflache, welche die auf dem Drahtnetz vertheilte Losung bietet, nicht zu schütteln braucht.

Vor dem Pyrogallat hat dieses Reagens den Vorzug viel grosserer Absorptionsfahigkeit, sowie der ungeschwachten Wirksamkeit bei niedrigen Temperaturen. In letzterer Hinsicht übertrifft es auch den Phosphor (s. weiter unten). Da aber die ammoniakalische Kupferlosung auch Kohlenoxyd absorbirt, so konnen die haufig vorkommenden Gasgemenge, welche letzteres Gas enthalten, nicht mit diesem Reagens auf Sauerstoff untersucht werden. Dasselbe gilt von Gemengen, welche Aethylen, Acetylen oder Kohlendioxyd enthalten.

Absorption des Sauerstoffs durch Phosphor.

Ein sehr bequemes Absorptionsmittel für Sauerstoff bildet mit Wasser benetzter weisser Phosphor in der von O. Linde mann¹) eingeführten Form von 2 bis 3 mm dicken Stangen²). Mit diesen Stangen fullt man das mit Wasser beschickte Absorptionsgefass einer eintachen Gaspipette möglichst voll an. Die hierzu dienende Gaspipette (Fig 6) unterscheidet sich von der in Fig. 5 dargestellten daduich, dass das Kugelpaar c, d, und damit der Wasserverschluss fehlt, welcher hier unnötlig ist.

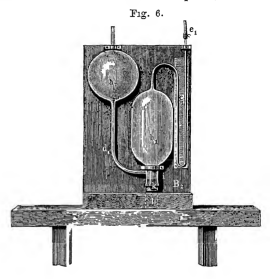
Sobald das aus der Gasburette in die Pipette eingeführte sauerstoffhaltige Gas das Wasser um den Phosphor verdrangt, beginnt die

¹⁾ Zeitschr f analyt Chem 18, 158 (1879). — 2) In dieser Form wird der Phosphor zu dem besagten Zweck jetzt von den Chemikalienhandlungen verkautt — Zur Darstellung schmelzt man den Phosphor, mit Wasser bedeckt, in einem Problitohr ber etwa 50° im Wasserbade, taucht eine 2 bis min weite, nach unten sich etwas conisch erweiteinde Glasrohre ein, zieht die Rohre, oben mit dem Finger verschlossen, heraus und bringt sie schnell in ein Glas mit kaltem Wasser. Die erstallte Phosphorstange ist leicht aus dem Glase zu entfernen, da dieselbe beim Erkalten ihr Volumen vermindert.

Oxydation des Phosphors unter Bildung weisser Nebel von phosphoriger Saure und, falls man die Absorption im Dunkeln vornimmt, unter lebhaftem Leuchten. An dem Verschwinden der Lichterscheinung und der weissen Nebel erkennt man das Ende der Absorption, welche

hochstens drei Minuten in Anspruch nimmt und sich bei ruhig stehender Pipette vollzieht. Sollte aber auch das Gas beim Zuruckmessen noch weisse Nebel enthalten. so wird hierdurch doch kein Fehler bedingt, da die geringe Tension der phosphorigen Saure vernachlassigt werden kann. Der Phosphor wird durch das jedesmalige Abspulen mit dem Sperrwasser bei der Operation selbst von den loslichen

Oxydationsproducten befreit und kann jahre-

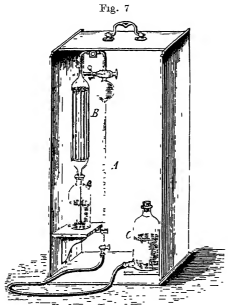


lang benutzt werden, wahrend man die allmahlich immer concentrirter werdende Losung von phosphoriger Saure und Phosphorsaure von Zeit zu Zeit durch frisches Wasser ersetzen kann. Da Phosphor, unter Wasser aufbewahrt und dem Tageslicht ausgesetzt, sich allmahlich roth farbt und dadurch an leichter Oxydationsfahigkeit verliert, so muss die Pipette, so lange sie nicht gebraucht wird, mit einem schwarzen Pappkasten bedeckt aufbewahrt werden

Bemerkungen zu der Absorption des Sauerstoffs durch Phosphor.

Die Bestimmung des Sauerstoffs durch Phosphor ist, was Bequemlichkeit und Sicherheit anlangt, unstreitig die beste unter den vorhin beschriebenen Methoden, leider wird die Anwendbarkeit derselben durch einige Umstande beschrankt. Zunachst ist zu beachten, dass die Absorption in der oben erwähnten Schnelligkeit nur bei einer Temperatur von etwa 20° verlauft, bei 14° dagegen viel mehr Zeit beansprucht und bei 7° kaum mehr stattfindet. Dieser Uebelstand lasst sich aber durch Arbeiten in entsprechend geheizten Raumen vermeiden

Storender wirkt schon die bekannte Eigenschaft des Phosphors, in reinem Sauerstoff unter dem Druck der Atmosphare nicht oxydirt zu werden, was sich an dem Ausbleiben des Leuchtens im Dunkeln zu erkennen giebt. Das Leuchten beginnt erst, wenn der Druck auf etwa 75 Proc. des atmospharischen Druckes vermindert wird. Da nun dieses Hulfsmittel beim Gebrauch der Hempel'schen Pipette nicht zur Anwendung kommen kann, so bleibt für den Fall, dass man z. B. den in Bomben comprimirten Sauerstoff zu untersuchen hat, nichts übrig, als denselben durch Zumischen eines gleichen Volumens Stickstoff in der Burette zu verdunnen. Diesen Stickstoff kann man leicht einer anderen Phosphorpipette, in welche man atmophärische Luft eingeführt hat,



entnehmen. Durch die Verdünnung mit einem anderen Gase wird dasselbe bezweckt, was durch Druckverminderung erreicht wird, indem der Sauerstoff sich in dem Gasgemenge ebenfalls unter einem geringeren Druck (Partialdruck, S. 25) befindet und somit auf den Phosphor einwirken kann.

Ganzlich unbrauchbar aber wird die Methode, wenn der Sauerstoff mit gewissen Gasen wie Aethylen und anderen Kohlenwasserstoffen, Phosphorwasserstoff, Schwefeldioxyd, den Oxyden des Stickstoffs, Ammoniak, vermischt ist, und zwar genugt schon ¹⁷/400 Vol. Aethylen oder ¹/1000 Vol. Phosphorwasserstoff, um die Reac-

tion zu verhindern. Zur Sauerstoffbestimmung im Leuchtgas muss man dasselbe vorher durch rauchende Schwefelsaure waschen Zur Analyse der Luft, von Verbrennungsgasen (also kohlendioxydhaltigen Gasen) und von Kammergasen bei der Schwefelsaurefabrikation eignet sich der Phosphor vorzuglich, und zu letzterem Zwecke wurde die Methode von Lindemann ursprunglich bestimmt und bewahrt befunden. In diesem Falle reinigt man das Gas vorher von salpetriger Saure durch Waschen mit concentrirter Schwefelsaure (vergl. den Abschnitt Stickstofftrioxyd)

Der von Lindemann fur die Sauerstoffbestimmung mittelst Phosphor construirte Apparat hat im wesentlichen die Einrichtung des in Fig. 7 abgebildeten, welcher die von Cl. Winkler modificirte, in der Technik gebrauchliche Form darstellt. Der Phosphor befindet sich in dem Glasgefass B, welches mit seinem verlangerten unteren Theil in Wasser taucht und sich oben mittelst eines horizontalen Capillarrohres an die Gasburette a anschliesst. Letztere communicirt unten durch einen Gummischlauch mit der als Saug- und Niveaugefass dienenden Flasche C. Die Bürette A fasst vom Dreiwegehahn über der Kugel bis zum untersten Theilstrich genau 100 ccm, ist aber nur in ihrem cylindrischen Theile in 0,1 ccm eingetheilt. Der Dreiwegehahn tragt an der Verlängerung seines Schlussels ein Stück Gummischlauch mit aufgesetztem Quetschhahn und vermittelt in einer Stellung die Verbindung zwischen A und B, wahrend man durch zwei andere Stellungen, bei geoffnetem Quetschhahn, die Verbindung der ausseren Luft mit A bezw. B herstellen kann. Um den Apparat, nach Einfullung der Phosphorstangen in B, zu benutzen, setzt man die Bürette A mit der ausseren Luft in Verbindung und füllt dieselbe durch Heben des Niveaugefässes C mit Wasser. Alsdann setzt man A mit B in Verbindung und saugt durch Senken des Gefasses das Wasser in B in die Hohe, bis dasselbe das Capillarrohr ganz anfullt. Hierauf wird die Verbindung zwischen A und B unterbrochen, A wieder wie vorhin ganz mit Wasser gefullt und das den Quetschhahn tragende Schlauchstuck mit dem Raum verbunden, welcher das zu untersuchende Gas enthalt. Durch Senken von C saugt man die Burette voll Gas, entfernt das Schlauchstuck vom Dreiwegehahn und stosst das Gas durch Heben von C wieder aus, eine Operation, welche man mehrmals wiederholt, um sicher zu sein, dass das in die Burette gesaugte Gas eine richtige Probe des zu untersuchenden Gemeinges bildet. Das genaue Abmessen von 100 ccm geschieht in ahnlicher Weise, wie S 6 beschrieben wurde. Darauf fuhrt man das Gas in das Absorptionsgefass B über und verfahrt im ubrigen nach S 6 und 12 ff.

An dem ursprunglichen Apparate von Lindemann befindet sich, anstatt des Dreiwegehahns, ein durch Schlauchstück und Quetschhahn verschliessbares Zweigrohr in dei Mitte des Capillarrohres. Diese Einrichtung erfordert aber einen Glasbahn in dem unteren verengten Theile von B. Ausserdem tragt der Gummischlauch, zum genaueren Einstellen des Gasvolumens, einen Quetschhahn gleich unterhalb der Burette.

Eme Methode zur directen Bestimmung des Sauerstoffs in Gasmengen durch Titration wird weiter unten beschrieben (vergl. das Register)

Specielle Methoden.

Handelt es sich um sehr schafte Bestimmung von Sauerstoff in Gasgemengen, welche keine brennbaren Gase enthalten, so bietet die von Ph. von Jolly) angewandte Methode, ausgeführt in

¹⁾ Ann. d Phys. u Chem, N F, 6, 537 (1879)

dem von U. Kreusler 1) verbesserten Apparate, die hochste Gewahr fur überhaupt zu erreichende Genauigkeit. v. Jolly führt das Gasgemenge, z. B. Luft, in ein vorher luftleer gemachtes Glasgefass, in welchem sich eine Kupferspirale befindet, welche, durch den galvanischen Strom zum Glühen gebracht, den Sauerstoff bindet. Das Eigenthumliche der Messung besteht darin, dass nicht die verschiedenen Volumen der angewandten Luft und des nach der Verbrennung zuruckbleibenden Gasrestes unter constantem Druck, sondern die verschiedenen Drücke des vor und nach der Verbrennung im Glasgefass enthaltenen Gases bei constantem Volumen bestimmt werden, in ahnlicher Weise, wie man Temperaturbestimmungen ittelst des Luftther ometers macht.

Bezeichnet man das Volumen des vor der Verbrennung unter dem Druck P im Glasgefasse enthaltenen Gases mit 100, so muss an den Druck des Gasrestes nach der Verbrennung auf p verkleinern, damit der Gasrest wieder das Volumen 100 einnimmt. Das Volumen des Gasrestes wurde auf x zurückgehen, wenn man den Anfangsdruck P wieder herstellte. Wendet man das Mariotte'sche Gesetz, nach welchem sich die Volumen umgekehrt verhalten wie die Drucke, auf

den Gasrest an, so verhalt sich 100 $x = P \cdot p$, woraus $x = \frac{p}{P}$ 100.

Diese Zahl giebt also direct den Gasrest in Volumprocenten vom ursprunglichen Gemisch an, der Procentgehalt an Sauerstoff ist demnach 100-x.

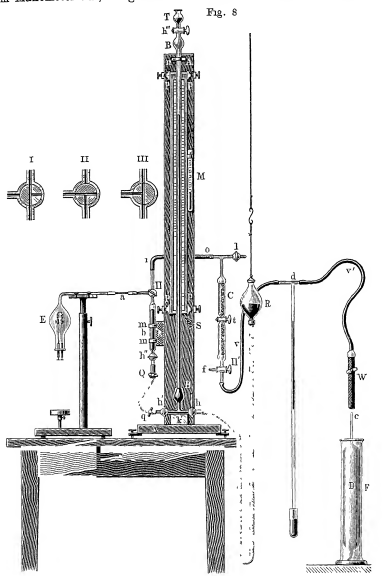
Die zu ermittelnden Daten sind demnach nur die Hohen zweier Quecksilbersaulen, welche mit grosserer Genauigkeit gemessen werden konnen als Volumen, abgesehen davon, dass zur Messung der letzteren ausserdem Druckablesungen erforderlich sind

Der von Kreusler modificirte Apparat (Fig. 8), wie ei für die Bestimmung des Sauerstoffs in der atmospharischen Luft bestimmt ist, setzt sich der Hauptsache nach zusammen aus dem Glasgefasse E, dem sogen. Kupfereudiometer, in welchem der Sauerstoff durch den gluhenden Kupferdiaht gebunden wird, und dem damit in Verbindung zu setzenden Quecksilberbarometer $b\,B$, welches zum Messen des jeweilig in E herrschenden Druckes dient. Dieses Manometer wird gebildet durch ein Heberbarometer, dessen langerer Schenkel $B\,B$ also oben (durch Hahn h''') geschlossen und so lang ist, dass sich über dem Quecksilber der leere Raum bilden kann

Es soll nun gezeigt werden 1) wie mit Hulfe dieses Manometers der Druck im Gefasse E gemessen wird, 2) wie das Manometer, dessen Fullung der Experimentirende selbst zu besorgen hat, mit Quecksilber beschickt wird, und 3) wie eine Sauerstoffbestimmung auszufuhren ist

¹⁾ Landwirthschaftl Jahrbucher 14, 333 (1889)

Denkt man sich das Gefäss E mittelst des Capillarrohres a (aus Stahl) und des Dreiwegehahnes H (Stellung II) nur in Verbindung mit dem Manometer b B, bei geschlossenem Hahn h, so steht das durch die



Quecksilberkuppe im Schenkel b begrenzte Gasvolumen unter einem Quecksilberdruck, welcher durch die Differenz der Quecksilbersaulen in b und in B gemessen wird. Dieser Druck ist, da B oben geschlossen Classen, Specielle Methoden II

ist, unabhängig vom ausseren Atmosphärendruck. Zur Einstellung eines beliebigen, aber gleichbleibenden Gasvolumens in Eab dient eine im Rohre b unterhalb des Hahnes H angeschmolzene Glasspitze, und man kann die Einstellung des Quecksilbers auf diese Spitze dadurch bewirken, dass man das Druckgefass R hebt und den Hahn h vorsichtig öffnet, bis das Quecksilber die Spitze beruhrt. Entzieht man jetzt dem Gasgemische in E durch das glühende Kupfer den Sauerstoff, so erhält das Quecksilber in b die Tendenz, in die Hohe zu steigen, weil das Volumen des Gases sich vermindert. Nach dem Princip des Apparates will man jedoch das ursprüngliche Volumen beibehalten, was nur dadurch geschehen kann, dass man aus dem Manometer so lange Quecksilber ablässt, bis die Quecksilberkuppe in b ihre Anfangsstellung an der Glasspitze wieder eingenommen hat. Das Ablassen des Quecksilbers kann durch Senken des Druckgefässes R und Oeffnen des Hahnes h bewirkt werden. Die Differenz der Quecksilbersäulen in b und in B giebt also jetzt den verminderten Druck des Gases, welches in Eab dasselbe Volumen wie vor der Verbrennung einnimmt, an. Zur bequemen Messung des Quecksilberdruckes wird der Apparat, wie weiter unten beschrieben ist, so eingestellt, dass der Nullpunkt der hinter der Quecksilbersaule BB befindlichen Scala in einer Horizontalebene mit der Glasspitze im Schenkel b liegt.

Bei der Fullung des Heberbarometers bB sind folgende Punkte zu berücksichtigen. Die Einstellung des Nullpunktes an der Scala von B auf die Glasspitze in b, ferner die Austrocknung des Heberrohres bB und endlich die Fullung desselben mit luftfreiem Quecksilber. Die Einstellung des Scalennullpunktes wird dadurch ermoglicht, dass der Messingrahmen, welcher die aus dunnem Spiegelglas mit Millimetereintheilung versehene Scala tragt, zwischen den Fuhrungen pp und p'p' mit sanfter Reibung auf und ab verschiebbar ist und unten auf einer Stellschraube S ruht, deren definitive Stellung durch eine Gegenmutter gesichert werden kann. Die genau senkrechte Stellung der Scala, auf die es voi allem ankommt, kann durch die beiden in den Fuhrungen angebrachten Schraubenpaare bewirkt werden. Man beginnt damit, an dem noch von Quecksilber freien Apparate die Hahne h'h''h''' und l zu offnen und dem Dreiwegehahn H die Stellung III zu geben, wodurch beide Schenkel des Barometers mit der ausseren Luft in Verbindung gesetzt sind Fullt man nun Quecksilber in das Druckgefass R ein und offnet langsam den Hahn h, so steigt das Quecksilber in den Schenkeln b und B gleichmassig empor. schliesst den Hahn h, wenn das Quecksilber die Glasspitze in b noch micht ganz erreicht hat Zur genauen Einstellung auf die Spitze bedient man sich der Schraubenquetschhahne $Q \eta$, welche auf den die Schenkel des Barometers verbindenden Kautschukschlauch aufgesetzt sind und von welchen der eine behuts schnellerer Wirkung plattenformig verbreitert ist. Sobald das Quecksilber die Glasspitze beruhrt, schliesst

 \max , um jede Erschutterung des Verbindungsschlauches unmöglich zu machen, auch den Hahn h', stellt alsdann den Nullpunkt der Scala mittelst der Schraube S auf die Quecksilberkuppe in B ein und fixirt die Stellung der Schraube S durch Anziehen der Gegenmutter. Damit ist die Richtigkeit des Nullpunktes gesichert.

Zur Austrocknung des Heberbarometers lässt man das Quecksilber durch die geoffneten Hahne $h,\,h'$ in das Reservoir R zurückfliessen, entleert letzteres und steckt auf dasselbe ein Chlorcalciumrohr. Danach schliesst man h' und saugt bei T langere Zeit Luft durch das Rohr- und Hahnsystem $R\,h\,B\,h'''$. Zur Austrocknung von b verschliesst man zunachst den Gu ischlauch dicht unter dem Gefässe R durch eine Schraubenklemme, schliesst h und befestigt das Chlorcalciumrohr vor dem Hahn l. Durch fortgesetztes Saugen bei T wird bei geoffneten Hahnen l, H (Stellung I) und h' der Schenkel b ausgetrocknet, wonach l geschlossen wird, und man kann nunmehr zur Fullung des Barometers mit luftfreiem Quecksilber schreiten.

Zu diesem Zweck schliesst man h' (R ist schon geschlossen, wie erwähnt), verbindet T mit einer Quecksilberluftpumpe und macht, bei geoffneten Hahnen h und h''', das Rohrsystem R h B luftleer. Sobald dieses erreicht ist, offnet man allmahlich den Quetschhahn unter R und lasst trockenes Quecksilber, mit welchem man inzwischen das Gefäss R gefüllt hatte, in den Schlauch und das Rohr B treten, so lange, bis dasselbe durch den Hahn h''' in den Trichter T steigt, wozu nothigenfalls das Gefäss R zu heben ist. Alsdann werden die Hahne h''' und h geschlossen, h' und l geoffnet, das Quecksilber tritt in den Schenkel b ein und der Apparat bildet nunmehr ein gewohnliches Heberbarometer.

Wie das Barometer als Manometer zum Messen des im Eudiometergefäss E herrschenden Druckes zu benutzen ist, wurde schon S. 17 im allgemeinen gezeigt. Es sind nur noch die dabei nothigen Vorsichtsmaassregeln zu erwahnen. Da namlich der im Gefasse E herrschende Druck in der Regel geringer ist als der atmospharische Druck, wie weiter unten sich ergeben wird, so muss verhindert werden, dass das Quecksilber im kurzen Schenkel b über die Glasspitze hinaus und in das Getass E tritt Zu diesem Zweck dient der Hahn h". Gesetzt, dieser Hahn sei geschlossen und es befinde sich im Gefasse E, dem Rohr a und uber dem Quecksilber in b, bei der Stellung II des Hahnes H, ein unter niedrigem Drucke stehendes Gas, dessen Volumen auf das durch die Glasspitze bestimmte gebracht und dessen Druck alsdann gemessen werden soll. Man schliesst h', offnet h, senkt das Gefass R so lange, bis das Quecksilber in B sicher etwas tiefer steht, als dem zu messenden Drucke entsprechen wurde, und schliesst den Hahn h. Durch vorsichtiges Oeffnen von h' und h" uberzeugt man sich, ob man den Druck genugend vermindert hat, d. h. ob

das Quecksilber unterhalb der Glasspitze steht. Ist dieses der Fall, so hebt man das Gefass R wieder auf mittlere Hohe, lässt durch vorsichtiges Oefinen von h das Quecksilber bis nahe an die Glasspitze steigen und bewirkt die genaue Einstellung mit Hulfe der Quetschhähne Q und q, wie S. 18 beschrieben wurde. Nachdem die Ablesung

Fig. 9.



an der Scala gemacht worden, führt man durch die vorhin beschriebenen Manipulationen das Quecksilber in *b* wieder in einige Entfernung unterhalb der Spitze zuruck.

Es bleibt nun noch die eigentliche Operation im Eudiometer, und als derselben vorausgehend, die Probenahme und das Einfullen der Probe in das Eudiometer zu besprechen.

Zum Auffangen von Luftproben, welche vor der Analyse nicht lange aufbewahrt werden, benutzt von Jolly 1) Glasballons von der in Fig. 9 abgebildeten Form. Dieselben werden mit einigen Stuckchen Aetzkalı beschickt und luftleer gemacht. Am Orte der Probenahme

braucht man nur einen der beiden Hahne zu offnen und nach dem Einstromen der Luft wieder zu schliessen.

Fig. 10.



Sollen die Proben langere Zeit aufbewahrt werden, so benutzt man nach Kreusler besser Einschmelzrohren von der in Fig. 10 abgebildeten Form. An den Glaskorper D sind an beiden Seiten Rohren von nicht zu geringer Wandstarke angeschmolzen. Der untere Ansatz wird zu einer etwas gekrummten Spitze ausgezogen. Der Durchmesser des oberen Rohres wird an zwei Stellen b und c etwas verjungt, um spater leicht zugeschmolzen werden zu konnen Man verbindet das offene Ende a mit der Quecksilberluftpumpe, evacuirt das Gefass und schmelzt bei b ab. Soll die Probe eingefullt werden, so bricht man die zugeschmolzene Spitze bei b ab, verschliesst dieselbe provisorisch mit Gummischlauch und Glasstab und schmelzt sofort bei c ab.

Um nun die in einem Kreusler'schen Probegefasse enthaltene Luft in das Eudiometer überzufuhren, bringt man das Rohr in einen mit Quecksilber gefullten Glascylinder F (Fig. 8) und bricht durch leichtes Aufstossen auf den Boden des Cylinders die gekrummte Spitze ab, wonach man das Rohr durch eine Klemmvorrichtung am oberen

Ansatziohre fasst und in dem Cylinder niederhalt. Nachdem man die Spitze c duich einen Feilstrich angeritzt hat, schiebt man den Kaut-

schukschlauch W uber dieselbe und sichert den luftdichten Verschluss durch Umbinden des Schlauches und Verkitten (S. 46) der Dichtungsstelle. An den Kautschukschlauch W schliesst sich ein dunnes Bleirohr v', an dieses ein Glasrohr d, von welchem sich ein unten offenes Glasrohr von Barometerlange abzweigt, dann folgt wieder ein Bleirohr v, welches die Verbindung mit dem zum Befreien der Luft von Kohlendioxvd und Wasserdampf bestimmten Rohre C vermittelt. Das Rohr C, durch ein (nicht gezeichnetes) Stativ getragen, wird durch den Hahn t in zwei Halften getheilt, von denen die untere mit Stuckchen von porose Barvumhydroxyd, zum Absorbiren des Kohlendioxyds, gefüllt ist, wahrend die obere Halfte mit Schwefelsaure getrankten Bimsstein zum Trocknen der Luft enthalt. Der Hahn t hat den Zweck, die beiden Abtheilungen des Rohres, so lange der Apparat nicht gebraucht wird, von einander abzusperren, um das Baryumhydroxyd, welches nur bei einem gewissen mittleren Wassergehalte Kohlendioxyd energisch absorbirt, vor dem Austrocknen durch die Schwefelsaure zu bewahren und dadurch gleichzeitig eine vorzeitige Verdunnung der Schwefelsaure zu verhüten. Der Hahn H' besitzt ausser einer geraden Durchbohrung eine solche, mittelst deren die aussere Luft durch das Rohr f entweder mit C oder mit v in Verbindung gesetzt werden kann. Das Rohr C mundet in das mit dem Hahn l versehene Glasrohr, und letzteres steht mittelst des Bleirohres or mit dem kurzen Schenkel b des Manometers in Verbindung.

Zur Ueberfuhrung der Luft aus dem Proberohre D in das Eudiometer muss letzteres, sowie die ganze volher beschriebene Rohrleitung luftleer gemacht werden. Es geschieht dies dadurch, dass man die Quecksilberluftpumpe bei l anschliesst und dieselbe in Betrieb setzt, nachdem man das bei d abgezweigte Barometerrohr in ein mit Quecksilber gefülltes Gefass hat tauchen lassen, den Hahn h'' geschlossen und dem Hahn H die Stellung III gegeben hat.

Nach hergestellter Luftleere schliesst man den Hahn / und dreht einen auf dem Verbindungsschlauche W sitzenden Schraubenquetschhahn fest zu. Daraut bricht man die Spitze c des Proberohres innerhalb des Kautschukschlauches ab und lasst durch vorsichtiges Luften von W die Luft langsam überströmen, während man für genugendes Nachfullen von Quecksilber in F sorgt. Die Schnelligkeit, mit welcher die Luft überströmt, erkennt man an der Schnelligkeit, mit welcher das Quecksilber im Rohre d tallt. Dieselbe muss eine sehr massige sein, damit die Austrocknung durch das Rohr U gesichert ist. Nachdem sich die Luft durch das ganze System gleichmassig vertheilt hat, giebt man dem Hahn H die Stellung II, durch welche das Eudiometer mit dem Manometer verbunden wird, und erkennt an der Höhe der Quecksilbersaule im Rohre d den Drück, unter welchem das Gas im Eudiometer steht. Dieser Drück hangt von dem Verhaltnisse des Inhaltes des Gefasses D zu dem Inhalte des Eudiometers plus dem ganzen

Rohrsysteme ab; ist derselbe, wie es in der Regel der Fall sein wird, kleiner als der Atmosphärendruck, so giebt die Barometerprobe d den gewunschten, S. 19 erwahnten Anhalt über die Verdunnung, welche man der Luft im Eudiometer mittelst des Gefässes R vor der Ablesung des Druckes geben muss, um das Quecksilber im Schenkel b unterhalb der Spitze zu halten.

Es folgt endlich die Druckmessung und die Verbrennung, welcher hier noch die Beschreibung des Eudiometers vorhergehen muss.

Das Glasgefass E von 250 ccm Inhalt ist unten durch eine starke, gut aufgeschliffene, durch Fett zu dichtende Glasplatte geschlossen, welche ausserdem durch eine Bugelverschraubung gegen den Rand des Gefasses E fest angedruckt wird. Durch die Platte gehen die beiden Polschrauben, luftdicht eingekittet, hindurch. Letztere setzen sich im Inneren des Gefasses in zwei 3 mm starke Drähte fort, deren Enden zwei kleine Klemmschrauben zum Einschalten der Kupferspirale tragen. Die Spirale wird hergestellt, indem man einen etwa 60 cm langen, 0,5 mm dicken Kupferdraht auf ein Glasrohr von 1 cm Durchmesser derart aufrollt, dass sich die Windungen berühren. Eine Spirale von

n angegebenen Dimensionen wird durch eine Bunsen'sche Batterie on drei Elementen oder eine andere Stromquelle zum Gluhen gebracht. Benutzt man den Strom von Accumulatoren, so muss der Kupferdraht dicker gewahlt werden, um nicht durchzuschmelzen. Derselbe halt dann auch zwei bis drei Analysen aus, ohne erneuert zu werden, ohne also das Oeffnen des Eudiometers nothig zu machen. Kreusler hat, zur Erlangung ganz übereinstimmender Zahlen, es für durchaus nothwendig gefunden, in das Eudiometergefass ein in einem Drahtkorbehen befindliches Stück Aetzkali einzubringen. Dasselbe dient zur vollstandigen Austrocknung der Luft.

Was nun die Druckmessung betrifft, so muss dieselbe selbstredend vor und nach der Verbrennung bei derselben Temperatur des Gases geschehen, und hierzu eignet sich am besten die Temperatur

Fig. 11

von 0°, welche man durch Umgeben des Eudiometers mit gestossenem Eis erzielt. Man benutzt hierzu einen aus zwei Halften bestehenden Blechcylinder (Fig. 11), welcher leicht zusammenzusetzen und zu entfernen ist.

Nachdem das Eudiometer in der S. 21 beschriebenen Weise mit Luft gefullt ist, kuhlt man dieselbe mit Eis auf 0° ab, bewirkt, sobald keine Contraction am Manometer mehr zu beobachten ist, die genaue Einstellung der Quecksilberkuppe auf die Glasspitze (nach S. 19) und liest den Druck ab Alsdann wird Hahn h" geschlossen, der Eisbehalter entfernt und die Kupfer-

spirale in Gluhhitze versetzt, welche etwa 10 Minuten unterhalten wird. Man lasst erkalten, wobei das gebildete Kupferoxyd sich zum grossten Theile abblattert, und gluht von neuem.

Sobald nach mehrmaliger Wiederholung dieser Operationen keine Druckabnahme am Manometer mehr zu beobachten ist, ist alles Sauerstoffgas entfernt. Nach Kreusler genügt eine sechsmalige, bei wiederholtem Gebrauch des namlichen Drahtes eine siebenmalige Wiederholung der Glühoperation. Man umgiebt das Gefäss wieder mit Eis und liest den Druck, wie vorhin beschrieben, ab. Eine vollstandige Abkühlung erfordert ein 60 Minuten andauerndes Verweilen im Eise. Vor dem Einstellen des Volumens auf die Glasspitze ist aus dem S. 19 angegebenen Grunde die Quecksilbersäule im Barometerschenkel B um etwa ein Fünftel der ursprünglichen Hohe zu verkürzen, da ein Fünftel des Gases bei der Oxydation des Kupfers verschwunden ist.

Dass der Procentgehalt des untersuchten Gases an zurückbleibendem Gase (also bei der Luft, an Stickstoff 1) sich einfach durch Multiplication des Quotienten der beiden Druckablesungen mit 100 ergiebt, wurde S. 16 erortert. Der procentische Sauerstoffgehalt wird also durch das an 100 fehlende Volumen ausgedrückt.

Als Vorsichtsmaassregeln, welche sich auf die eigentliche Operation mit dem Eudiometer beziehen, sind nach Kreusler noch folgende zu erwahnen. Es empfiehlt sich, die Spirale aus vorher (zur Entfernung von Fett) gegluhtem Kupferdraht herzustellen, wobei durch die Operation des Aufwickelns die Oxydschicht fast vollig wieder entfernt wird. Diese Spirale wird dann in dem zur Analyse fertiggestellten und evacuirten Eudiometergefasse nochmals kurze Zeit ausgegluht. Während des Erkaltens lasst man trockene Luft zutreten und evacuirt dann zum zweiten Male endgultig, wonach man die zu analysirende Luft langsam durch das Trockenrohr C einstromen lasst.

Es ist begreiflich, dass wahrend des Gluhens der Kupferspirale ein Theil der Luft, welcher sich im schadlichen Raume des Eudiometers, d. h im Capillarrohre a und über dem Quecksilber im Schenkel b befindet, der absorbirenden Wirkung des Kupfers sich entzieht. Um diesen schadlichen Raum so klein wie möglich zu machen, halt man, wie S 22 erwahnt, wahrend des Gluhens der Spirale den Hahn h'' geschlossen, dehnt nach Unterbrechung des Stromes die Luft möglichst aus und treibt sie nach dem Erkalten für die nachste Gluhoperation wieder zurück. Auf diese Weise gelingt es, den schadlichen Raum möglichst bald mit Luft, welche mit dem gluhenden Kupfer schon in Berührung war, auszuspulen

Wahrend der Gluhoperation taucht man den Hals des Eudiometergefasses E sammt Polschrauben und Leitungsdrahten in Wasser, um ein Undichtwerden der Verschlussstelle zu verhindern

Um eine Erwarmung des Quecksilbers im Manometer zu verhuten, welche eine Reduction der Quecksilbersaule nothig machen

¹⁾ Bei gewohnlichen Analysen wird der Gehalt dei Luft an Argon nicht berücksichtigt.

würde, stellt man zwischen Eudiometer und Manometer einen Schir auf. Die Temperaturschwankungen betragen dann meist nur Bruchtheile eines Grades, und die entsprechende Correction für die Länge der Quecksilbersaule übersteigt selten 0,1 mm. Das zur Beobachtung der Temperatur dienende Thermometer M ist auf dem Gestell neben dem Manometer angebracht, und das Gefäss desselben taucht in Quecksilber, welches sich am Boden einer Glasrohre vom Kaliber des Manometers befindet. Ein Thermometer mit freiliegendem Gefasse würde in seinen Angaben der wirklichen Temperatur des Barometers zu sehr vorauseilen.

Eine fernere Correction, welche bei vergleichenden Bestimmungen gut vernachlassigt werden kann, leitet sich aus der Volumvermehrung des Kupferdrahtes her und betragt im Durchschnitt 0,1 mm, um welche Grosse der nach der Verbrennung gemessene Druck zu vermindern ist. Das Protokoll einer Sauerstoffbestimmung in der Luft wurde sich beispielsweise folgendermaassen gestalten:

ichs	Vor und		nach der Entziehung des Sauerstoffs				
Nummer des Versuchs	Manometerstand		Manometerstand		desgl reducirt auf Anfangs- tempera- tur	desgl. mit Cor- iection fur Volum- zunahme des Kupfers	Procentischer Stickstoff betrag $= \frac{p}{P} 100$
Z	P mm	° C.	mm	° C	$\mathbf{m}\mathbf{m}$	p mm ∉	
62	711,75	17,4	562,90	17,6	562,88	562,78	79,070

Zu bemerken ist, dass Kreusler nach der beschriebenen Methode den Sauerstoffgehalt der atmospharischen Luft in einer bis dahin nicht erreichten Genauigkeit bestimmt und nur Schwankungen gefunden hat, welche 0,1 Proc. Sauerstoff nicht übersteigen.

Bestimmung des in Wasser gelösten Sauerstoffs.

Fur die Praxis kommt hier der Sauerstoff in betracht, welchen das Wasser neben Stickstoff aus der Luft aufnimmt, und es ist vor allem zur Prufung der Methoden wichtig, die quantitativen Verhaltnisse zu kennen, unter welchen sich Luft bezw. der Sauerstoff derselben im Wasser lost, da man als Controlsubstanz nur eine Wasserprobe nehmen kann, deren Luft- bezw. Sauerstoffgehalt von vornherein bekannt ist. Wie für alle Gase, nimmt die Loslichkeit der Luft in Wasser mit steigender Temperatur ab. Die Luft folgt ferner dem Gesetze von Henry-Dalton, d. h. das geloste Gesammtvolumen steht in geradem Verhaltnisse zu dem Drucke, unter welchem die Luft steht,

die Volumen der einzelnen Bestandtheile aber hängen von deren partiellem Drucke ab 1).

Da nun die Zusammensetzung der Luft als constant angenommen werden kann, der partielle Druck von Sauerstoff und Stickstoff also ebenfalls constant ist, so fragt es sich, ob die vom Wasser bei verschiedenen Temperaturen aufgelöste Luft immer denselben Sauerstoffgehalt in Volumprocenten zeigt oder nicht. Nach Bunsen ist dies der Fall, nach seinen Versuchen besteht die in Wasser aufgelöste Luft durchschnittlich aus 34,91 Proc. Sauerstoff und 65,09 Proc. Stickstoff 2), so dass man also mit Hulfe der Zahl 34,91 und den für die verschiedenen Temperaturgrade bestimmten Absorptionscoefficienten der Luft das jeweilige in Wasser enthaltene Sauerstoffvolumen berechnen kann. Will man z. B. das in 1 Liter Wasser bei 150 gelöste Sauerstoffvolumen berechnen, so sucht man in der von Bunsen aufgestellten Tabelle den Absorptionscoefficienten für Luft, welcher bei 150 0,01795 ist (d. h. 1 Liter Wasser enthalt bei 15° und 760 mm Druck ein Volumen Luft, welches bei 00 und 760 mm gleich 17,95 ccm ist) und setzt die Proportion an:

100.34,91 = 17,95 x, woraus sich ergiebt x = 6,27 ccm 0.

Neuere Versuche haben jedoch ergeben, dass erstens das Verhaltniss von Sauerstoff zu Stickstoff bei den verschiedenen Temperaturen (es kommen hier nur niedrige Temperaturgrade von 0 bis 30° in betracht) nicht constant ist, sondern dass der Sauerstoffgehalt mit steigender Temperatur abnimmt Nach L W. Winkler enthalt die gelöste Luft

- ¹) Der partielle Druck (oder Partialdruck) des Sauerstoffs und Stickstoffs in der Luft ergiebt sich aus der Volumzusammensetzung der Luft. Da 1 Vol aus 0,2096 Vol O und 0,7904 Vol N besteht, so ist der partielle Druck des Sauerstoffs in Atmospharen ausgedruckt 0,2096, und der des Stickstoffs gleich 0,7904 Atm. Wird nun Wasser mit Luft geschuttelt, so lost 1 Vol Wasser (welches nach Burnsen von iemem Sauerstoff bei 0 und 1 Atm. Druck 0,04114 Vol aufnmimt) nur 0.04114 0.2096 Vol O, während das geloste Volumen Stickstoff (welches bei 0 und 1 Atm. Druck 0,02035 Vol betragt) sich zu 0,02035 0,7904 berechnet. Bezuglich des Gehalts an Argon vergl die Fussnote S. 23
- ²) Durch Rechnung eigeben sich diese Weithe aus dem unter ¹) angeführten in folgender Weise

Aus diesen Zahlen berechnet man die procentische Zusammensetzung der gelosten Luft mit Hulfe der Proportionen

```
0 02471 . 0 008623 = 100 r, woraus r = 34,89 Vol O, 0,02471 0,016085 = 100 r, woraus x = 65,09 Vol N,
```

Zahlen, welche gut mit den im Text angeführten, durch directe Bestimmung erhaltenen übereinstimmen

bei 00 . . . 35,1 Proc. Sauerstoff, bei 200 . . 34,3 Proc. Sauerstoff , 100 . . . 34,8 , , , , 256 33,7 , ,

während nach Pettersson und Sondén 1) der Sauerstoffgehalt zwischen 00 und 140 von 33,88 auf 33,24 Proc. sinkt.

Zweitens wurde von mehreren Forschern, welche nach verschiedenen Methoden arbeiteten, ubereinstimmend gefunden, dass die von Bunsen fur verschiedene Temperaturen aufgestellten Absorptionscoefficienten fur Luft bedeutend zu niedrig sind.

Die von L. W. Winkler nach seiner weiter unten beschriebenen Titrirmethode gefundenen und durch gasvolumetrische Bestimmungen von demselben controlirten Sauerstoffvolumen, welche 1 Liter Wasser bei verschiedenen Temperaturen aufnimmt, sind in nachstehender Tabelle zusammengestellt mit den aus den Bunsen'schen Coefficienten nach obigem Beispiele berechneten Volumen:

m	Absorptions- coefficienten der Luft	1 Liter Wasser lost bei 760 mm Druck com Saueistoff			
Temperatur	fur Wasser nach Bunsen	nach Bunsen berechnet	nach L W Winklei		
0	0,024 71	8,63	10,19		
1	0,024 06	8,39	9,91		
1 2 8 4 5 6	0,023 45	8,19	9,64		
3	0,022 87	7,98	9,39		
4	0,022 37	7,81	9,14		
5	0,021 79	7,61	8,91		
6	0,021 28	7,43	8,68		
7	0,020 80	7,26	8,47		
8	0,020 34	7,10	8,26		
9	0,019 92	6,95	8,06		
10	0,019 53	6,82	7,87		
11	0,019 16	6,69	7,69		
12	0,018 82	6,57	7,52		
13	0,018 51	6,46	7,35		
14	0,018 22	6,30	7,19		
15	0,017 95	6,27	7,04		
16	0,017 71	6,18	6,89		
17	0,017 50	6,11	6,75		
18	0,017 32	6,05	6,61		
19	0,017 17	5,99	6,48		
20	0 017 04	5 95	6,36		
21			6,25		
22			6,11		
28		-	6,00		
24			5,89		
25	-700		5,78		
26			5,67		
27			5,56		
28			5,46		
29		70.700	5,36		
30			5,25		

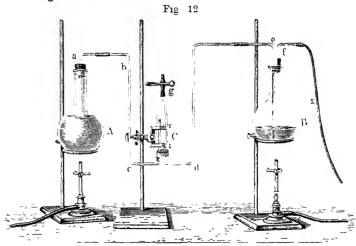
¹⁾ Ber d deutsch chem Ges 22, 1439 (1889)

Obschon die Winkler'schen Zahlen von anderen Autoren bestätigt und als die richtigen zu betrachten sind, werden vielfach noch die Bunsen'schen Werthe den Berechnungen zu grunde gelegt.

Die Methoden, welche zur Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs dienen, sind entweder gasometrische oder titrimetrische. Die gasometrischen Methoden setzen voraus, dass man den gelösten Sauerstoff aus dem Wasser austreibt, wonach man die S. 4 ff. beschriebenen Methoden zur Bestimmung benutzen kann. Bei den verschiedenen titrimetrischen Verfahren werden die den Sauerstoff aufnehmenden Reagentien direct mit dem Wasser zusammengebracht.

Gasvol 1etrische Besti 1mung des i Wasser gelöste Sauerstoffs.

Zur Austreibung des gelosten Sauerstoffs durch einfaches Kochen des Wassers bedient man sich des von E. Reichardt 1) angegebenen, von Preusse und Tiemann 2) modificirten Apparates (Fig. 12), dessen Zusammensetzung leicht aus der Figur und aus der Beschreibung der Handhabung verständlich ist.



Die Kolben 1 und B haben jeder ungefahr 1 Liter Inhalt, das als Gassammler dienende Gefass C ist 35 mm weit und 300 mm lang, und ist am oberen Ende zu einer leicht gebogenen Spitze, welche ein Schlauchstuck nebst Quetschhahn tragt, ausgezogen. Das Rohr a schneidet mit der unteren Flache des Kautschukstopfens ab, das Rohr c ragt etwa 80 mm, das Rohr d nur wenig über dem Kautschukstopfen

¹) Zeitschr f analyt. Chem **11**, 271 (1872). — ²) Bei d deutsch chem. Ges **12**, 1768 (1879)

in C empor. Rohr e geht bis in die Nähe des Bodens von B hinab, und Rohr f schneidet mit der unteren Fläche des Kautschukstopfens ab.

Der Kolben A, dessen Inhalt ausgemessen wurde, ist zum Auskochen des zu untersuchenden Wassers bestimmt, und die ausgetriebenen Gase sollen in C uber verdunnter Natronlauge (zur Absorption des Kohlendioxyds) aufgefangen werden. Bevor aber das Auskochen geschehen kann, ist es nothig, die Rohre bc und den Gassammler mit vollstandig luftfreier Natronlauge zu fullen, und hierzu dient der Kolben B.

Man fullt den Kolben B bis über die Halfte mit etwa 5 procentiger, kurz vorher ausgekochter Natronlauge, zieht das Rohr a aus dem Schlauchstück heraus und bläst durch den Schlauch x Luft in den Kolben B, bis der Gassammler C und das Rohr cb ganz mit Lauge gefullt sind, worauf man g und das Ende von b mit Quetschhahnen verschliesst.

Es muss nun noch die Sperrflussigkeit im ganzen Apparate von Luft befreit werden Zu diesem Zweck fullt man den Kolben A bis zum Rande mit destillirtem Wasser und setzt den Stopfen ein, wobei ist ich mit Wasser fullt. Nachdem man a mit b verbunden

Quetschhahn vom Schlauchstucke entfernt hat, erhitzt man den Inhalt von B zu gelindem, den von A zu starkem Sieden, wodurch die in A und C absorbirte Luft ausgetrieben wird und sich in C sammelt, woraus man sie von Zeit zu Zeit durch Oeffnen des Quetschhahnes g und durch Einblasen von Luft in den Schlauch x austreibt. Sobald sich in C keine Luft mehr ansammelt, was man daran erkennt, dass die Spitze von C bei schwachem Abkuhlen sich ganz mit Flussigkeit anfullt, unterbricht man das Kochen in A und setzt zwischen a und b den Quetschhahn auf, wahrend man, um das Eintreten von Luft in den Apparat zu verhindern, das Kochen in B unterhalt. Schliesslich entfernt man den Kolben A sammt dem Rohre a, entleert denselben und kann nun zur Ausfuhrung eines Versuches schreiten

Der erkaltete Kolben A wird mit dem zu untersuchenden Wasser ganz angefullt, der Stopfen aufgesetzt, so dass sich das Rohr a mit Wasser fullt, und die Verbindung mit b hergestellt, ohne ein Luttblaschen mit einzuschließen. Man entfernt den Quetschhahn zwischen a und b, erhitzt das Wasser in A zum schwachen Sieden und achtet darauf, dass das in C sich ansammelnde Gemisch von Gasen und Dampfen die Flussigkeit aus diesem Gefasse nie weiter als bis zur Halfte verdrangt, damit keine Gasblaschen durch das Verbindungsrohr de verloren gehen konnen Man muss also, wenn nothig, die Dampfe durch Abkuhlen sich theilweise verdichten lassen. Durch die Ausdehnung des Wassers in A wird eine geringe Menge desselben in die Rohre b getrieben, durch das bei a sich ansammelnde Gas von dem kochenden Wasser getrennt und nachher durch die Dampfe in das Sammelgefass C getrieben. Hat die Flussigkeit im Gefasse C aber

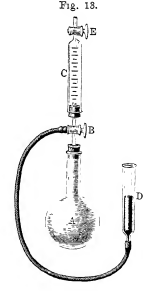
nahezu 100°, so giebt das ubergetriebene Wasser beim Durchstreichen durch den langen aufsteigenden Theil des Rohres c die Luft ab.

Nach etwa 20 Minuten langem Kochen entfernt man die Flamme unter dem Kolben A, worauf die Dampfe sich in A und C verdichten und die Flussigkeit aus B nach C und A zurücksteigt. Bleibt hiernach in A eine Gasblase zurück, so bringt man das Wasser in A von neuem ins Kochen und beobachtet nach erneutem Abkuhlen, ob der Gasrest übergetrieben ist. Fullt sich der Kolben A vollständig mit Flussigkeit, so ist der Versuch beendet.

Zur Ueberfuhrung des Gases aus C in die Messburette verbindet man letztere mit dem Schlauchstück g durch eine mit Wasser gefüllte enge Glasröhre und treibt durch Einblasen von Luft in den Schlauch x das Gas über. Die Bestimmung des Sauerstoffs erfolgt alsdann nach einer der auf S. 4 bis 12 beschriebenen Methoden.

Einen einfachen Apparat zum Austreiben des Sauerstoffs aus Wasser unter Benutzung des Vacuums hat A. Florence¹) construirt. Der Rundkolben A (Fig. 13), dessen Capacitat bestimmt worden ist.

wird an Ort und Stelle der Fullung mit einem Kautschukstopfen verschlossen, der einen Dreiwegehahn B tragt. Letzterer wird zur Ausfuhrung des Versuches einerseits mittelst eines Kautschuksropfens mit der Burette C, und anderseits mittelst eines meterlangen, starken Kautschukschlauches mit dem Niveaurohr D verbunden, welches mit Quecksilber gefullt ist. Man stellt durch den Dreiwegehahn die Verbindung zwischen C und D her, offnet den eintachen Hahn E und fullt die Burette mit Quecksilber. schliesst man E, bildet durch Senken von D das Vacuum in der Burette und verbindet durch entsprechendes Drehen des Hahnes B die Burette mit dem Kolben. Die geloste Luft beginnt sofort zu entweichen, und ein gelindes Erwarmen des Kolbeninhaltes genugt, um die letzten



Spuren von Gas in die Burette zu treiben Sobald keine Gasblasen mehr aufsteigen, schliesst man die Burette gegen den Kolben ab und verbindet sie mit dem Gefasse D Darauf führt man, zur Absorption des Kohlendioxyds, durch den Hahn E etwas Kalilauge unter Vermeidung von Luftblasen in die Burette ein, giesst auf das Quecksilber in D eine Schicht Kalilauge von derselben Hohe wie in der Bürette,

hebt D, bis die Quecksilberoberflächen in gleicher Höhe stehen, und liest das Gasvolumen ab. Nach Notirung des Barometerstandes und der Temperatur führt man die Luft in eine Absorptionspipette uber und bestimmt den Sauerstoff durch Differenz.

Die Benutzung der Absorptionspipette führt jedenfalls zu genaueren Resultaten als die Absorption des Sauerstoffs durch alkalische Pyrogallussäurelosung in der Burette selbst, wie Florence vorschlägt. Zu letzterem Zwecke ist die Burette über dem Hahn E mit einem kleinen Trichter, an Stelle des Capillarrohres versehen. Der Apparat gestattet ein schnelles Arbeiten, auf welches Florence Gewicht legt, weil die i Wasser enthaltenen Bacterien durch ihre Lebensthätigkeit einen Theil des Sauerstoffs in Kohlendioxyd überführen.

F. C. G. Muller 1) hat einen leicht transportabeln Apparat zur gasvolumetrischen Bestimmung des Sauerstoffs construirt, welcher unter dem Namen Tenax zur Untersuchung des Flusswassers vielfach angewandt wird. Die dem Apparate zu grunde liegende Idee besteht darin, die Gase durch Kochen des Wassers auszutreiben und in einer auf den Kochkolben gesteckten Messburette, welche mit Petroleum gefüllt ist, aufzufangen. Nach dem Messen des Gesammtgasvolumens wird der Sauerstoff absorbirt und der Stickstoff zuruckgemessen.

In Fig. 14 ist N der Kochkolben, auf welchem mittelst Kautschukstopfen das S-formige Rohr DBA befestigt wird. Von diesem Rohre zweigt sich oberhalb B die kleine Messbürette E ab, deren oberes Ende durch den Hahnstopfen F verschlossen ist. Letzterer ist eingerichtet wie die Glasstopfen an den bekannten U-formigen Natronkalkrohrchen, und gestattet daher die capillare Verbindung P mit dem Absorptionsrohr K herzustellen oder aufzuheben. Das untere Ende des Rohres BD ist von einem Kuhler, und die Burette E von einem Kuhlbecher umgeben.

Nachdem das mit dem schwach alkalisch gemachten Wasser gefullte $100\,\mathrm{ccm}$ -Kolbchen N an das Rohr $D\,B\,A$ angesteckt worden, giesst man durch die Kugel A so lange Petroleum in das Rohr, bis die Flussigkeit in der Burette E bis an die Mundung der Verbindungscapillare gestiegen ist, wonach der Stopfen F derart eingesetzt wird, dass er die Capillare verschliesst.

Das Wasser wird mit grosser Flamme zum Sieden gebracht und dann 10 Minuten lang mit kleiner Flamme ausgekocht, wobei die Gase sich in der Burette E ansammeln, wahrend das verdrangte Petroleum in die Kugel A aufsteigt. Das Auskochen muss so lebhaft vor sich gehen, dass ein Dampfraum im Halse des Kolbchens entsteht, aber nicht zu stark, damit das Oel nicht über die kugelformige Erweiterung C gedrangt wird. So oft letzteres eintreten will, nimmt man die Flamme fort, bis das Wasser aus CD zuruckschnellt und den Dampf-

¹⁾ Zeitschi f angew Chem 1899, S. 253

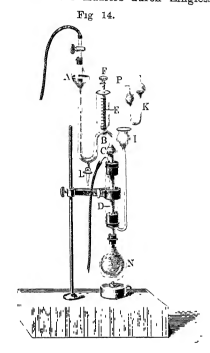
Gasvolum. Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs. 31

raum im Kolben ausfüllt. Diese Procedur wird gegen Ende des Auskochens unter allen Umstanden einige Male ausgeführt, um auch die geringe in das Rohr $D\,B$ gestiegene Wassermenge mit der Hauptmenge zu vermischen und zu entgasen. In der Mitte und gegen Ende des Auskochens erneuert man das Wasser des Kuhlers durch Eingiessen

von kaltem Wasser durch den Trichter J.

Nach beendigter Operation stellt man durch Ablassen von Petroleum durch den Hahn L die Flussigkeit in der Burette E und im Rohre A auf gleiches Niveau und liest das Volumen des Gases an der in $^{1}/_{10}$ ccm getheilten Burette ab.

Um nun das Gas, behufs Absorption des Sauerstoffs, in die Rohre K uberzutreiben, bringt man den Hahnstopfen F in die entsprechende Stellung und blast durch den Kautschukschlauch vorsichtig Luft in die Kugel A, so dass das Petroleum nur eben durch den Hahn tritt. Sobald die Absorption des



Sauerstoffs nach mehrmaligem Hin- und Hertreiben des Gases vollstandig ist, liest man das Volumen des Stickstoffs ab

Titrimetrische Bestimmung des in Wasser gelösten Sauerstoffs.

Die im vorigen Abschnitt besprochenen gasvolumetrischen Methoden eiterdern eine umfangreiche Apparatur und werden deshalb vorzugsweise in den Fallen angewandt, wo es sich neben der Bestimmung des Sauerstoffs noch um diejenige der anderen im Wasser gelosten Gase, wie Methan (Sumpfgas), Stickstoff handelt Kommt es nur auf die Ermittelung des Sauerstoffs an, so leisten die in neuerer Zeit vervollkommneten titrimetrischen Methoden mit meist einfacheren Apparaten denselben Dienst.

Fr. Mohr's Methode zur Besti 1 u g des i Wasser gelöste Sauerstoffs.

Diese Methode, welche fruher vielfach angewandt, später aber durch genauere Verfahren ersetzt wurde, zeichnet sich durch ihre Einfachheit aus. Dieselbe beruht darauf, das Wasser mit einer gemessenen Menge von Eisenoxydulsalz zu versetzen und durch Zufugen von uberschüssiger Kalilauge das Ferrohydroxyd abzuscheiden. Letzteres oxydirt sich durch den in Wasser gelösten Sauerstoff theilweise zu Ferrihydroxyd. Nachdem man durch starkes Ansäuern der Flussigkeit den Eisenoxyduloxydniederschlag wieder in Losung gebracht hat, titrirt man das nicht oxydirte Eisenoxydul mit Chamaleonlosung zuruck und kann alsdann den zur Oxydation verwendeten Sauerstoff berechnen.

Das Wichtigste bei der ganzen Operation ist die Vermeidung einer Oxydation des Eisenoxyduls durch hinzutretenden atmospharischen Sauerstoff, wenigstens so lange, als die Flussigkeit alkalisch ist. L. Mutschler¹) erreicht dieses durch folgende Anordnung.

Eine etwa 1 Liter fassende Flasche (Fig. 15) von starkem Glase, deren Hals 3 bis 3,5 cm weit ist, wird bis zu einer Marke am Halse, bis zu



welcher man den Kautschukstopfen einzusetzen hat, ausgemessen. Die Reagentien werden in dunnwandige, zu feiner Spitze ausgezogene Glasrohrchen eingeschmolzen, und zwar enthalt das Rohr b 5 bis 8 ccm ausgekochte Kalilauge, c wird mit einem genau gemessenen Volumen, etwa 30 bis 40 ccm, $^{1}/_{10}$ -Normal-Ferroammoniumsulfatlosung angefullt, und d enthalt 15 bis 20 ccm 50 proc. Schwefelsaure. Ausserdem gehort zu der Beschickung eine Glas- oder Achatkugel a. Das Rohr d ist an einen Glasstab angeschmolzen, welcher durch die Mitte des Stopfens geht Nachdem man das Gesammtvolumen Wasser, welches durch a, b, c und d verdrangt wird, bestimmt hat, fullt man die Flasche mit dem zu untersuchenden Wasser bis zum Rande an, lasst die Kugel

nebst den Rohrchen b und c vorsichtig ein und setzt den mit dem Rohr d versehenen Stopfen, ohne eine Luftblase mit einzuschliessen, bis zur Marke in den Hals. Daraut zerbricht man durch leichtes Schutteln die Rohrchen b und c und vertheilt das gebildete Ferrohydroxyd durch vorsichtiges Neigen der Flasche. Diese Operation kann am Orte der Probenahme ausgefuhrt werden, wahrend man das Zerbrechen des Schwefelsaureiohrchens d im Laboratorium vornehmen kann. Nachdem letzteres geschehen ist, lasst man die Flasche noch etwa eine Viertelstunde stehen, bis der Inhalt wasserklar geworden ist, spult als-

¹⁾ Zeitschr f Unters Nahi - u Genussm 2, 481 (1899)

Titrim. Bestimmung des in Wassei gelosten Sauerstoffs.

dann die Losung mit ausgekochtem Wasser in ein Becherglas und titrirt den Ueberschuss an Ferrosalz mit ¹/₁₀-Normal-Chamaleon. Nach der Gleichung:

 $2 \operatorname{Fe} 0 + 0 = \operatorname{Fe}_{2} 0_{3},$ $2 \operatorname{55,6} 15,88$

entsprechen 55,6 Gew.-Thle. Fe 7,94 Gew.-Thln. O, und da eine $^{1}/_{10}$ -Normal-Eisenoxydullosung (38,944 g FeSO₄ + (NH₄)₂SO₄ + 6H₂O im Liter) 0,00556 g Fe in 1 ccm enthalt, so entspricht jeder Cubikcentimeter oxydirter Eisenlosung 0,000794 g oder 0,5555 ccm Sauerstoff.

Da in den zugeschmolzenen Rohrchen die Reagentien, also namentlich die titrirte Eisenlosung, unverandert bleiben, und man daher eine grössere Anzahl Rohrchen zu gleicher Zeit fullen kann, so eignet sich die Methode besonders zur Ausführung von ganzen Reihen von Analysen, die man am Ort der Probenahme, wie erwahnt, einleiten kann.

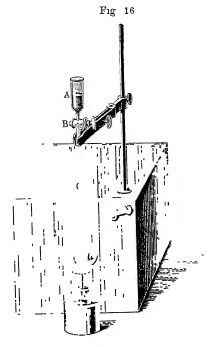
Bemerkungen zu Mohr's Methode.

Die von Mutschler eingefuhrte Modification der Mohr'schen Methode, welche derselbe bei der Untersuchung des Aarewassers bei

Bern 1) in ausgedehntem Maasse benutzt hat, zeigt, dass das Princip der Methode von dem Genannten für richtig gehalten wird, und dass es nur darauf ankommt, den Versuch so zu leiten, dass additioneller Sauerstoff vollkommen ausgeschlossen wird.

Das Princip der Methode ist ferner mit Erfolg angewandt worden von Albert-Lévy und F. Marboutin, welche ihre Resultate durch spater 2) veroffentlichte weiter bestätigt haben. Letztere Autoren arbeiten, um den Zutritt der Luft zu vermeiden, in der von Albert-Lévy construirten Pipette (Fig. 16), und verfahren wie folgt 1).

Die Pipette *C*, deren Inhalt (100 bis 110 ccm) genau bekannt ist, wird bei geoffneten Hahnen in das zu untersuchende Wasser



¹⁾ Forsch-Ber. uber Lebensm. etc. 3, 399 (1896). — 2) Bull de la Soc. chim de Paris [3] 19, 149 (1898) — 3) Annuaire de l'observ. de Montsouris 1894, S 310

getaucht und ganz gefullt. Nachdem man die Hahne geschlossen hat, befestigt man die Pipette, wie in der Figur angegeben, an ein Stativ und lasst die untere Oeffnung in ein Glas tauchen, in welche sich 2 ccm verdunnte Schwefelsäure (1:1) befinden. Dann giesst man in den Trichter A genau 2 ccm Kalilauge (1:10), offnet den unteren Hahn D und darauf den oberen Hahn B und schliesst die Hahne so zeitig, dass keine Luft in die Pipette eindringen kann. Man spült und trocknet den Trichter aus und beschickt ihn mit genau 4 ccm Ferroammoniumsulfatlosung (s. unten), welche man in derselben Weise in die Pipette fullt wie die Kahlauge.

Bei dieser Operation kann leicht etwas Eisenlösung mit dem ausfliessenden Wasser entweichen; um hierbei keinen Verlust an Eisen zu erleiden, fangt man das ausfliessende Wasser in der untergestellten Saure E auf, so dass man dasselbe, da in der stark sauren Lösung keine Oxydation stattfindet, spater mit der zu titrirenden Hauptlösung vereinigen kann. Das gebildete Ferrohydroxyd bindet den Sauerstoff nach Albert-Lévy fast augenblicklich, und die Hydroxyde fallen zu Boden. Um dieselben unter Luftabschluss zu losen, giesst man 4 ccm Schwefelsaure (1-1) in den Trichter A, lasst den unteren Hahn geschlossen und offnet den oberen, wobei die Saure, infolge ihrer grosseren Dichte, langsam in der Pipette zu Boden sinkt und die Eisenoxyde auflost. Sobald die Losung vollstandig ist, giesst man den Inhalt der Pipette in einen Ballon, fugt die Saure aus dem Gefasse E, sowie das Wasser, mit welchem man den Apparat ausgespult hat, hinzu und titrirt das nicht oxydirte Eisenoxydul mit Kaliumpermanganat.

Man benutzt zweckmassig eine Eisenlosung mit 25 g Ferroammoniumsulfat im Liter und als Chamaleonlosung eine etwa funtzigstelnormale, welche also $0.6279~\mathrm{g}$ Kaliumpermanganat im Liter enthalt. Der Titer der letzteren Losung muss genau bestimmt werden (z. B. mit Oxalsaure). Ist die Losung genau $\frac{n}{50}$, so entspricht 1 ccm der-

selben 0,0001588 g oder 0,1111 ccm 0

Mit Hulfe des titrirten Permanganats muss der Gesammtgehalt der angewandten Eisenlosung an Oxydul bei jedem Versuch bestimmt werden. Damit diese Titration moglichst unter denselben Versuchsbedingungen erfolgt wie die Sauerstofftitrirung, versetzt Albeit-Lévy 100 ccm desselben Wassers, wie es zur Bestimmung benutzt wird, mit 2 ccm Kalilauge, 4 ccm Schwefelsaure und 4 ccm Ferroammoniumsulfatlosung, sammtliche Reagentien von der oben angegebenen Concentration, und titrirt diese Losung mit Permanganat Dieses Verfahren gleicht auch den Fehler aus, welcher durch die Einwirkung etwaiger organischer Substanzen auf das Permanganat entstehen konnte Wurden bei dieser Titration n ccm Permanganat verbraucht, und bei der ersten Titration n', und entspricht 1 ccm Chamaleon a ccm Sauerstoff, so enthalt das untersuchte Volumen Wasser (n-n') a ccm O. Es

ist zu beachten, dass das untersuchte Volumen gleich ist dem Inhalte der Pipette weniger 6 ccm, da letzteres Volumen Wasser durch die 2 ccm Lauge und die 4 ccm Eisenlosung verdrangt wurde.

Zu beachten ist, dass die Genannten die Eisenlosung zu dem alkalisch gemachten Wasser setzen, wahrend nach der ursprünglichen Mohr'schen Methode zuerst die Eisenlosung und dann erst die Lauge hinzugefugt wurde. Die von den beiden Autoren beigebrachten Zahlen, welche dieselben mit den auf gasvolumetrischem Wege erhaltenen zusammenstellen (Bull. Par. loc. cit.), zeigen, dass weder die Zeitdauer noch die Temperatur einen Einfluss auf die Vollstandigkeit der Sauerstoffabsorption durch das Ferrohydroxyd haben. Nach der ursprünglichen Arbeitsweise erforderte die vollstandige Absorption etwa eine halbe Stunde Zeit und eine Temperatur von etwa 40°; nach Albert-Lévy und Mai boutin dagegen weichen die nach einer halben Minute erhaltenen Resultate von denen nach 60 Minuten nicht ab, so dass diese Autoren die Reaction als eine augenblickliche bezeichnen.

estim 1u g des in Wasser gelösten Sauerstoffs nach Schützenberger und Risler.

Das Princip dieser Methode ist folgendes. Man giesst unter Luftabschluss in einen Ueberschuss von Indigweisslosung ein abgemessenes Volumen des sauerstoffhaltigen Wassers, wodurch eine dem Sauerstoffgehalte entsprechende Menge Indigweiss in Indigblau umgewandelt wird. Die blaue Losung wird alsdann so lange mit einer Losung von hydroschwefligsaurem Natrium aus einer Burette versetzt, bis die blaue Farbe verschwunden ist, da man vorher festgestellt hat, wie viel Cubikcentimeter Sauerstoff durch 1 ccm der Losung des hydroschwefligsauren Natriums angezeigt werden, so ergiebt sich aus dem Volumen der verbrauchten Losung des letzteren der Gehalt des Wassers an Sauerstoff. Anstatt also das reducirend wirkende hydroschwefligsaure Natrium direct auf das Wasser einwirken zu lassen, übertragt man zunachst den gelosten Sauerstoff auf das leicht oxydirbare Indigweiss und besitzt nun in der durch die Reduction des Indigblaus zu Indigweiss bewirkten Farbenveranderung eine leicht erkennbare Endreaction

Zur Titrirung des hydroschwefligsauren Natiiums lasst man die Losung desselben bei Luttabschluss auf eine Kupfeilosung von bekanntem Gehalt an Kupferoxyd wirken, welch letzteies dadurch zu Kupferoxydul reducirt wird, man benutzt hielzu eine ammoniakalische Losung von Kupfeisulfat und eikennt das Ende der Reduction am Verschwinden der blauen Farbe der Losung.

Der Reductionsvorgang lasst sich durch folgendes Schema darstellen

$$Na_2S_2O_4 + 2CuO = Cu_2O + Na_2SO_3 + SO_2.$$

Das Schwefeldioxyd verbindet sich mit dem Ammoniak zu Ammonium-

Man benutzt zweckmassig eine Kupferlosung, von welcher 10 ccm genau 1 ccm oder 0,0014292 g Sauerstoff entsprechen. Der erforderliche Gehalt an Kupfer in 10 ccm Losung ergiebt sich mit Hulfe der vorstehenden Gleichung aus der Proportion:

> 0 Cu Cu SO₄ + 5 H₂ O 15,88: 2.63,1 oder 2.247,85 = 0,001429 · x,

woraus der Gehalt an Kupfervitriol (CuSO₄ + 5 H₂O) in einem Liter zu 4,461 g (H = 1) gefunden wird. Man trocknet zerriebenen, chemisch reinen Kupfervitriol durch Pressen zwischen Filtrirpapier und löst 4,461 g des Salzes in etwa 100 ccm ausgekochtem Wasser auf. Nachdem man Ammoniak bis zur Wiederautlosung des entstehenden Niederschlages zugefügt hat, verdunnt man die tiefblaue Losung mit ausgekochtem Wasser zu 1 Liter. Diese Losung dient dem ganzen Verfahren als Urtiterflüssigkeit.

Die Losung des hydroschwefligsauren Natriums ist wohl im Handel erhaltlich, kann aber leicht nach folgendem Verfahren dargestellt werden 1). Man schuttelt eine Losung von saurem schwefligsaurem Natrium (Na HSO₃) von etwa 1,25 spec. Gewicht in einer Stopselflasche 5 bis 10 Minuten lang mit überschussigem Zinkstaub und massigt die dabei auftretende Erwarmung unter einem Wasserstrahl. Die erkaltete Losung wird mit dem zehnfachen Volumen ausgekochten Wassers verdunnt und moglichst schnell vom Bodensatz in eine andere Stopselflasche abgegossen. Alsdann fugt man Kalkmilch hinzu, bis die über dem gebildeten Niederschlage befindliche Losung eine schwach alkalische Reaction zeigt, schuttelt um und lasst den Niederschlag sich absetzen. Die Flasche muss dabei vollstandig mit Flussigkeit gefullt sein, weil die Lösung sich in alkalischem Zustande besonders leicht an der Luft oxydirt. Sobald die Losung klar geworden 1st, filtrirt man sie so schnell wie moglich durch ein Faltenfilter in kleine Flaschen, welche vollstandig angefullt und gut verschlossen aufbewahrt werden.

Die Losung enthalt ausser hydroschwefligsaurem Natrium noch die Sulfate, Sulfite und Thiosulfate von Natrium, Calcium und Zink, sowie überschussiges Calciumhydroxyd. Alle diese Nebenbestandtheile jedoch verhalten sich beim Gebrauch der Losung indifferent.

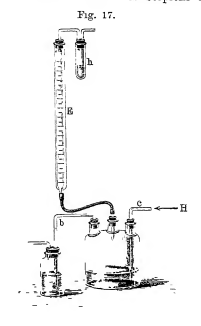
Es bleibt nun noch festzustellen, wie viel Cubikcentimeter Sauerstoff durch 1 ccm der so erhaltenen Losung angezeigt werden. Hierzu bedient man sich der ammoniakalischen Kupferlosung, von welcher man ein abgemessenes Volumen, z B 10 oder 25 ccm, in eine etwa 200 ccm fassende, dreihalsige Woulfe'sche Flasche bringt (Fig. 17),

¹⁾ Die Badische Anilin- und Sodafabrik bringt neuerdings festes hydioschwefligsaures Natrium in den Handel.

deren Zuleitungsrohr c, unter Zwischenschaltung einer Waschflasche mit Natronlauge, mit einem Wasserstoffentwickler verbunden ist. Das Ableitungsrohr b schneidet mit der unteren Fläche des Stopfens ab

und taucht in das Wasser Waschflasche einer kleinen zum Zweck des vollständigen Abschlusses der ausseren Luft. Durch den Stopfen des mittleren Flaschenhalses wird die an einem langeren Stuck Kautschukschlauch befestigte Ausflussspitze der Burette E ge-Letztere enthalt die zu titrirende Losung von hydroschwefligsaurem Natrium und ist am oberen Ende mit einem Schutzrohre h versehen. welches mit einer alkalischen Losung von Pyrogallussaure gefullt wird (vergl S. 6).

Nachdem nun die Luft aus dem Apparate durch Wasserstoff verdrangt ist, lasst man unter Umschutteln der Flasche die Losung aus der Burette



zutropfen, bis die Kupferlosung vollstandig entfarbt ist. Der Abfluss der Burette wird zweckmassig durch ein in den Gummischlauch gestecktes Stuck Glasstab, die bekannte von Mohr angegebene Vorrichtung, regulirt.

Da die Entfarbung der blauen Kupferlosung allmahlich vor sich geht, so kann die Erkennung der vollstandigen Entfarbung für ungeübte Augen Schwierigkeiten haben. A. Bernthsen schlagt deshalb vor, in den mittleren Hals der Woulfe'schen Flasche nach der in Fig. 18 (S 39) dargestellten Weise auch die Spitze dei Burette mit Indigblau einzuführen und aus dieser, sobald die Kupferlosung fast entfarbt ist, zwei bis drei Tropfen Indigblaulosung zuzusetzen, wodurch die Losung schmutzig blau gefarbt wird und nun beim fortgesetzten Zufluss von hydroschwefligsaurem Natrium plotzlich und schart in Hellgelb umschlagt.

Nachdem man auf die beschriebene Ait das Verhaltniss zwischen der Kupfeilosung und der Losung des hydroschwefligsauren Natriums festgestellt hat, verdunnt man letztere mit so viel ausgekochtem Wasser, dass etwa 5 ccm derselben zur Entfarbung von 10 ccm Kupferlosung erforderlich sind, und berechnet, wie viel Cubikcentimeter Sauerstoff durch 1 ccm hydroschwefligsaures Natrium angezeigt werden

Zur Darstellung der Indigolosung zerreibt man 100 g indigblaudisulfonsaures Natrium (im Handel Indigotin genannt) mit Wasser, füllt zu 2 Litern auf und filtrirt die Lösung. Dieselbe braucht keine genau bestimmte Starke zu besitzen, jedoch richtet man die Concentration so ein, dass die Losung von hydroschwefligsaurem Natrium ungefahr gleiche Volumen der Kupferlosung und der Indigolosung entfärbt. Die Indigolosung kann etwas verdünnter sein als die Kupferlosung. Das Verhaltniss der Indigolosung zur titrirten Losung von hydroschwefligsaurem Natrium kann in dem Apparate Fig. 17 (S. 37) ermittelt werden. Versetzt man namlich diese blaue Indigolosung mit hydroschwefligsaurem Natrium, so wird das indigblaudisulfonsaure Natrium zu indigweissdisulfonsaurem Natrium reducirt, die Losung wird also farblos oder vielmehr hellgelb.

Bewirkt man diese Reduction, ohne einen Üeberschuss von hydroschwefligsaurem Natrium zuzusetzen, so besitzt man nun in der entfarbten Losung die eingangs (S. 35) erwahnte Flussigkeit, welche zur Uebertragung des im Wasser gelosten Sauerstoffs auf die titrirte Losung von hydroschwefligsaurem Natrium geeignet ist. In anbetracht der grossen Empfindlichkeit der entfarbten Indigolosung gegen Sauerstoff kann man diese Losung nicht vorrathig halten und umfüllen, sondern bereitet sie bei jedem Versuche in der beschriebenen Weise und zwar in dem zur Sauerstoffbestimmung selbst dienenden Apparate (Fig. 18).

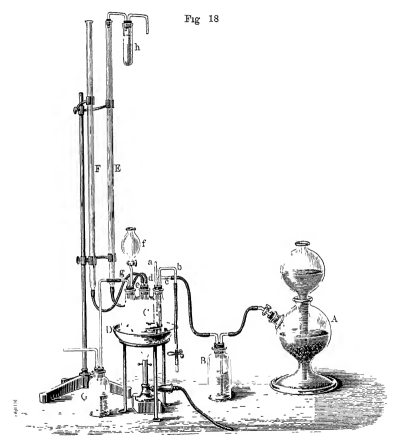
Zur Ausführung der Reductions- und Oxydationsprocesse dient die dreihalsige, etwa 1 Liter fassende Woulfe'sche Flasche C, welche sich in einer mit Wasser gefüllten Porcellanschale D über einem Brenner befindet. Die Verdrangung der Luft durch Wasserstoff wird durch das bis fast auf den Boden der Flasche gehende Rohr c und das Ableitungsrohr g (vergl S. 37) bewirkt. Die Burette F enthalt die blaue Indigolosung, die Burette E die Losung von hydroschwefligsaurem Natrium, beide fassen 60 bis 100 ccm, sind in $^{1}/_{10}$ ccm eingetheilt, und ihre Ausflüsspitzen, an Kautschukschlauchen befestigt, um das Bewegen der Flasche C zu gestatten, gehen durch den Kautschukstopten des mittleren Halses (vergl S 37). Das zu untersuchende Wasser wird mittelst des Hahntrichters f zugelassen. Der Stopten des rechten Flaschenhalses tragt ausser der Einleitungsichre c noch ein Thermometer a, sowie ein Heberrohr b

Ausführung der Sauerstoffbestimmung.

Nachdem man den Wirkungswerth der nach S. 37 verdünnten Losung von hydroschwefligsaurem Natrium nochmals definitiv festgestellt hat (nach S 36), bringt man die Ausslussspitze der Burette E aus der Woulfe'schen Flasche (Fig. 17) in den mittleren Stopfen von C, fullt C mit warmem, ausgekochtem Wasser ganz an und entleert dasselbe bis auf etwa 250 ccm durch den Heber b, indem man gleich-

Titrim. Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs.

zeitig Wasserstoff nachstromen lasst. Alsdann lässt man 30 bis 40 ccm Indigolosung (S. 38) einlaufen, zieht das Zuleitungsrohr c bis eben uber die Oberflache der Losung herauf und fahrt mit Durchleiten des Wasserstoffs fort, während man das Wasser in der Porcellanschale D erhitzt, um die Losung in der Flasche C auf etwa 45° zu bringen, eine Temperatur, welche während der ganzen Operation beizubehalten ist.



Nunmehr giebt man aus der Burette E hydroschwefligsaures Natrium hinzu, bis die Indigolosung eben entfarbt ist, fullt durch Saugen am Trichter f das Trichterrohr bis unter den Glashahn mit der Losung, schliesst den Hahn und uberzeugt sich durch Umschwenken der Flasche C, ob noch Sauerstoff in derselben zugegen ist, was sich sofort durch Blaufarbung der Losung zu erkennen geben würde. Tritt dieser Fall ein, so wird die Losung durch Zugabe einiger Tropfen aus

der Bürette E aufs neue entfärbt und schliesslich der Stand der Lösung an der Bürette E abgelesen.

Man giesst jetzt 250 ccm des zu untersuchenden Wassers in den Trichter f, massigt den Wasserstoffstrom und lasst das Wasser mit der Vorsicht in die Flasche einlaufen, dass keine Luft nachdringt. Das nach dem Schliessen des Hahnes im unteren Trichterrohre verbleibende Wasser wird durch etwas ausgekochtes Wasser in die Flasche gespult und schliesslich so viel hydroschwefligsaures Natrium aus der Bürette E unter Bewegen der Flasche C zulaufen gelassen, bis der ursprüngliche Farbenton der Lösung wieder hergestellt ist. Die verbrauchte Anzahl Cubikcentimeter hydroschwefligsaures Natrium, multiplicirt mit dem Titer der Lösung (S. 37), giebt das Volumen des in 250 ccm Wasser enthaltenen Sauerstoffs.

emerku ge zu Schützenberger-Risler's Methode der Sauerstoffbesti ung.

Die Losung des hydroschwefligsauren Natriums ist, wie S. 36 erwahnt, sehr wenig haltbar; sie verandert sich nicht allein durch Einwirkung des atmosphärischen Sauerstoffs, unter Bildung von saurem schwefligsaurem Natrium, sondern zerfallt, wenn sie alkalisch reagirt, auch bei Abschluss der Luft allmahlich in Thiosulfat und Sulfit. Der Titer der Losung muss daher haufig controlirt werden, was am besten nach jedem Auffullen der Burette von neuem geschieht. In der Bürette selbst halt sich die Losung einige Tage lang unverandert unter dem Schutze des in Fig. 17 (S. 37) angegebenen Verschlusses. Jedoch ist es rathsam, die letzten 15 bis 20 ccm, welche als oberste Schicht der Einwirkung des Sauerstoffs am meisten ausgesetzt waren, zu verwerfen, desgleichen verwirft man den ganzen Inhalt einer der kleinen Vorrathsflaschen (S 36), wenn von demselben bei der Titerstellung aut die Kupferlosung anstatt 5 ccm (vergl. S 37), mehr als 6 ccm zur Reduction von 10 ccm der letzteren erforderlich sind.

Die Controle des Titers des hydroschwefligsauren Natriums kann auch in der Weise geschehen, dass man nach einmaligem Einstellen letzterer Losung auf die Kupferlosung das Verhaltniss zwischen der blauen Indigolosung und dem hydroschwefligsauren Natrium ermittelt. In diesem Falle kann die Controle des Titers mit Hulfe der Indigolosung im Apparate Fig. 18 (S 39) vorgenommen werden

Hat man eine Sauerstoffbestimmung im Wasser gemacht, so ist der Apparat leicht zu einem zweiten Versuche herzurichten. Man verstarkt zu diesem Zweck den Wasserstoffstrom und zieht den Inhalt der Flasche C mittelst des Hebers b ab, worauf man von neuem 250 ccm ausgekochtes Wasser durch den Trichter f einfullt und weiter verfahrt, wie S. 39 beschrieben wurde. Die erwahnte Bequemlichkeit, mit welcher bei einmal eingerichtetem Apparate eine ganze Reihe von Bestimber

mungen nach einander ausgeführt werden kann, ist ein Vorzug dieser Methode. Dagegen machen der complicirte Apparat und die umstandlich herzustellenden Reagentien das Verfahren weniger geeignet, wenn es sich nur um wenige Versuche handelt; man wird alsdann dem Mohr'schen oder dem nachstehend beschriebenen Winkler'schen Verfahren den Vorzug geben.

Eine Fehlerquelle der Methode besteht in der Möglichkeit, dass ein Theil des gelösten Sauerstoffs, ehe derselbe an das Indigweiss gebunden ist, in die Wasserstoffatmosphäre der Flasche C diffundirt; dieser Fehler wird dadurch vernieden, dass man das Wasser durch den Trichter f unter die Oberflache der Indigweisslosung eintreten lässt und von letzterer einen ziemlichen Ueberschuss anwendet, Umstande, welche bei Befolgung des Verfahrens in der nach Tiemann und Preusse 1) oben gegebenen Beschreibung berücksichtigt wurden, sowie dadurch, dass man die Titration mit dem hydroschwefligsauren Natrium moglichst schnell ausfuhrt.

Complicittere Apparate zur genaueren Bestimmung wurden construirt von H. E. Roscoe und Jos. Lunt²), von M. A. Adams³), sowie von A. H. Gill⁴). Letzterer Autor befreit den Indigo durch Behandlung mit 90 procentigem Alkohol von Indigorubin, wodurch die Endreaction, deutlicher wird.

Bestimmung des in Wasser gelösten Sauerstoffs nach L. W. Winkler.

Versetzt man Wasser, welches Sauerstoff gelost enthalt, mit Natronlauge und einer Losung von Manganochloud, so wird aller Sauerstoff von dem ausgeschiedenen Manganohydroxyd, unter Bildung von Manganihydroxyd, gebunden

$$2 \operatorname{Mn} \operatorname{Cl}_2 + 4 \operatorname{Na} 0 \operatorname{H} = \operatorname{Mn} (0 \operatorname{H})_2 + 4 \operatorname{Na} \operatorname{Cl},$$

 $2 \operatorname{Mn} (0 \operatorname{H})_2 + 0 + \operatorname{H}_2 0 = 2 \operatorname{Mn} (0 \operatorname{H})_3$

Fugt man nun zu der Flussigkeit Jodkalium und sauert mit Salzsaure an, so scheidet das entstehende Manganichlorid eine seinem activen Chlorgehalt entsprechende Menge Jod aus, welche mit Natriumthiosulfat titrirt wird.

$$2 \text{ Mn (O II)}_3 + 6 \text{ II Cl} = 2 \text{ Mn Cl}_3 + 6 \text{ H}_2 \text{ O},$$

 $2 \text{ Mn Cl}_3 + 2 \text{ KJ} = 2 \text{ Mn Cl}_2 + 2 \text{ K Cl} + \text{J}_2.$

Die Menge des ausgeschiedenen Jods entspricht also, wie die Gleichungen zeigen, der Menge des vom Manganohydroxyd aufgenom-

¹⁾ Tiemann-Gartner's Handb. 1895 — 2) Ber d deutsch chem Ges 22, 2717 (1889), die Abbildungen befinden sich in der Originalarbeit [Journ of the chemical Society, London 1889, 55, I, 552] — 3) Chem News 65, 79 (1892) — 4) Journ. of anal and appl chemistry 6, 601 (1892).

Auf diese Reactionen hat Winkler seine Methodo menen Sauerstoffs.

gegrundet.

Es ist von vornherein ersichtlich, dass die Methode ohne weitere nur auf ein solches Wasser anwendbar ist, welches frei ist von Joa ausscheidenden Substanzen, also namentlich von salpetriger Saure. Die zunachst folgende Beschreibung des Verfahrens bezieht sich nur au Wasser, welches dieser Bedingung entspricht.

Ebenso durfen die Reagentien aus Jodkalium in saurer Losung kein Jod ausscheiden; die Natronlauge darf also kein Nitrit, das Jod kalium kein Jodat, das Manganochlorid kein Ferrichlorid und die Salzsaure kein freies Chlor enthalten. Die Natronlauge wird am besten durch Auflosen von aus metallischem Natrium bereitetem Natrium hydroxyd erhalten. Man lost 10 g Jodkalium in 100 ccm 33 procentigei Natronlauge auf und prüft die Mischung, indem man eine Probe der selben mit Wasser verdunnt und auf Zusatz von Starkelosung mit Schwefelsaure versetzt, wobei keine Blaufarbung eintreten darf. Die Manganochloridlosung wird erhalten durch Auflosen von 80 g krystallisirtem Manganochlorid (MnCl₂ + 4 H₂ O) in 100 ccm Wasser. Dieselbe darf aus einer Losung von reinem Jodkalium, welche mit Starkelosung versetzt und angesauert ist, kein Jod ausscheiden 1).

Zur Vermischung des Wassers mit den Reagentien benutzt man Flaschen von etwa 250 ccm, deren Glasstopsel gut eingeschliffen sind und deren Inhalt man entweder durch Ausmessen mit Wasser oder durch zwei Wagungen, einmal leer, das andere Mal mit destillirtem Wasser gefullt, genau bestimmt hat.

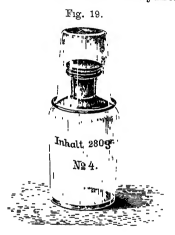
Man fullt die Flasche mit dem zu untersuchenden Wasser bis zum Rande an und bringt sofort die Reagentien hinzu, indem man mittelst einer mit langem, engem Rohre versehenen kleinen Pipette zuerst 1 ccm der iodkaliumhaltigen Natronlauge, alsdann mittelst einer anderen Pipette 1 ccm Manganlosung am Boden der Flasche ausfliessen lasst. Die 2 ccm verdrangten Wassers werden spater in Rechnung gezogen. Nachdem man den Stopfen mit der Vorsicht eingesetzt hat, dass keine Luftblase mit eingeschlossen wird, mischt man den Inhalt durch mehrmaliges Umwenden und lasst den dichten, flockigen Niederschlag sich Zum raschen Absetzen ist es erforderlich, die flockige Beschaffenheit des Niederschlages zu bewahren, was man dadurch erreicht. dass man die Flasche einige Male heftig umwendet und dann sich

¹⁾ Ist man genothigt, eisenhaltiges Manganchloi ui zu reinigen, so lost man 200 g des Salzes in 500 ccm Wasser und kocht auf Zusatz von 1 g Soda einige Zeit lang, wober alles Eisen als Ferrihydroxyd neben etwas Mangan ausfallt, welches man absetzen lasst. Man filtint schnell ab, sauert das Filtrat mit Salzsaure an und dampft bis zur Krystallhaut ein. Das nach 24 Stunden auskrystallisiite Salz wird von der Mutterlauge durch Absaugen getrennt, mit etwas Wasser nachgewaschen und auf unglasiten Porcellantellern getrocknet.

selbst überlässt, während durch anhaltendes Schutteln der Niederschlag pulverig wird und sich dann sehr langsam zu Boden senkt. Wenn die Zeit nicht drangt und man eine moglichst vollständige Klärung der Losung beabsichtigt, so taucht man die Flasche mit dem Stopfen nach abwarts in ein mit Wasser gefulltes Becherglas, kehrt das Ganze um und erzielt auf diese Weise einen vollständig luftdichten Verschluss (Fig. 19). Auf alle Falle muss vor dem Oeffnen der Flasche wenigstens der obere Theil der Losung klar sein, damit der nicht oxydirte

Niederschlag von Manganohydroxyd nicht mit der Luft in Berührung kommt und nicht Theile des Manganihydroxyds beim nachst folgenden Schliessen der Flasche verloren gehen.

Man offnet nun die Flasche und bringt, in ahnlicher Weise wie die anderen Reagentien, etwa 3 ccm reine rauchende Salzsaure in die Flussigkeit, worauf man wieder rasch schliesst und einige Male umschwenkt, bis sich der Niederschlag vollkommen gelost hat. Die bei diesem Schliessen austretende, durch die Salzsaure verdrangte Menge



Wasser ist von keiner Bedeutung mehr, da der gesammte Sauerstoff des Wassers an Mangan gebunden sich befindet. Nachdem man die durch das ausgeschiedene Jod gelb gefarbte Losung mit destillirtem Wasser in ein Becherglas gespult hat, titrirt man das Jod in gewohnter Weise, nach Zusatz von Starkelosung mit Thiosulfat

Als Thiosulfatlosung benutzt man eine solche, welche auf eine $^{1}/_{100}$ -Normaljodlosung eingestellt ist, und hat alsdann folgende Rechnung auszuführen

Nach den S. 41 angefuhrten Gleichungen entsprechen 2 Atome Jod 1 Atom Sauerstoff oder 125,9 g Jod entsprechen 7,94 g Sauerstoff

Somit entspricht 1 ccm $^{1}/_{100}$ -Normalthiosulfat, welchem 0,001259 g Jod aquivalent ist, 0,0000794 g Sauerstoff oder, da 1 Liter Sauerstoff bei 0^{0} und 760 mm Druck 1,42923 g wiegt, so zeigt jeder Cubikcentimeter verbrauchter Thiosulfatlosung 0,05555 ccm Sauerstoff an

Wurden n ccm Thiosultat verbraucht und bezeichnet man das Volumen der Flasche mit V, das Volumen des in 1000 ccm Wasser gelosten Sauerstoffs mit A, so ergiebt sich aus der Proportion.

$$V - 2 \quad n.0,05555 = 1000 \cdot A,$$

$$A = \frac{n.55,55}{V - 2}.$$

Die von V abzuziehende Zahl 2 bedeutet die zwei durch die Reagentien verdrangten Cubikcentimeter Wasser (vergl. S. 42).

Das Resultat giebt also das in 1 Liter des untersuchten Wassers geloste Sauerstoffvolumen auf 0° und 760 mm Druck reducirt an.

Enthalt ein Wasser bedeutendere Mengen Kohlensaure, so konnte der Fall eintreten, dass die zugesetzte Menge Natronlauge (1 ccm) vollstandig oder zum grossten Theil in Carbonat verwandelt und somit Manganocarbonat anstatt Hydroxyd gefällt wird, welch ersteres den Sauerstoff nicht aufnimmt. Bei solchem Wasser setzt man daher die doppelte oder dreifache Menge der Reagentien hinzu.

L. W. Winkler hat nach vorstehender Methode die Absorptionscoëfficienten des Sauerstoffs für Wasser bestimmt und ist, wie bereits
S. 26 hervorgehoben, dabei zu anderen Zahlen gelangt als Bunsen.
Auf die betreffenden Arbeiten 1), in welchen alle für derartige Bestimmungen erforderlichen Cautelen berucksichtigt sind, kann hier nur
hingewiesen werden.

G. Romijn²) bedient sich ebenfalls des Manganochlorids zur Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs und benutzt dazu die in Fig. 16 (S. 33) abgebildete Pipette, in welche die Reagentien in ahnlicher Weise, wie dort angegeben, eingefullt werden. Man giebt zuerst 1 ccm einer Mischung, welche 12 g Manganochlorid und 8,5 g Jodkalium auf 100 ccm enthalt, hinzu, mischt und fügt auf die namliche Weise nach einander je 1 ccm Seignettesalzlosung (spec. Gewicht 1,255) in 1 ccm Natronlauge (spec. Gewicht 1,105) hinzu. Nachdem man die Mischung 10 Minuten lang der Ruhe überlassen hat, sauert man mit 1 ccm Salzsaure (spec Gewicht 1,126) an, entleert den Inhalt der Pipette in ein Glas und titrirt das ausgeschiedene Jod Da hier keine Differenztitrirung stattfindet, so fallt das S. 34 beschriebene Auffangen des ausfliessenden Wassers beim Zugeben der Reagentien fort Vom Inhalt der Pipette sind 3 ccm bei der Berechnung abzuziehen.

Bestimmung des Sauerstoffs in Wasser, welches salpetrige Säure enthält, nach L. W. Winkler.

Bei der Anwendung der Winkler'schen Methode auf die Untersuchung naturlicher Wasser ist, wie S 42 schon angedeutet wurde, die Gegenwart von salpetriger Saure von storendem Einfluss. Bei der Einwirkung von salpetriger Saure auf Jodwasserstoff wird nicht allein infolge dieser Reaction Jod ausgeschieden, sondern es bildet sich dabei auch Stickoxyd, welches Sauerstoff aus der Luft aufnehmen und somit zu einer weiteren Zersetzung des Jodwasserstoffs Anlass geben kann. In diesem Sinne, also die Jodausscheidung vermehrend, wurde die

¹⁾ Bei d deutsch chem Ges 21, 2843 (1888) und 22, 1764 (1889) — 2) Zeitschr f angew Chem 1897, S 658

Reaction der salpetrigen Saure auch bei der Winkler'schen Methode verlaufen, indem die salpetrige Saure beim Ansauern der Flüssigkeit direct einen Theil des Jodkaliums zersetzen wurde.

Man kann nun aber die Methode in der Art abandern, dass die salpetrige Saure, ehe sie zur Einwirkung auf das Jodkalium kommt, zu Salpetersaure oxydirt und somit unschädlich gemacht wird. energisches Oxydationsmittel, welches die salpetrige Saure quantitativ zu Salpetersaure oxydirt, kann das bei dem Verfahren gebildete Manganichlorid (vergl S. 41) benutzt werden. Verfahrt man nämlich in der Weise, dass man zu dem zu prüfenden Wasser zuerst Natronlauge (ohne Jodkaliumzusatz), alsdann Manganochlorid und hierauf Salzsäure setzt, so wird ein Theil des bei letzterem Zusatz gebildeten Manganichlorids dazu verwandt, die salpetrige Saure zu Salpetersäure zu oxydiren. Fugt man aber nun Jodkalium hinzu, so wird die ausgeschiedene Jodmenge geringer sein, als wenn keine salpetrige Saure vorhanden, also kein Manganichlorid zur Oxydation derselben verbraucht worden ware. Die zu letzterer Reaction verbrauchte Menge Manganichlorid lasst sich auf folgende Weise bestimmen und kann dann als Correction ın die Rechnung eingeführt werden.

Man stellt sich eine Manganichloridlosung her, indem man 1 ccm der Manganochloridlosung mit 500 ccm Wasser mischt, diese Lösung mit 1 ccm der 33 procentigen Natronlauge alkalisch macht, einige Male umschuttelt, den braunen, zum Theil aus Manganihydroxyd bestehenden Niederschlag auf einem kleinen Filter sammelt und darauf in concentrirter Salzsaure auflost. Diese Losung verdunnt man wieder aut 500 ccm und setzt je 100 ccm derselben zu 100 ccm destillirten Wassers und zu 100 ccm des zu prufenden Wassers 1). Nach 2 bis 3 Minuten fugt man zu jeder der beiden Mischungen einige Kornchen Jodkalium und bestimmt in beiden das ausgeschiedene Jod wie gewohnlich. Da in dem zu prufenden Wasser ein Theil des Manganichlorids zur Oxydation der salpetrigen Saure verwandt wurde, so wird die in dieser Probe gefundene Jodmenge kleiner sein als die im destillirten Wasser bestimmte, und die Differenz entspricht also dem durch die salpetrige Saure (in 100 ccm Wasser) reducirten Manganichlorid Man berechnet die auf 100 ccm Wasser verbrauchten Cubikcentimeter Thiosulfat auf das Volumen der Flasche, in welcher man nun die Sauerstoffbestimmung macht

Hierzu verfahrt man ahnlich, wie S 42 beschrieben wurde, mit dem Unterschiede, dass man 1 ccm 33 procentige Natronlauge zufugt, welcher kein Jodkalium zugesetzt wurde Hierauf wird 1 ccm Manganochlorid auf den Boden der Flasche gebracht, geschuttelt und absetzen gelassen. Nach dem Ansauern mit concentrirter Salzsaure

¹⁾ The mann-Gartner's Handb. d Unters u. Beurth d Wasser (1895), S 311

setzt man einige Krystalle Jodkalium hinzu, wodurch das Auflösen des Manganniederschlages sehr befordert wird. Zuletzt wird it Thiosulfat titrirt.

Infolge dieser Arbeitsweise wurde also, nach dem S. 45 Gesagten, in der angesauerten Losung die salpetrige Saure durch einen Theil des Manganichlorids oxydirt und demgemass beim Zusatz des Jodkaliums eine entsprechende Menge Jod weniger ausgeschieden. Man muss daher zu dem verbrauchten Volumen Thiosulfat die oben für das Volumen der Flasche berechneten Cubikcentimeter Thiosulfat hinzuzahlen.

Organische Substanzen, welche störend wirken könnten, werden ebenfalls nach diesem Verfahren durch das Manganichlorid oxydirt.

L. W. Winkler empfiehlt, das modificirte Verfahren stets anzuwenden, wenn 1 Liter Wasser mehr als 0,1 mg salpetrige Saure enthalt.

Bestimmung des Sauerstoffs i Gasgeme ge ach G. W. Chlopi 1).

Das in vorstehender Methode von L. W. Winkler benutzte Princip der Sauerstoffbestimmung ist von Chlopin mit Erfolg auf die directe Bestimmung des Sauerstoffs in Gasgemengen, z. B. in atmospharischer Luft, angewandt worden, in der Weise, dass man ein gemessenes Volumen Luft direct mit der Mischung von Mangansalz, Natronlauge und Jodkalium schuttelt und im übrigen verfahrt wie L. W. Winkler.

Zur Probenahme der Luft benutzt man gewohnliche Glasslaschen von etwa 150 cm Inhalt mit eingeschliffenem Stopsel, ersetzt aber die Glasstopsel durch doppelt durchbohrte Kautschukstopfen. Durch die eine Oeffnung des Stopfens geht eine Glasrohre bis fast zum Boden der Flasche, wahrend die durch die andere Oeffnung gehende Rohre mit der unteren Flache des Stopfens abschneidet. Auf die ausseren Enden der Glasrohren sind 10 bis 15 cm lange Kautschukschlauche gesteckt, deren Beruhrungsstellen am Glase gut verschnurt und mit einem aus Wachs und Colophonium bestehenden Kitt abgedichtet sind. Da absolute Dichtheit ein Haupterforderniss des Apparates ist, so empfiehlt Chlopin, die Schlauche vorher in Fett durchzukochen. Auf die Schlauche werden Quetschhahne geschoben, deren Stelle bezeichnet wird, ebenso wird die Stelle am Flaschenhalse, bis zu welcher der fest eingedruckte Stopfen reicht, durch eine Marke kenntlich gemacht.

Zur Kalibirrung wagt man die trockenen Flaschen sammt Zubehor auf einer Wage, die 0,01 g genau anzeigt, fullt dieselben alsdann mit Wasser von Zimmertemperatur bis zum Rande und setzt die Stopfen ein, wobei das überschussige Wasser durch die geoffneten Schlauche entweicht. Nachdem man die Quetschhahne an ihre Stellen gesetzt und das über denselben befindliche Wasser mit Filtripapier abgesaugt

¹⁾ Archiv f Hygiene 34, 71 (1899).

hat, bestimmt man das Gewicht und erhält durch die Differenz der Wägungen den Inhalt der Flasche in Cubikcentimetern.

Die Fullung der mit dem Stopfen verschlossenen und gut verkitteten Flasche mit dem Gase geschieht entweder durch Ansaugen, oder, im Falle von Luft, mittelst eines Blasebalges. Da zur Berechnung des angewandten Volumens die Temperatur der Luft im Glase genau bekannt sein muss, so stellt man die mit dem Gas beschickte und geschlossene Flasche etwa eine Stunde lang in ein mit Wasser, am besten von der Temperatur der umgebenden Luft gefulltes Glas und misst die Temperatur des Wassers, sobald man sicher sein kann. dass das Gas dieselbe angenommen hat 1). Alsdann verbindet man den am langen Glasrohr der Flasche befestigten Schlauch mit dem unteren Ende einer Burette, welche man mit einer Lösung von Manganochlorid (40 g MnCl₂ + 4 H₂O in 60 ccm Wasser) fullt, und lässt durch Oeffnen des Quetschhahns rasch, ohne die Flasche aus dem Wasser zu nehmen, genau 15 ccm Manganlosung in die Flasche fliessen. Durch kurzes Oeffnen des anderen Quetschhahns lasst man die verdrangte Luft ausstromen und setzt dadurch gleichzeitig das Gas unter den atmospharischen Druck, welchen man am Barometer abliest. Man entfernt nun die Burette mit Manganlosung von dem Schlauche und steckt an den letzteren eine andere Burette, welche man mit jodkaliumhaltiger Natronlauge beschickt. Die Lauge wird nach Chlopin bereitet, indem man 30 g Jodkalium in Wasser lost, dann 32 g Natriumhydroxyd hinzufugt und die Losung auf 100 ccm verdunnt 2) Von dieser Losung lasst man ebenfalls genau 15 ccm in die Flasche fliessen, gleicht den Druck wie vorhin aus und verschliesst die Quetschhahne.

Alsdann schuttelt man die Flasche wahrend vier bis funf Stunden haufig und andauernd um. Das Ende der Oxydation giebt sich daran zu eikennen, dass der aus Weiss in Braun, allmahlich in Schwarzbraun übergegangene Niederschlag schliesslich einen scharf maikirten Uebergang in Gelbbraun zeigt, eine Farbung, welche sich bei weiterem Schutteln und Stehen nicht mehr verandert. Chlopin schreibt diesen Farbenübergang der Bildung von Manganoxyduloxyd ($\mathrm{Mn_4O_4}$) zu, welches durch Einwirkung des Manganoxyds auf das überschussige Oxydul entstehen wurde. Es ist nicht rathsam, die Flaschen langer als eine Nacht stehen zu lassen, weil Manganoxyd von Kautschuk theilweise reducht wird.

Nach beendeter Oxydation bringt man durch den Kautschuk-

¹⁾ Der Apparat wurde von Chlopin spatei in der Ait verbesseit, dass alle Kautschuktheile durch Glasiohien und Schliftstellen, die Quetschhahne durch Glasiohien ersetzt wurden. Auch wird die Temperaturmessung durch ein in das Glasgefass eingesetztes Theimometer erleichtert. [Arch Hyg 37, 322 (1900)] — *) Chlopin empfiehlt, die Substanzen in der angedeuteten Reihenfolge aufzulosen, weil bei der umgekehrten Ordnung sich ein weisser, sehwer loslicher, nicht naher untersuchter Niederschlag bildet

schlauch der langen Rohre mit einer Pipette 25 ccm concentrirte Salzsaure in die Flasche, mit der Vorsicht, keine Luftblase it einzuführen. Sobald der Niederschlag sich durch Schütteln gelost hat, titrirt man das ausgeschiedene Jod mit Thiosulfat und Starkelosung. Chlopin benutzt vorzugsweise etwa $^{1}/_{10}$ -Normalthiosulfatlosung (25 g Salz in 1000 ccm), deren Titer natürlich bei jedem Versuch controlirt werden muss.

Berechnung Nach S. 43 entspricht 1 ccm ¹/₁₀-Normalthiosulfatlösung 0,5555 ccm Sauerstoff von 0° und 760 m Druck, und der Gesa mtsauerstoff im angewandten Luftvolumen betragt demnach 0,5555 n ccm, wenn n ccm Thiosulfat verbraucht wurden. Da an aber wissen will, wie viel Volumprocente Sauerstoff die analysirte Luft bei 0° und 760 mm Barometerstand enthält, so muss das untersuchte Luftvolumen zunächst auf 0° und 760 mm reducirt werden.

Bei der beobachteten Temperatur t^0 enthielt die Flasche, deren Volumen V' bekannt ist, (V' - 30) ccm Luft, da 2.15 ccm durch die zugefügten Reagentien verdrangt wurden. Nach der Reduction auf 0^0 und 760 mm beträgt das Volumen:

$$V_0 = \frac{(V' - 30)(b - f)}{(1 + \alpha t)760},$$

enn der beobachtete Barometerstand, auf 0° reducirt, b, und die Lension des Wasserdampfes f ist. Letztere Grosse kann durch Messung der Luftfeuchtigkeit mittelst eines Psychrometers bestimmt werden, falls man nicht vorzieht, die Luft beim Einfüllen in die Flasche zu trocknen oder dieselbe durch Einbringen von etwas Wasser in die Flasche mit Feuchtigkeit zu sattigen, in letzterem Falle wird die der Temperatur t entsprechende Grosse f aus der bekannten Tabelle abgelesen; beim Trocknen der Luft fallt f aus der Formel weg

Nach Ausrechnung von Vo erhalt man aus der Proportion:

 $V_0 \cdot 0.5555 n = 100 \cdot x$, den Sauerstoff in Volumprocenten

$$x = \frac{0.55555 n \cdot 100}{V_0}$$
 Proc. O.

Die Methode ist einfach und giebt befriedigende Resultate; sie ist daher für sanitare und technische Luftanalysen zu empfehlen.

Bestimmung des in Wasser gelösten Sauerstoffs mittelst Jodkalium und Kaliumnitrit.

Fugt man zu einer mit Schwefelsaure angesauerten Losung von überschüssigem Jodkalium eine bekannte Menge Kaliumnitrit, so wird eine dem vorhandenen Stickstofftrioxyd entsprechende Menge Jod ausgeschieden nach dem Schema:

$$2 HJ + N_2 O_3 = J_2 + H_2 O + 2 NO . . . (1)$$

Diese Jodmenge kann gemessen werden.

Wenn in der Flussigkeit, in welcher die Reaction stattfindet, freier Sauerstoff zugegen ist, so oxydirt derselbe einen seiner Menge entsprechenden Theil des Stickoxyds hoher. Die entstehende hohere Oxydationsstufe des Stickstoffs scheidet aus dem im Ueberschuss vorhandenen Jodwasserstoff eine weitere, der aufgenommenen Sauerstoffmenge entsprechende Menge Jod aus, und zwar ist es gleichgültig, ob man annimmt, es bilde sich Stickstofftrioxyd oder Stickstofftetroxyd, nach einer der beiden Gleichungen

$$2 NO + 0 = N_2 O_3 \dots \dots (2)$$

oder

$$NO + O = NO_2 \dots \dots$$
 (3)

denn die nach Gleichung (3) gebildete Menge Tetroxyd reagirt auf den Jodwasserstoff nach dem Schema

$$2 HJ + NO_2 = J_2 + H_2O + NO (4)$$

Die vorhandene Sauerstoffmenge bildet also nach jeder der beiden Annahmen aus der nach (1) entstandenen Stickoxydmenge eine solche Menge einer hoheren Stickstoffverbindung, dass durch letztere eine dem Sauerstoff entsprechende Menge Jod mehr frei wird, als wenn kein Sauerstoff zugegen ist.

Misst man daher die in sauerstoffhaltigem Wasser auf Zusatz eines bestimmten Volumens Kaliumnitiit ausgeschiedene Gesammtmenge Jod und ferner die in sauerstofffreiem Wasser durch dasselbe Volumen Nitiit allein ausgeschiedene Jodmenge, so lasst sich aus der Differenz der beiden Jodmengen der Sauerstoffgehalt des Wassers berechnen.

Dass, wie oben gezeigt wurde, die vom Sauerstoff ausgeschiedene Jodmenge dieselbe ist, gleichgultig, ob man eine Oxydation des Stickoxyds zu Trioxyd oder zu Tetroxyd annimmt, geht aus einem rechnerischen Beispiel noch klarer hervor

Die gesuchte Sauerstoffmenge sei r, und es wird eistens angenommen, dieselbe oxydire das Stickoxyd zu N_2O_3 , die Menge des letzteren ergiebt sich, nach Gleichung (2), durch die Proportion (in abgerundeten Atomzahlen)

The von dieser Menge $N_2(t)$, ausgeschiedene Menge Jod berechnet man nach (1)

$$\frac{N_2O_3}{76} = \frac{J_2I}{127} = \frac{76x}{16} \quad q, \text{ woraus } q = \frac{76x}{16x^6} = \frac{2}{16} = \frac{127}{76} = \frac{1}{16} = \frac{1}{$$

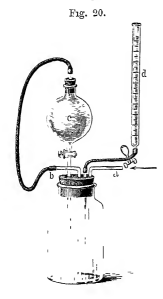
Number man zweitens an, die x Gramm Sauerstoff oxyditten das Stickoxyd zu NO₂, so eihalt man die Menge des letzteren aus Gleichung (3)

Die Menge Jod, welche von dieser Menge NO_2 ausgeschieden wird, findet man nach Gleichung (4):

$$\frac{\text{NO}_2}{46 \cdot 2.127} = \frac{\text{J}_2}{16} \cdot \text{s}, \text{ woraus } s = \frac{46 \, x. 2.127}{16.46} \, \text{g Jod}$$

Es ist also q = s.

Auf das genannte Princip hat J. C. Thresh¹) eine einfache Methode zur Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs gegrundet Man versetzt das zu prufende Wasser mit einem gemessenen Volumen einer Mischung von Natriumjodid und Natriumnitrit, sauert an und titrirt die Gesammtmenge von Jod, hierauf fugt man zu der nun von Sauer-



stoff befreiten Mischung dasselbe Volumen Kaliumjodid - Natriumnitrit und titrirt wieder, wodurch man die dem Nitrit allein entsprechende Jodmenge erhalt, welche von der Gesammtmenge abzuziehen 1st, um die dem Sauerstoff allein entsprechende Menge Jod zu finden. Alle Operationen mussen bei Luftabschluss ausgefuhrt werden, und zu diesem Zwecke benutzt Thresh den in Fig. 20 dargestellten Apparat. etwa 500 ccm fassende weithalsige Flasche ist mit einem viertach durchbohrten Kautschukstopten verschlossen. Zwei dei Durchbohrungen dienen zur Aufnahme einer Gaszuleitungsrohre a und einer Ableitungsrohre b. Durch die beiden anderen Durchbohrungen ist das Roln eines Scheidetrichters c und die Ausslussspitze einer Burette d geführt.

Die erforderlichen Reagentien sind 1 eine Losung, enthaltend 0,5 g Natriumnitrit und 20 g Jodkalium in 100 ccm Wasser, 2 eine Losung von 7,76 g Natriumthiosulfat im Liter (s. S. 52), 3. eine klare Starkelosung, 4. verdunnte Schwefelsaure (1.3)

Man fullt den Scheidetrichter (', dessen Inhalt bei aufgesetztem Glasstopten bekannt sein muss, mit dem zu prufenden Wasser und giebt 1 ccm der Losung (1), und darauf 1 ccm Schwefelsaure (4) hinzu Dei Zusatz dieser Reagentien wird in der Weise ausgeführt, dass man die Spitze der senkrecht gehaltenen Pipetten ein wenig unter die Oberflache des Wassers taucht, wobei die schweren Flussigkeiten, fast ohne sich mit dem Wasser zu mischen, zu Boden sinken, so dass beim nunmehrigen Aufsetzen des Glasstopfens mit dem verdrangten

¹⁾ Chem News 61, 57 (1890)

Wasser nur eine unmessbare Menge der Reagentien verloren gehen kann. Der Verlust einer messbaren Menge von Natriumnitrit wurde naturlich zu falschen Resultaten fuhren, weil die ganze Rechnung darauf beruht, die Menge des in Reaction tretenden Nitrits genau zu kennen.

Nachdem man bei aufgesetztem Glasstopfen die Mischung der Flussigkeiten im Scheidetrichter durch mehrmaliges Umwenden des Apparates bewirkt hat, lasst man bei a einen Strom Leuchtgas¹) in die Flasche treten, um die Luft auszutreiben, und zundet das austretende Gas an, sobald die Luft verdrangt ist. Zu diesem Zwecke versieht man den Kautschukschlauch, welcher in der Figur das Rohr b mit dem Scheidetrichter verbindet, an seinem Ende mit einem als Brenner dienenden Stuck Glasrohr. Etwa 15 Minuten nach dem Vermischen der Lösungen loscht man die Flamme aus, steckt an das Ende des Kautschukschlauches, anstatt des Brenners, mit Hulfe eines kurzen Glasrohrs einen Kork und setzt diesen an Stelle des Glasstopfens auf den Scheidetrichter. Oeffnet man jetzt den Hahn des Trichters, so fliesst das Wasser unter vollstandigem Ausschluss der Luft in die Flasche, wobei naturlich das Austrittsrohr b in der Flasche entsprechend in die Hohe zu ziehen ist.

Man entfernt nun den Kautschukschlauch vom Scheidetrichter und lasst das austretende Gas in der vorhin angegebenen Weise wieder verbrennen Darauf lasst man aus der Burette Thiosulfat zufliessen, bis die Farbe des Jods nur noch schwach erscheint, fügt durch den Scheidetrichter etwa 1 ccm Starkelosung hinzu und titrirt bis zum Verschwinden der blauen Farbe Die verbrauchten Cubikcentimeter Thiosulfat entsprechen dem durch das Nitrit und den Sauerstoff ausgeschiedenen Jod

Es bleibt nur noch die vom Nitrit allem fier gemachte Jodinenge zu bestimmen. Zu dem Ende bringt man, nach Abnahme des Scheidetrichters, genau 5 com der Nitrit-Jodidlosung (1) und darauf 5 com Schwefelsaure (4) in die Flasche und titrirt, gegen Ende unter Zusatz von Starke, mit Thiosultat. Der funite Theil des verbrauchten Thiosulfats ist von dem bei der ersten Titration verbrauchten Volumen abzuziehen, die Differenz entspricht dem vom Sauerstoff ausgeschiedenen Jod

Berechnung Wendet man die Gleichung (1) oder (4) (5–48 u. 49) auf die secundare Reaction an, so bedeutet N₂O₃ bezw NO₂ die aus dem NO der primaren Reaction durch den Sauerstoff des Wassers gebildete hohere Oxydationsstufe. In beiden Fallen entsprechen zwei Atome Jod einem Atom des hierdurch activ gewordenen Sauerstoffs, oder 125,9 g Jod entsprechen 7,94 g Sauerstoff

Da ferner 125,9 g J 246,46 g Na₂S₂O₃ + 5 H₂O aquivalent sind,

¹⁾ Leuchtgas kann sauerstoffhaltig sein, da man dem Gas beim Reinigungsprocess Luft zumischt, Durchleiten des Gases durch Nathumpyrogallatlosung erscheint daher geboten.

und 1 ccm Thiosulfatlosung 0,00776 g Salz enthält (S. 50), so ergiebt sich aus der Proportion

$$\text{Na}_2 S_2 O_1 + 5 H_2 O \quad O \\
 246,46 \quad 7,94 = 0,00776 : x,$$

0,00025, d h. 1 ccm Thiosulfatlosung entspricht 0,00025 g

ucht wohl kaum bemerkt zu werden, dass, wenn das Thioht chemisch rein ist, der Titer desselben auf reines Jod einerden muss (vergl. Bd. I, S. 391).

70n Ch M. van Deventer und B. H. Jürgens 1) beschrieuode unterscheidet sich von der Thresh'schen nur dadurch, ere den Ausschluss des Luftsauerstoffs durch Ueberschichten sers mit Petroleum bewirken.

Die esti ung des Sauerstoffs i feste Substanzen

kann, wie W. Hampe ²) gezeigt hat, in gewissen Fällen von grosser Bedeutung sein. Begnügt man sich z. B. bei der Analyse ungerosteter Blei- oder Kupfersteine mit der Bestimmung des Schwefels, der schweren Metalle, der Oxyde der leichten Metalle, der Kieselsaure und Schwefelsaure, so kann es vorkommen, dass an der gefundenen procentischen Zusammensetzung mehrere Procente fehlen, welche man aber findet, wenn man die Substanz im Wasserstoffstrome gluht und den Gewichtsverlust bestimmt.

Zur Bestimmung des Sauerstoffs bringt man 5 g mehlfeinen, bei 1000 getrockneten Stein in eine gewogene Kugelrohre aus schwer schmelzbarem Glase und erhitzt die Substanz, zur vollstandigen Austrocknung, vorsichtig in einem Strome von trockenem Kohlendioxyd. wird das Gesammtgewicht bestimmt, ein Strom von reinem, trockenem Wasserstoffgas durch die Rohre geleitet und die Kugel langere Zeit zum Gluhen erhitzt, wobei sich Wasser bildet. Da hierbei aber auch etwas Schwefel als Schwefelwasserstoff entweicht, so leitet man das austretende Gas durch alkalische Bleilosung Nach beendeter Reduction lasst man erkalten, verdrangt den Wasserstoff im Rohre durch Luft und wagt zuruck. Die Gewichtsabnahme entspricht dem Sauerstoffgehalte plus dem verfluchtigten Schwefel Zur Bestimmung des letzteren filtrirt man das in der Waschflasche gebildete Schwefelblei ab, verwandelt es in Bleisulfat und bestimmt dasselbe als solches oder elektrolytisch als Superoxyd und berechnet die dem Blei aquivalente Menge Schwefel, welche von der gefundenen Gewichtsdifferenz abzuziehen 1st, um den Sauerstoffgehalt des Steines zu finden

In vorstehend beschriebenem Falle hat die Bestimmung des Sauer-

 $^{^{1})}$ Maandbl. v natuurwetensch 18, 72 (1893). — $^{2})$ Chem -Ztg 16, 458 (1892)

stoffs mehr eine analytische Bedeutung. Technische Wichtigkeit erlangt dieselbe, wenn es sich um die chemische Zusammensetzung der gebrauchlichsten Metalle, Eisen, Kupfer und Blei handelt, da ein Gehalt an Sauerstoff bezw. an Sauerstoffverbindungen die mechanischen, physikalischen und chemischen Eigenschaften der Metalle beeintrachtigt. Das Princip der in diesen Fallen anzuwendenden Methode besteht einfach darin, die Metalle im Wasserstoffstrome zu erhitzen und entweder den Gewichtsverlust der Probe zu ermitteln oder das gebildete Wasser durch directe Wagung zu bestimmen. Hierbei ist jedoch zu bemerken, dass durch Reduction im Wasserstoff nur der Sauerstoff der leicht reducirbaren Metalloxyde gefunden wird. So geben beispielsweise Kupferoxyd und -oxydul, Eisenoxyd und -oxydul, Bleioxyd, Antimonoxyde, Nickel- und Kobaltoxyd bei dieser Behandlung ihren Sauerstoff ab, wahrend Manganoxydul, Chromoxyd, Thonerde und Kieselsaure nicht reducirt werden.

Die Reductionsmethode kann daher benutzt werden, um den Gesammtsauerstoffgehalt in Kupfer und Blei, welche letztere Oxyde nicht enthalten, zu bestimmen; dagegen führt dieselbe, auf Eisen angewandt, nur zur Ermittelung des vorhandenen Eisenoxyduls

Es wurde bereits in Bd. I, S 98 erwahnt, in welcher Weise die Reductionsmethode nach W. Hampe zur Bestimmung des Gesammtsauerstoffs im Kupfer angewandt wird

G. Lunge und E Schmid!) bestimmen nach demselben Verfahren den Sauerstoffgehalt im Blei. Nach den Versuchen der Genannten enthalt das Blei, wenn es frei von Kupfer oder nur mit geringen Mengen dieses Metalls (0,1 bis 0,2 Proc.) verunreinigt ist, so wenig Sauerstoff, dass die gefundenen Gewichtsmengen innerhalb der Fehlergrenzen der Wagungen liegen, woraus sich die Schwierigkeit der Bestimmung ergiebt

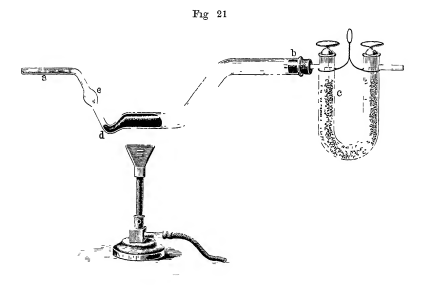
Da Bleioxyd schon bei medriger Temperatur (etwas über 100°) durch Wasserstoil reducirt wird, so erreicht man eine vollstandige Reduction, wenn man das Blei bei moglichst medriger Temperatur in einem Glasiohie zum Schmelzen bringt und den Wasserstoff unter Druck durch die geschmolzene Masse treibt. Bei der hierzu erforderlichen Temperatur ist weder eine Verflüchtigung des Bleies noch ein Zusammenschmelzen des Bleioxyds mit der Kieselsaure des Glases zu befürchten. Die Hauptbedingung ist die absolute Reinheit des Wasserstoffs, das Gas muss besonders fier sein von Sauerstoff, weil der Sauerstoff des Bleies durch directe Wagung des aus demselben gebildeten Wassers einnittelt werden soll. Lunge und Schmid waschen das Gas in Waschflaschen, welche der Reihe nach gefüllt sind a) mit concentrirter Natronlauge (zur Absorption von mitgerissener Saure und von Schwefeldioxyd), b) mit einer Losung von Bleioxyd in Kalilauge (zur

¹⁾ Zeitschi i anoig Chem 2, 451 (1892)

Absorption von Schwefelwasserstoff), c) und d) mit Silbernitratiosung (zur Zersetzung von Arsen- und Antimonwasserstoff), e) und f) mit concentrirter Schwefelsaure, zum vorlaufigen Trocknen.

An diesen Waschapparat schliesst sich eine in einem Verbrennungsofen liegende schwer schmelzbare Glasrohre von etwa 80 cm Länge, welche mit Platinasbest gefullt und zur vollstandigen Beseitigung des Sauerstoffs bestimmt ist. Das hierbei gebildete Wasser wird dann durch concentrirte Schwefelsäure aufgenommen und die vollstandige Trocknung des nun reinen Wasserstoffs durch zwei mit Phosphorpentoxyd gefullte U-Rohren bewirkt.

Der sich an letztere Rohren anschliessende Reductionsapparat besteht aus einem schwer schmelzbaren, nach einer Seite ausgezogenen Glasrohre aedb von der in Fig. 21 abgebildeten Form. Der engere



Theil hat bei e eine Erweiterung und bildet an der Stelle, wo er in den weiteren Theil übergeht, eine sackaitige Vertiefung d. Zur Aufnahme und Wagung des bei der Reduction gebildeten Wassers dient das mit einem trockenen Kautschukstopfen bei a an die Rohre angeschlossene U-Rohr c, welches mit Phosphorpentoxyd gefüllt ist. Mit letzterem wird schliesslich noch eine mit concentrirter Schwetelsaure gefüllte Waschflasche verbunden, welche das Eindringen von Feuchtigkeit in das Wagerohr verhindern soll.

Eingehende Vorversuche haben den genannten Autoren die Ueberzeugung gegeben, dass der auf die beschriebene Weise gereinigte Wasserstoff vollstandig frei von Sauerstoff erhalten wird und dass auch in dem Blei etwa vorhandenes Arsen und Antimon nicht verfluchtigt

werden. Der Vorsicht halber macht man den weiteren Theil des Reductionsrohres nach dem Ende b zu nicht zu kurz, um ein etwaiges Sublimat aufnehmen zu können. Das Reductionsrohr ist zum Schutz gegen plötzliche Abkühlung mit einem Blechmantel umgeben, dessen Vorderwand abnehmbar ist.

Ausfuhrung des Versuches Man setzt den Wasserstoffapparat in Thatigkeit und bringt nach zweistundiger Entwicklung das Platinasbestrohr allmahlich zum Glühen Das Reductionsrohr glüht man vor der Beschickung zur vollstandigen Austrocknung im Wasserstoffstrome aus und lasst es erkalten. Inzwischen hat man das in Streifen zerschnittene, vorher scharf ausgetrocknete Blei durch Abschaben mit einem fettfreien Messer von der oberflächlichen Oxydschicht befreit und bringt nun eine Probe von etwa 30 g des Metalls, ohne dasselbe mit den Handen zu beruhren, in das Reductionsrohr und schliesst das tarirte Wagerohr an. Mehr als 30 g anzuwenden ware wohl erwünscht, ist aber nicht rathsam, weil die erhitzte Glasrohre das Gewicht des flussigen Bleies nicht tragen kann, ohne sich auszubuchten. Nachdem der Wasserstoffstrom im ganzen vier Stunden durch den Apparat gegangen ist, fangt man an, das Reductionsrohr zu erhitzen, bis das Blei dunnflussig geworden ist, wonach man das Rohr bei b etwas hebt, um das Blei in die Vertiefung d gelangen zu lassen. Hierdurch wird das Gas gezwungen, durch das flussige Blei zu streichen, zu welchem Zweck der Kipp'sche Wasserstoffapparat mit einem etwa 150 cm hohen Steigrohre versehen werden muss. Auch ist es geboten, sammtliche Verbindungsstellen des Apparates gut zu umbinden, um dem hohen Drucke Widerstand zu leisten.

Nach 30 Minuten ist die Reduction beendet, man senkt das Rohr wieder bei h, um dem Gase freien Durchgang zu gestatten und loscht die Flamme Nach weiteren 15 Minuten nimmt man das Wageichr ϵ ab, verdrangt den Wasserstoff durch Luft, welche mit Phosphorpentoxyd getrocknet wurde, und lasst es im Wagekasten die Temperatur des Raumes annehmen.

Dass auch bei den Wagungen die peinlichste Sorgfalt auzuwenden ist, ist in anbetracht der ausserst geringen Gewichtszunahme des Wagejohies selbstredend, vergleiche hieruber auch v. Reis, Bd. I, S. 532

Aus den Versuchen von Lunge und Schmid geht heiver, dass der Sauerstoffgehalt des ieinen Bleies ausseist gering ist und auch kunstlich nicht erhoht werden kann. Es wurde beispielsweise tur Jungfernblei gefunden 0,0024 Proc O, für solches mit 0,02 Proc Antimon legirt 0,0036 Proc O, für Weichblei mit 0.02 Proc Antimon legirt 0,0025 Proc O, Weichblei mit 0,1 Proc. und 0,2 Proc Kupfer enthielt 0,0034 bezw. 0,0057 Proc O Bei hoherem Kupfergehalte steigt auch der Sauerstoffgehalt, da Bleikupferlegirungen der Oxydation weit mehr unterworfen sind, als die Metalle jedes für sich

Die Bestimmung des Sauerstoffs im Eisen (Flusseisen) wird

nach Ledebur 1) in derselben Weise ausgeführt, giebt jedoch, wie S. 53 bereits erwahnt, nur den in Form von Eisenoxydul vorhandenen Sauerstoff an.

Als Reductionsrohr dient in diesem Falle ein in einem Verbrennungsofen liegendes, schwer schmelzbares Glasrohr von 18 mm Weite und 500 mm Lange, welches am Ausgangsende so ausgezogen ist, dass es direct mit dem Wagerohre (S. 54) durch ein Stuck Gummischlauch verbunden werden kann.

Als Reinigungsapparat für das Wasserstoffgas kann der S. 53 beschriebene benutzt werden. Ledebur begnugt sich indess mit einer alkalischen Bleilosung an Stelle der dort angeführten Losungen. Die zur Bestimmung dienenden Eisenspane mussen mit durch Benzin oder Aether vollkommen entfetteten Feilen oder Bohrern hergestellt werden. Man bringt 15 g derselben auf einem breiten, vorher ausgegluhten Porcellanschiffchen in das Reductionsrohr, leitet zwei Stunden lang Wasserstoff hindurch, schaltet alsdann das kurz zuvor gewogene Wagerohrchen mit Phosphorpentoxyd ein und erwärmt das Verbrennungsrohr allmahlich bis zum hellen Rothglühen. Nach 30 bis 40 Minuten langem Glühen dreht man die Gaszuführ allmählich ab, lasst im Wasserstoffstrome erkalten, verdrangt den Wasserstoff im Wagerohre durch Luft (S. 55) und bestimmt die Gewichtszunahme des Rohres.

Zur Controle kann man das Schiffchen mit den Spanen wagen, wird aber in der Regel den Gewichtsverlust desselben etwas grosser finden, als die Gewichtszunahme des U-Rohres, da sich etwas Schwefel verfluchtigt Wurde jedoch der Gewichtsverlust geringer befunden, so musste man auf Anwesenheit fremden Sauerstoffs im Apparate schliessen.

Es fehlt bis dahm noch immer an einer Methode, den gesammten Sauerstoff des Eisens, also ausser dem an Eisen gebundenen, auch den in Verbindung mit Mangan, Chrom, Silicium etc vorhandenen, mit Genauigkeit zu bestimmen. Vor dem Verfahren, welches am nachsten zu liegen scheint, namlich die Metalle und Metalloide, welche als solche vorhanden sind, im Chlorstrome zu verflüchtigen, warnt Ledebur²), weil der Versuch, aus den Bd. I, S. 558 angegebenen Grunden, sowie nach zahlreichen von ihm angestellten Versuchen resultatlos verlautt

So lange diese Aufgabe nicht gelost ist, bleibt also auch die Frage nach der Constitution der verschiedenen Eisensorten ungelost

Fur das Kupfer besitzen wir in der mustergultigen Arbeit von W. Hampe ') die gewunschte Methode, und da dieselbe von besonderem Interesse ist, um zu zeigen, wie durch Ermittelung der Vertheilung des Sauerstoffs in einem Metall die Constitution desselben erkannt werden kann, so moge das Princip des Verfahrens hier erortert werden.

 $^{^{1})}$ Stahl und Eisen 2, 193 (1882). — $^{2})$ Ibid. 15, 376 (1895) — $^{4})$ Zeitschrift f anal Chem 13, 188 (1874)

Ist die elementare Zusammensetzung eines Handelskupfers durch die qualitative und quantitative Analyse festgestellt, also auch der gesammte Gehalt an Sauerstoff bekannt (Bd. I, S. 98), so muss man, um der Frage näher zu treten, in welcher Weise der Sauerstoff an das Kupfer und an die verschiedenen metallischen und metalloidischen Beimengungen gebunden ist, zunächst überlegen, wie die Elemente selbst oder ihre Sauerstoffverbindungen sich gegen ein Lösungsmittel verhalten, ob durch Einwirkung des Lösungsmittels auf die Elemente als solche, unlosliche Sauerstoffverbindungen gebildet werden können, oder ob etwa schon fertig gebildete, im Kupfer enthaltene Sauerstoffverbindungen von dem Losungsmittel angegriffen werden können oder nicht.

Bei den von Hampe untersuchten Kupferarten kommen in Frage: Nickel, Kobalt, Eisen, Blei, Wismuth, Arsen, Antimon, Schwefel, von Phosphor spricht Hampe in seiner Abhandlung nicht.

Als Losungsmittel kommt an erster Stelle die Salpetersäure in betracht. Dieselbe lost Nickel, wenn es als Metall vorhanden ist, auf, lasst dagegen etwa vorhandenes Nickeloxyd oder Nickelantimoniat unangegriffen, so dass man dasselbe im Ruckstande finden muss, wahrend von dem in der Losung gefundenen Nickel anzunehmen ist, dass es als Metall vorhanden war Dasselbe gilt vom Kobalt.

Von dem Eisen, welches in Losung gefunden wird, kann nicht mit derselben Bestimmtheit, wie beim Nickel, gesagt werden, dass es als Metall zugegen war, weil auch sauerstoffhaltige Eisenverbindungen, z. B mit Kupteroxydul oder mit Arsensaure, von Salpetersaure angegriffen werden.

Ebenso losen sich Blei, Wismuth und Arsen sowohl als Metall, wie als Oxyde, wie als Arsenate in Salpetersaure auf.

Zur Auffindung der vorgebildeten Verbindungen der genannten Metalle muss das Kupfei daher mit einem andeien Losungsmittel behandelt werden (s. weiter unten) Blei- und Wismuthantimoniat dagegen sind in Salpetersaure unlöslich

Antimon kann vorkommen, ausser als unlosliches Blei- und Wismuthantimoniat, als solches, z. B. in Legirung mit Kupfer, ferner auch in Form von Antimoniaten, welche durch Salpetersaure zersetzbar sind (z. B. als basisch antimonsaures Kupferoxydul). Das legirte Antimon geht, wenn seine Menge 0.1 Proc nicht erheblich übersteigt, beim Behandeln des Kupfers mit Salpetersaure vollständig in Losung Grossere Mengen metallischen Antimons dagegen werden als Antimonsaure ausgeschieden. Letztere lasst sich jedoch von dem unloslichen Blei- und Wismuthantimoniat durch Losen in Salzsaure und Weinsaure trennen. Nun konnte man aber annehmen dass auch die als unloslich gefundenen Antimoniate sich durch die Einwirkung der Salpetersaure auf metallisches Antimon, Blei und Wismuth gebildet hatten. Dass dieses nicht der Fall ist, zeigt der Bd. I, S. 97 schon erwähnte Versuch, wonach das Kupfer, wenn es im Wasserstoffstrome

geschmolzen wurde, sich, ohne einen antimonhaltigen Ruckstand zu lassen, klar auflost. Es kann nur noch ein Zweifel darüber obwalten, ob das beim Ausziehen des unlöslichen Ruckstandes mit Salzsaure und Weinsaure in Lösung gehende Antimon von solchem herruhrt, welches als Metall vorhanden, oder von solchem, welches in Form von durch Salpetersaure zersetzbarem Antimoniat (s. oben) zugegen war. Diese Frage wird durch die Rechnung entschieden, indem man, nach Feststellung der Verbindungsformen der übrigen Metalle, der Menge des Kupferoxyduls und des Gesammtsauerstoffs, berechnet, wie letzterer vertheilt werden muss, um alle Beobachtungen mit einander in Einklang zu bringen

Aus dem Gesagten ergiebt sich, in welcher Weise der bei der Behandlung des Kupfers mit Salpetersaure verbleibende Rückstand zu analysiren ist und welche Schlusse sich aus dieser Analyse ziehen lassen.

I. Analyse des bei der Behandlung des Kupfers mit alpetersaure verbleibenden Ruckstandes.

Man lost etwa 300 g blank gefeiltes Kupfer in einem 10 Liter fassenden Kolben mit 4 Liter Wasser und $2^{1}/_{2}$ Liter Salpetersaure (spec. Gewicht 1,2) unter massigem Erwarmen auf. Nach Klarung der Losung sammelt man den Ruckstand ohne Verlust auf einem kleinen Filter, von welchem er nach dem Auswaschen in ein Becherglas gespritzt wird. Derselbe kann nach dem oben Ausgeführten die im Kupfer vorgebildeten Antimoniate von Wismuth. Blei, Eisen, Nickel, Kobalt enthalten, und zwar Blei- und Wismuthantimoniat, sowie die Oxyde von Nickel und Kobalt vollstandig. Daneben kann Antimonsaure, sowie, als nicht für die zu ziehenden Schlusse in betracht kommend, Gold, Silber und Kieselsaure im Ruckstande enthalten sein. Letztere stammt meist aus den Glasgetassen, das Silber kann nur als Chlorsilber, entstanden durch die Einwirkung von Salzsauredampfen auf die Losung, zugegen sein

Man kocht den gewaschenen Ruckstand wiederholt mit concentriter Salpeter-aure aus, um noch Spuren von Kupfer zu entfernen, lost das Gold mittelst Chlorwasser und darauf das Chlorsilber mit Ammoniak Diese Losungen werden verworten

Alsdam behandelt man den Ruckstand so lange mit einem heissen Gemisch von ziemlich starker Salzsaufe und Weinsaure, bis das Filtrat mit Schwefelwasserstoff keine nennenswerthe Reaction auf Antimon mehr giebt. Man wascht den Ruckstand auf einem gewogenen Filter mit Wasser aus und trocknet bei 1000 bis zum constanten Gewicht.

Die Hauptmenge wird vom Filter in einen Porcellantiegel gebracht und das Filter zuruckgewogen Die Trennung des Antimons geschieht durch Schmelzen mit Soda und Schwefel nach bekannter Methode; die in Wasser unlöslichen Sulfide werden in Salpetersaure gelöst, Wismuth als basisches Chlorwismuth abgeschieden, und Blei, Kupfer, Nickel, Kobalt, Eisen nach bekannten Methoden getrennt und bestimmt.

Directe Schlüsse aus dieser Analyse konnen nur auf das Antimon, Nickel und Kobalt gemacht werden, insofern man das gefundene Antimon als dasjenige in Rechnung zu stellen hat, welches in Form von Antimoniat vorhanden ist. Durch Subtraction der gefundenen Menge von dem aus der Gesammtanalyse bekannten Antimongehalte ergiebt sich die als metallisches Antimon aufzuführende Menge.

Die gefundenen Mengen Nickel und Kobalt sind als Oxydul aufzufuhren. Die als Metall vorhandenen Mengen ergeben sich, w beim Antimon, durch Differenz.

Die Zahlen fur Wismuth, Blei, Eisen bedeuten die als Antimoniate vorhandenen Mengen dieser Metalle. Eine ahnliche Subtraction wie vorhin ist hierbei nicht statthaft, weil durch die folgende Analyse II erst die Mengen der als Arsenate vorhandenen Metalle zu ermitteln sind.

II. Analyse des Rückstandes, welcher bei der ehandlung des Kupfers mit neutralem ilbernitrat bleibt.

Wie S. 57 erwahnt, kann das Kupfer Sauerstoffverbindungen enthalten, welche beim Behandeln des Metalls mit Salpetersaure nicht im Ruckstande bleiben, was namentlich für Blei-, Eisen- und Arsenverbindungen gilt. Diese bleiben aber ungelost, wenn man das Kupfer mit einer neutralen Losung von Silbernitrat behandelt, wahrend das Kupfer, sowie die in Form von Metall vorhandenen Beimengungen, unter Abscheidung einer aquivalenten Menge Kupfer, in Losung gehen.

In dem Ruckstande werden sich also, ausser einer grossen Menge Silber, befinden diejenigen Mengen von Wismuth, Blei und Eisen, welche an Arsensaure gebunden sind, terner eine gewisse Menge Kupter, welche dem vorhandenen Kupteroxydul entspricht (vergl. Bd. I, S. 99), der Niederschag enthalt ausserdem das schon unter I gefundene Wismuthantimoniat, sowie dasjenige Antimon, welches etwa als Metall im Kupter enthalten ist, da dasselbe, auch wenn es bei der Behandlung mit Silbernitrat als salpeteisaures Salz in Losung gegangen ist, doch durch Wasser wieder ausgefallt wurde. Auf die Bestimmung des Antimons kommt es aber hier nicht an, weil dessen Totalgehalt bei der Gesammtanalyse, und der als Antimoniat vorhandene Theil unter I. gefunden wurde

Selbstredend werden auch die Oxyde von Nickel und Kobalt beim Silberniederschlage sich befinden. Da dieselben aber schon unter I bestimmt wurden, so hatte ihre Bestimmung an dieser Stelle nur den Werth einer Controle.

Die Behandlung des Kupfers mit der Losung von chemisch reinem Silbernitrat wird nun genau so ausgefuhrt, wie Bd I, S. 99 (zur Bestimmung des Kupferoxyduls allein) beschrieben wurde. Der getrocknete Niederschlag sammt der Filterasche wird in Salpetersaure aufgelost und ein etwa ungelost bleibendes Pulver abfiltrirt. Letzteres kann nur aus den unter I. analysirten Antimoniaten bestehen, und hat also, wie vorhin erwahnt, hier keine Bedeutung.

Nachdem dann das Silber mit der gerade genugenden Menge Salzsaure ausgefällt wurde, wird verdunnt, decantirt und das Chlorsilber abfiltrirt. Das Filtrat wird verdampft (eine Verfluchtigung von Arsen ist nicht zu befürchten, da nur sehr wenig Salzsaure und sehr viel Salpetersaure zugegen ist), die Saure zum grössten Theil verjagt und die verdunnte Losung mit Schwefelwasserstoff gefallt.

Im Niederschlage der Sulfide bestimmt man Arsen, Antimon, Blei, Wismuth, Kupfer, und im Filtrat das Eisen.

(Die vom Silberniederschlage abfiltrirte Losung enthalt, wie S 59 erwähnt, die als Metalle vorhandenen Beimengungen. Eine Bestimmung der letzteren wurde nur zur Controle dienen, da aus der Gesammtanalyse und der Untersuchung S. 58 schon die nothigen Daten vorliegen.)

Nach dem, was über das Verhalten der Beimengungen gegen Salpetersaure und Silbernitrat ausgefuhrt wurde, ergeben sich folgende Schlusse fur die Berechnung der Constitution des Kupfers.

Die bei der Untersuchung II gefundene Wismuthmenge setzt sich zusammen aus dem als Antimoniat und als Arsenat vorhandenen Wismuth. Aus der Analyse I ist die Menge von Wismuth, welche als Antimoniat vorhanden ist, bekannt, zieht man dieselbe also von der unter II gefundenen Gesammtmenge ab, so resultirt das als Arsenat vorhandene Wismuth

Das unter II gefundene Arsen war als Arsensaure an Wismuth, Blei, Eisen und Kupferoxydul gebunden; zieht man dasselbe von der bei der Gesammtanalyse gefundenen Arsenmenge ab, so ergiebt sich das als Metall vorhandene Arsen

Das unter II getundene Blei stellt ebenso, wie das Wismuth, die Summe von Antimoniat und Arsenat dar. Das dem Arsenat entsprechende Blei wird also, wie bei Wismuth, durch Differenz erhalten. Vom Eisen gilt dasselbe wie von Wismuth und Blei

Wie aus dem unter II gefundenen Kupfer das Kupferoxydul berechnet wird, ist Bd I, S. 99 erorteit worden Hiermit ist die Bedeutung der Analyse unter II erschopft

Es kann aber auch ein Theil des im Kupfer vorhandenen Sauerstoffs an Schwetel gebunden sein. Entwickelt sich z. B. bei der Reduction im Wasserstoffstrome (Bd. I, S. 98) Schwefelwasserstoff, so muss angenommen werden, dass derselbe sich aus schwefliger Saure durch Reduction gebildet habe, weil in sauerstoffhaltigem Kupter Halbschwefelkupfer nicht vorkommen kann und letzteres ausserdem auch durch Gluhen im Wasserstoffstrome nicht zersetzt wurde.

Allgemeine Eige schaften und Nachweis.

Das Ozon lasst sich, wenn es nicht in gar zu geringer Menge vorhanden ist, schon an seinem eigenthumlichen Geruch erkennen. Der Nachweis grundet sich auf die stark oxydirenden Eigenschaften dieses Gases. Die meisten Metalle werden schon bei gewohnlicher Temperatur von Ozon angegriffen und in die hochsten Oxydationsstufen übergeführt. Quecksilber verliert seinen Glanz und hangt sich als dünner Spiegel an das Glas an, Blei und Silber werden zu schwarzen Superoxyden oxydirt. Niedere Oxyde wie Bleioxyd, Manganoxydul werden ebenfalls in Superoxyde übergeführt, Bleisulfid wird in Sulfat, Ammoniak in Ammoniumnitrat verwandelt.

Ozon scheidet aus einer Losung von Jodkalium Jod aus, wobei es sich, unter Abgabe eines Atoms Sauerstoff, in gewohnlichen Sauerstoff verwandelt

$$O_s + 2 KJ + II_2O = O_2 + 2 KOH + J_2.$$

Mit Jodkaliumkleister bestrichenes Papier ist auf grund dieser Reaction das empfindlichste Reagens auf Ozon, aber die Reaction ist als solche nicht charakteristisch, weil sie durch Chlor und die hoheren Oxyde des Stickstoffs ebenfalls hervolgebracht wird. Bei der Einwirkung von Ozon auf eine Jodkaliumlosung nimmt die Flussigkeit, wie die obige Gleichung zeigt, alkalische Reaction an, was bei der Einwirkung von Chlor oder salpetriger Saure nicht der Fall ist. Diesen Umstand benutzt Houzeau zur Herstellung eines Reagenspapiers, welches nur die Gegenwart von Ozon anzeigt – Man stellt sich Streiten von weinrothem Lackmuspapier her, welche man nach dem Trocknen zur Halfte threr Lange mit einer verdunnten Losung (1 100) von neutralem, jodatfreien Jodkalium trankt und wieder trocknet. In ozonhaltiger Lutt wird die mit Jodkalium getrankte Halfte, infolge der Einwirkung des freien Alkalis auf den Lackmusfarbstott, geblaut, behalt die andere Halfte, welche nur mit Lackmustinctur getrankt wurde, ihre weinrothe Farbe, so ist der Versuch entscheidend, weil alsdann die Blauung nicht durch etwaigen Ammoniakgehalt der Luft hervorgebracht werden Eine Rothfarbung des ganzen Streifens wurde einen Sauregehalt der Luft anzeigen, welcher eine etwaige Ozonreaction verdecken kann.

Mit Thallohydroxyd getranktes Papier wird durch Ozon braun gefarbt, infolge Bildung von Thallhydroxyd. Gorup-Besanez¹) bereitet. nach der Vorschrift von Huizinga, Thalliumpapier in folgender Weise. Streifen besten schwedischen Filtripapiers werden mit einer frisch beieiteten, durch Fallung von Thallosulfat mit Barytwasser dargestellten 10 proc. Losung von Thallohydroxyd so getrankt, dass jeder Quadratcentimeter des Papiers etwa 0,001 g Oxydul enthalt, und hierauf möglichst rasch getrocknet. In mässig stark ozonisirte Luft gebracht, farben sich solche Papiere sehr rasch braun. Ist aber nach langerem Verweilen in schwach ozonhaltiger Luft keine Farbung eingetreten, so kann man die Einwirkung des Ozons dadurch kenntlich machen, dass man das Papier mit Guajaktinctur befeuchtet, wonach Blaufarbung eintritt. Salpetrige Saure braunt das Thalliumpapier nicht.

Die Schwierigkeit des entscheidenden Ozonnachweises in der Luft liegt darin, dass die sammtlichen Reactionen sich auf Oxydationswirkungen grunden, und durch die ebenfalls in der Luft vorkommenden stark oxydirenden Verbindungen salpetrige Saure und Wasserstoffsuperoxyd, unsicher gemacht werden konnen. Keines der genannten Reagentien ist in dieser Beziehung ganz einwurfsfrei.

C. Engler und W. Wild²) empfehlen als Reagens fur Ozon Papier, welches mit concentrirter Losung von Manganchlorur getrankt ist Dasselbe wird weder von salpetriger Saure noch von Wasserstoffsuperoxyd, angegriffen, von Ozon hingegen unter Bildung von Mangandioxyd gebraunt Die braune Farbung, welche das Papier durch Ammoniak und Ammoniumcarbonat erleidet, ist von der durch Ozon heivorgebrachten dadurch zu unterscheiden, dass letztere sich nach Befeuchtung mit Guajakharzlosung sofort in Blau verwandelt. Diese Blaufarbung tritt sogar ein, wenn das dem Ozon ausgesetzte Papier noch keine Braunung zeigt. Freie Halogene sowie Hypochlorite geben indess die gleiche Reaction wie Ozon.

Das Manganpapier ist für den Nachweis geringer Mengen von Ozon, wie sie in der Luft vorkommen, zu unempfindlich. Handelt es sich daher um den Nachweis geringer Mengen Ozon neben Wasserstoffsuperoxyd, so entfernt man letzteres dadurch, dass man die Luft durch ein Glasiolischen leitet, welches Chromtrioxyd auf Glasperlen vertheilt enthalt. Letzteres, ebenso wie concentrite Chromsaurelosung, zersetzt Wasserstoffsuperoxyd vollstandig, wahrend Ozon unverandert durchgeht. Nach Entfernung des Wasserstoffsuperoxyds pruft man alsdann die Luft auf Ozon mit den empfindlicheren Reagentien, Jodkaliumstarkepapier oder Thalliumpapier

 $^{^{-1}}$) Ann Chem u Pharm 161, 244 (1872) — 2) Ber d deutsch chem 6×29 , 1840 (1896)

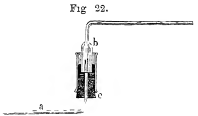
Die einzige charakteristische Reaction auf Ozon ist die Bildung von schwarzem Silbersuperoxyd auf einem blanken Silberblech; dieselbe ist jedoch viel zu unempfindlich.

G. Erlwein und Th. Weyl¹) haben in dem von G. Denigès²) zuerst benutzten salzsauren Metaphenylendiamin eine Substanz gefunden, welche in alkalischer Losung weder von salpetriger Saure noch von Wasserstoffsuperoxyd gefarbt wird, dagegen sich mit Ozon burgunderroth farbt. Gewohnlicher Sauerstoff farbt die Losung ebenfalls, aber erst nach stundenlanger Einwirkung. Da aber die Farbung durch Ozon in kurzester Zeit hervorgebracht wird, so zeigt eine frisch bereitete Losung unzweifelhaft Ozon an.

Man vermischt 90 ccm einer wasserigen Losung, welche 0,1 bis 0,2 g des salzsauren Salzes enthalt, mit 10 ccm einer 5 proc. Natronlauge und leitet die zu prufende Luft durch die Mischung. Von dieser Losung wendet man zu jedem Versuche 25 ccm an, diese Menge wird von 0,08 mg Ozon schon nach funf Secunden gelbbraun gefärbt.

Eine Eigenschaft des Ozons, welche bei Gebrauch von Ozonapparaten zu beachten ist, ist die, Kautschuk heftig anzugreifen. Zur Ver-

meidung von Kautschukverbindungen benutzen C. Engler u. O. Nasse i) einen Quecksilberverschluss nach Art des in Fig 22 abgebildeten. Ein kurzes Stuck einer weiten Glasrohre wird unten durch einen Kork verschlossen, durch welchen die Glasrohre a bis in die über ihre



Mundung gestulpte glockentormige Eiweiterung der Rohre b geht. Der Abschluss der Glocke wird durch Quecksilber gebildet

Da aber Quecksilber durch Ozon ebenfalls angegriffen wird, so wird man in den Fallen, wo es auf quantitative Bestimmung des Ozons ankommt, zweckmassiger den von Eremin!) vorgeschlagenen Kitt, bestehend aus pulverisitem Binisstein, Paraffin, Wachs und Colophonium, anwenden

Quantitative Bestimmung des Ozons.

Die Bestimmung des Ozons beschrankte sich früher fast nur auf die geringen, in der Lutt naturlich vorkommenden Mengen dieses Korpers, dieselbe hat jedoch in neuerer Zeit erhohtes Interesse gewonnen, seitdem man Ozon in grosser Menge zu technischen Zwecken

¹⁾ Ber d. deutsch chem Ges 31, 3158 (1898) — 2) Bull de la Soc chim. de Paris [3] 5, 293 (1891). — 3) Ann. d Chem 154, 217 (1870) — 4) Chem News 37, 205 (1878)

darstellt. Die Methoden zur Ermittelung des Ozongehaltes der Luft beruhen auf der Anwendung ozonempfindlicher Papiere, deren Farbung man mit einer Normalfarbenscala vergleicht.

Das Schönbein'sche Ozonometer besteht aus einer Reihe von Papierstreifen, welche mit den Nummern 0, 1, 2 . . . bis 10 bezeichnet sind und deren Farbentone von Weiss durch Hellblau bis zum dunkelsten Blau fortschreiten. Die zum Versuch benutzten Papierstreifen sind mit einer Losung von 1 Thl. Jodkalium, 10 Thln. Starke und 200 Thln. Wasser getrankt; nachdem man dieselben der Luft exponirt hat, vergleicht man den Farbenton mit denen der Scala und giebt das Resultat durch die betreffende Nummer der Scala an. Die Methode durfte den heutigen Anspruchen nicht mehr genugen, da, abgesehen von der oben erwähnten Empfindlichkeit des Jodkaliums gegen salpetrige Saure und Wasserstoffsuperoxyd, auch die mehr oder weniger alkalische Beschaffenheit des Jodkaliums, die Temperatur und der Feuchtigkeitsgehalt der Luft von Einfluss auf die Angaben des Papiers sind.

Die Methode von C. Wurster 1) beruht ebenfalls auf der Anwendung einer Scala von gefarbten Papieren, jedoch unter Angabe der annahernden Gewichtsmengen des Ozons bezw. des activen Sauerstoffs. Das Papier ist mit einer Lösung von Tetramethylparaphenylendiamin getrankt, einem Körper, welcher durch Oxydation zunachst in eine blaue Verbindung umgewandelt wird. Die von Dr. Schuchardt in Gorlitz in den Handel gebrachte Farbenscala wird in der Weise hergestellt, dass man auf das Papier eine bestimmte Menge einer titrirten Jodlosung einwirken lasst, aus deren Jodgehalt man also die Menge Sauerstoff berechnen kann, welche die Oxydation der Verbindung hervorgebracht hat. Die den Nummern 1 bis 8 der Scala entsprechenden Mengen activen Sauerstoffs liegen zwischen den Grenzen 0,002 mg und 0,0000005 mg.

Zur Ausführung einer Ozonbestimmung in der Luft bindet man ein Stuck des farblosen sogenannten Tetrapapiers vor die eine Oeffnung eines 6 mm weiten Glasrohres, saugt am anderen Ende der Rohre ein bestimmtes Volumen Luft hindurch und vergleicht den entstandenen Farbenton des Papiers mit den Tonen der Scala

Da das Tetrapapier aber auch von salpetriger Saure gefarbt wird, so bedeuten die mit demselben erhaltenen Resultate, genau genommen, die Mengen von activem Sauerstoff in der Luft.

Specielle Methoden.

Handelt es sich um Bestimmung von grosseren Mengen von Ozon, wie sie von den modernen Apparaten geliefert werden, so wird immer

¹⁾ Bei d deutsch chem Ges 21, 921 (1888)

noch die Jodkaliummethode benutzt, indem man eine gemessene Menge des ozonisirten Gases, Luft oder Sauerstoff, entweder durch eine Losung von Jodkalium leitet, oder mit letzterer Losung schüttelt, und das ausgeschiedene Jod mit Thiosulfat titrirt.

N. Teclu 1) benutzt zur Ausführung der Schütteloperation eine Burette mit zwei Glashahnen, welche sich von der in Fig. 16, S. 33 abgebildeten dadurch unterscheidet, dass an stelle des Trichters A ein rechtwinklig gebogenes Glasrohr an den Hahn angeschmolzen ist, durch welches bei geoffneten Hahnen das Gas in die Pipette gesaugt oder gedrückt wird.

Um die Jodkaliumlosung in die Pipette zu bringen, muss das Gas ın derselben zusammengedruckt werden, was Teclu auf folgende Weise bewerkstelligt. Man kehrt die Pipette um und fullt das Hahnrohr DEmit emer 2 proc. Jodkaliumlosung, bringt die Pipette wieder in ihre ursprungliche Lage und befestigt sie mittelst eines uber das Rohr DE geschobenen Stopfens luftdicht in einer Glasflasche von etwa 300 ccm Inhalt, welche zum Theil mit derselben Jodidlosung gefullt ist. Diese Flasche besitzt einen seitlichen Tubulus über dem Boden, durch den sie mittelst eines Gummischlauches mit einer zweiten gleich grossen Flasche in Verbindung steht. Letztere enthält Quecksilber, welches beim Heben der Flasche in die erstere Flasche eindringt und die Luft uber der Jodkaliumlosung comprimirt, so dass die Losung, beim Oeffnen des unteren Hahnes, in die Pipette emporsteigt. Nachdem etwa 30 bis 40 ccm Jodkalium eingetreten sind, schliesst man den Hahn, nimmt die Pipette von dem Apparate ab und schuttelt sie etwa funf Minuten lang. Darauf bringt man die Pipette über ein Becherglas, offnet zunachst den unteren Hahn, alsdann den oberen und spult den ganzen Inhalt in das Glas, in welchem das ausgeschiedene Jod, nach dem Ansauern der Losung mit Essigsaure und dem Versetzen mit Starkelosung, mit

 $\frac{n}{100}$ -Thiosulfat gemessen wird.

Berechnung Die zu grunde liegenden Gleichungen sind

$$2 \text{ KJ} + 0_3 + \text{H}_2 \text{O} = 2 \text{ KOH} + 0_2 + \text{J}_2$$
 (1)

$$2 \text{ Na}_2 \text{S}_2 \text{O}_5 + \text{J}_2 = \text{Na}_2 \text{S}_4 \text{O}_6 + 2 \text{ NaJ} ... (2)$$

Gleichung (1) besagt, dass 2 At. freies Jod 1 At. übertragbarem Sauerstoff oder 1 Mol Ozon (0) entprechen. (0, zerfallt in 1 Mol. O2, welches frei, und 1 At. O, welches auf das Kalium übertragen wird) In Gewichtsmengen ausgedruckt entsprechen daher 125,9 g Jod $\frac{3.15,88}{2} = 23.82 \,\mathrm{g}$ Ozon.

Aus Gleichung (2) folgt, dass 1 ccm verbrauchte n-Thiosulfatlosung 0,1259 g Jod anzeigt, oder, nach dem Vorhergehenden, 0,02382 g

¹⁾ Zeitschi. f analyt. Chem 39, 103 (1900)

Ozon. Benutzt man zur Titration $\frac{n}{100}$ -Thiosulfat und verbraucht a ccm, so entsprechen dieselben 0,0002382 ag Ozon. Da 2 Liter Ozon dasselbe Gewicht haben wie 3 Liter Sauerstoff, also 3.1,42923 g wiegen, so wiegt 1 Liter Ozon $\frac{3}{2}$ g = 2,1438 g. Hiernach ergiebt sich die gefundene Gewichtsmenge Ozon in Volumen mit Hulfe der Proportion:

2,1438:1000 = 0,0002382 a:x, woraus x = 0,11111 a ccm Ozon.

Diese Zahl giebt das Volumen Ozon, auf 0° und 760 mm reducirt, an, welches in dem angewandten Volumen Gas enthalten ist, wobei letzteres bei dem wahrend des Versuchs herrschenden Barometerstande und Temperaturgrade gemessen wurde. Um vergleichbare Resultate bei Anstellung mehrerer Versuche zu erhalten, muss letzteres Volumen mit Hülfe der Reductionsformel Bd. I, S. 357 auf Normaldruck und -temperatur reducirt werden, wonach man das gefundene Volumen Ozon in Volumprocenten vom untersuchten Gase angeben kann.

Das Ansauern der Losung vor der Titration ist nothig, weil bei der Einwirkung des Ozons auf das Jodkalium sich etwas Kaliumjodat (und Jodid) bildet, indem das nach der Gleichung (1) S. 65 frei gewordene Jod auf das Kaliumhydroxyd einwirkt, so dass also der in Jodat und Jodid übergeführte Theil Jod sich der Messung entziehen wurde. Sauert man aber an, so wirken das gebildete Jodat und Jodid in der Art auf einander, dass die zu ihrer Bildung verbrauchte Menge Jod wieder in Freiheit gesetzt wird. Die beiden Vorgange werden durch nachstehende Gleichungen veranschaulicht.

$$6 \text{ KOH} + 3 \text{ J}_2 = \text{KJO}_3 + 5 \text{ KJ} + 3 \text{ H}_2 \text{O} . . (1)$$
(m alkalischer Losung),

$$KJO_3 + 5KJ + 6C_2H_4O_2 = 6C_2H_3KO_2 + 3II_2O + 6J$$
 (2)
(in saurer Losung)

Die duich Formel (1) ausgedrückte secundare Reaction ist nach O. Brunck 1) jedoch nicht die einzige, welche bei der Einwirkung von Ozon auf neutrale Jodkaliumlosung stattfindet, sondern der chemische Vorgang ist ein recht complicirter und kann durch folgende Gleichungen dargestellt werden

$$O_3 + 2 KJ = 2 J + K_2 O + O_2$$
 (1)

$$6J + 3K_2O = KJO_3 + 5KJ (2)$$

$$50, +2J = J_2O_5 + 5O_2$$
 (3)

$$0_1 + K_2 0 = K_2 0_2 + 0_2$$
 (4)

$$K_2O_2 + 2J = 2KJ + O_2$$
 (5)

$$K_2O_2 + H_2O = H_2O_2 + K_2O$$
. (6)
 $O_1 + H_2O_2 = H_2O + 2O_2$ (7)

 $⁰_1 + H_2 0_2 = H_2 0 + 2 0_2 (7)$

^{&#}x27;) Ber d deutsch chem Ges 33, 1832 (1900)

Dass die durch Gleichung (2) dargestellte secundare Reaction zu keinem Fehler bei der Jodtitrirung Anlass giebt, weil letztere in angesäuerter Lösung vorgenommen wird, wurde schon S. 66 besprochen.

Was die Reaction (3) betrifft, so zeigt sich die Bildung von Jodpentoxyd an dem Auftreten von Nebeln, welche von dem Gasstrom
mitgerissen werden 1). Der hierdurch entstehende Jodverlust ist, wie
durch directe Versuche ermittelt wurde, unbedeutend und könnte dadurch ganz vermieden werden, dass man an das Zersetzungsgefass ein
Rohrchen mit Glaswolle anschliesst und letztere nach beendigter Operation mit angesauerter Jodkaliumlosung auswäscht.

Die in Gleichung (4) dargestellte Bildung von Kaliumsuperoxyd, K₂O₂, welche von Brunck nachgewiesen wurde, giebt Anlass zur Bildung von Jodkalium nach Gleichung (5), und die hierdurch gebundene Jodmenge ist für die Titration verloren.

Dass nach Gleichung (6) auch Wasserstoffsuperoxyd entsteht, ist ebenfalls von Brunck constatirt worden, und da dieser Korper nach Gleichung (7) einen Theil des Ozons in gewohnlichen Sauerstoff verwandeln kann, so ist dessen Auftreten eine zweite Verlustquelle bei der Bestimmung

Demnach sind also die Reactionen nach Gleichung (5) und (7) die Ursache eines Ozonverlustes bei der Anwendung einer neutralen Jodkaliumlösung zum Absorbiren des Ozons. Man muss daher nach Brunck die Jodkaliumlosung nicht erst, wie es bis dahin üblich war, vor der Titration, sondern schon vor der Einleitung des Ozons ansauern, um die ganze, dem wirksamen Sauerstoff des Ozons aquivalente Menge Jod in Freiheit zu setzen Hierbei ist es gleichgültig, ob man Schwefelsaure oder Essigsaure benutzt Es empfiehlt sich, stets nur die berechnete Menge von Saure anzuwenden. Wenn das vorherige Ansauern fruher unterlassen wurde, so geschah dies aus dem Grunde, dass man einen Zerfall des dadurch frei gemachten Jodwasserstoffs unter der Einwirkung von Sauerstoff und Licht furchtete Dies findet jedoch nur in sehr concentrirter Jodkaliumlosung statt, der kleine Fehler welcher wirklich entsteht, ist unbedeutend und kann durch einen blinden Versuch ermittelt und ausgeschaltet werden. Man braucht zu diesem Zwecke nur durch angesauerte Jodkaliumlosung, von der Zusammensetzung der fur den Versuch bestimmten, Sauerstoff oder Lutt unter den Versuchsbedingungen zu leiten und die Thiosulfatmenge zu messen, welche zur Wegnahme der entstandenen Blauung erforderlich ist.

Als passende Jodkaliumlosung empfiehlt Brunck eine solche welche 32,952 g Jodkalium im Liter enthalt $\left(\frac{2}{10}\text{-Normallosung}\right)$, nach

¹⁾ Vergl Engler und Wild, Bei. d deutsch chem Ges 29 1932.

been digtem Versuche soll man nur einen aliquoten Theil der auf ein bestimmtes Volumen verd unnten Losung zur Titration mit $\frac{n}{100}$ -Thio-

sulfat verwenden, anstatt die gesammte Losung mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat zu titriren

Zur Absorption fur salpetrige Saure, welche sich in den Ozoniseuren bilden kann, wäscht man den Gasstrom durch concentrirte Schwefelsaure, welche die salpetrige Saure absorbirt, ohne das Ozon anzugreifen. Ozon, welches frei ist von salpetriger Saure, stellt H. Moissan durch Einleiten von Fluorgas in auf 0° abgekühltes Wasser dar 1).

Das nach erfolgter Titration mehr oder weniger schnell eintretende Nachblauen der Losung, welches man beobachtet, wenn die Jodausscheidung in neutraler Jodkaliumlosung stattgefunden hat, erklart Brunck durch die Einwirkung des beim Ansauern aus dem Kaliumsuperoxyd gebildeten Wasserstoffsuperoxyds auf die Jodwasserstoffsaure:

$$H_2O_2 + 2 HJ = 2 H_2O + 2 J.$$

Diese Umsetzung findet in einer 5 proc. Jodkaliumlosung fast momentan statt, dauert bei verdunnteren Losungen aber langere Zeit, so dass man in diesem Falle die Titration nicht sofort vornehmen darf.

Die Untersuchungen Brunck's zeigen, dass die Befolgung des bei denselben angewendeten Verfahrens, namentlich das Ansauern des Jodkaliums vor der Absorption des Ozons zur Bestimmung des gesammten, durch die Losung geleiteten Gases, von Wichtigkeit ist. Eine andere Frage ist die Erzeugung einer richtigen Durchschnittsprobe von dem aus dem Ozoniseur kommenden Gasstrome. Brunck halt es fur zweckmassig, den ganzen Gasstrom wahrend eines gemessenen Zeitintervalls durch die Jodkaliumlosung zu leiten, was naturlich einen grossen Aufwand an Jodkalium bedingt. Rabe2) zweigt vom Hauptstrome einen proportionalen Theilstrom ab und leitet diesen durch die Losung. E Ackermann³) saugt mittelst eines mit Wasser gefüllten Aspirators durch ein enges Rohr vier Liter der ozonisirten Luft, welche aus dem weiten, offenen Abzugsrohr des Ozoniseurs ausstromt, durch die Jodkaliumlosung und bestimmt die ganze Menge des durch das weite Rohr stromenden Gases durch Messung der Geschwindigkeit des Luftstromes und durch Berechnung Bezuglich dieser rein techmischen Schwierigkeiten muss auf die genannten Originalarbeiten verwiesen werden

 $^{^{-1})}$ Compt 1end 129, 570 (1899) — $^{9})$ Zeitschi i angew Chem 1900, S 236 — $^{3})$ Chem -Ztg 24, 235 (1900)

W er toff.

Allge ei e Eigenschaften und Nachweis.

Spec. Gewicht 0,06926 (Luft=1), Litergewicht 0,08988 g 1).

Der Wasserstoff besitzt als farb-, geruch- und geschmackloses, gegen Pflanzenfarben indifferentes, in Wasser sehr wenig losliches Gas keine Eigenschaften, welche zum qualitativen Nachweis dienen konnten. Der qualitative Nachweis fallt mit der quantitativen Bestimmung zusammen und beruht entweder auf der durch Verbrennung mit Sauerstoff erfolgenden Bildung von Wasser oder auf der Absorption durch Palladium.

1 Vol. Wasser absorbirt zwischen 0 und 23,6° unter einem Druck von 760 mm Quecksilber nur 0,0193 Vol. Wasserstoff (Bunsen), Alkohol nimmt bei 20° ungefähr die dreifache Menge auf. Der Wasserstoff gehort daher zu den Gasen (Stickoxydul, Methan), welche in der Gasanalyse als nicht absorbirbar gelten.

Quantitative Besti g des gasförmige Wasserstoffs.

a) Durch Verbrennung mittelst des Inductionsfunkens

Gesetzt, man wollte reinen Wasserstoff durch Verbrennung mit Sauerstoff bestimmen, so musste man zur Erzielung einer vollstandigen Verbrennung, nach der Gleichung

$${}^{2}_{2} \, {}^{+}_{0}_{1} + {}^{0}_{0}_{1} = {}^{2}_{1} \, {}^{+}_{0}_{1},$$

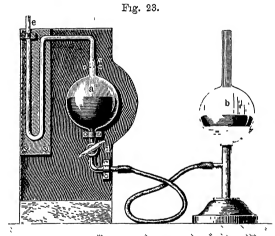
auf 1 Vol. Wasserstoff, ½ Vol. Sauerstoff hinzufugen. Man nimit stets einen Ueberschuss an Sauerstoff, der jedoch nach Bunsen den dreibis vierfachen Betrag des zu bestimmenden Wasserstoffs nicht übersteigen soll. Das Volumen des Wasserstoffs wird getunden durch Multiplication des bei der Verbrennung verschwundenen Gasvolumens mit ½ 3 Mischt man das zu verbrennende Gas anstatt mit ieinem Sauerstoff, mit Luft, so kann, wenn man die Verbrennung durch Explosion bewirkt hat, die Verbrennungstemperatur so hoch steigen, dass Salpetersaurebildung stattfindet, was aber durch Zusatz eines grosseren

¹⁾ Die Zahl 0,089 88 ist das Mittel aus den in guter Uebereinstimmung gefundenen Zahlen einer Anzahl Beobachter (Regnault, Jolly, Leduc,

Luftvolumens vermieden werden kann, weil in diesem Falle das Gemisch weniger heftig explodirt. Man muss daher nach erfolgter Verbrennung das Verhältniss des Stickstoffs zum verbrannten Knallgas berechnen, und falls dasselbe kleiner als $10\cdot 6$ (nach He pel) gefunden wird, den Versuch wiederholen, indem man so viel Luft zumischt, dass dieses Verhaltniss, oder ein grosseres erreicht wird.

Will man den Wasserstoff auf die gedachte Art in einem Gasgemisch bestimmen, in welchem derselbe nur einen geringen Procentsatz ausmacht, so ist man genothigt, nachdem die Luft oder Sauerstoff zugefugt und das Gesammtvolumen gemessen worden, noch so viel elektrolytisches Knallgas hinzuzufugen, dass ein verbrennliches Gasgemisch hergestellt wird. Da das Knallgas bei der Verbrennung vollständig verschwindet, so braucht das Volumen desselben für die Rechnung nicht berucksichtigt zu werden.

Was nun die Ausführung des Versuches anlangt, so konnen die Mischung, das Messen und die Verbrennung in der Eudiometerrohre



ausgefuhrt werden. Man verfahrt jedoch haufiger in der Art, dass man die Operationen des Messens und Mischens in der Gasburette, S. 3, vornimmt und das Gasgemisch behufs Verbrennung in die Explosionspipette von Hempel uberfuhrt. Letzterer Apparat (Fig. 23) besteht aus der dickwandigen Explosionskugel a

und der Niveaukugel

b, welche durch einen starken Gummischlauch mit einander verbunden sind. Die Kugel a mundet nach oben in das heberformige Capillatiohr, wie bei einer gewohnlichen Absorptionspipette (Fig. 2, S. 4), besitzt aber bei c zwei eingeschmolzene Platindrahte, deren Enden im Innernetwa 2 mm von einander abstehen, wahrend die ausseren Enden entweder, wie in der Figur zu Oesen umgebogen sind, oder besser zu zwei am Gestelle befestigten Klemmschrauben führen, an welche die Drahte eines Inductionsapparates angeschlossen werden konnen. Unterhalb der Kugel befindet sich ein Glashahn d. Als Sperrflussigkeit wird Quecksilber benutzt, weil dadurch die Moglichkeit gegeben ist, Kohlendiovyd, das sich bei der Explosion von Gasgemischen gebildet haben kann nachtraelich zu bestimmen wehrend Weiter.

Explosion stattfindenden Druck, bedeutende Mengen Kohlendioxyd absorbiren wurde.

Nachdem man das zu prufende Gas in das Messrohr der Gasburette gesogen und das Volumen V desselben abgelesen hat (vergl. S. 6), saugt man durch Tieferstellen des Niveaurohrs Luft in das Messrohr, bis dasselbe ungefähr bis zum untersten Theilstrich mit Gas gefullt ist, und liest das Gesammtvolumen V' ab.

Das anzuwendende Volumen der Gasprobe richtet sich nach dem Gehalt an Wasserstoff. Vorausgesetzt, dass das Gas aus reinem Wasserstoff besteht, so wird man in eine Burette von 100 ccm Inhalt hochstens etwa 25 ccm Gas einfüllen konnen, da man auf 2 Vol. Wasserstoff 1 Vol. Sauerstoff oder 5 Vol. Luft bedarf und überdies einen Ueberschuss der letzteren zufugen muss. Thatsachlich muss man, im Falle von reinem Wasserstoff, zur Vermeidung von Salpetersaurebildung noch etwas weniger nehmen, etwa 20 ccm.

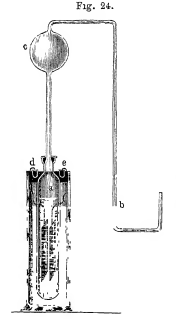
Bevor man das explosive Gasgemisch in die auf der Holzbank (Fig. 4, S. 7) stehende Explosionspipette bringt, füllt man letztere, bei geoffnetem Hahn d, durch Heben der Niveaukugel b bis in die Capillare mit Quecksilber, schliesst den Hahn d und stellt die Niveaukugel auf die Holzbank. Alsdann verbindet man die Pipette mit dem Messrohr, wie in Fig. 4, S. 7 angedeutet, offnet den Glashahn d, fuhrt das Gasgemisch in die Kugel a über und sperrt die Verbindung zwischen Pipette und Burette ab. Ist das Gasgemisch reich an Wasserstoff, so verdunnt man dasselbe, um die Heftigkeit der Explosion zu massigen, durch Senken der Niveaukugel b, worauf man den Hahn d schliesst und den Funken eines Inductionsapparates zwischen den Platinspitzen uberspringen lasst. Der unverbrannte Gasrest wird schliesslich durch Heben der Niveaukugel wieder in das Messrohr zuruckgeführt und das Volumen V" abgelesen Der durch Verbrennung verschwundene Wasserstoff betragt $\frac{2}{3}$ (V' - V''), woraus sich der im Volumen V enthalten gewesene Procentgehalt berechnen lasst

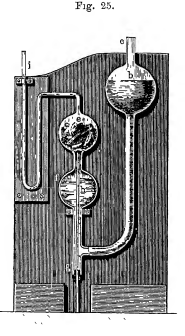
Es wurde oben (S. 70) bemerkt, dass man einem nicht explosiven Gasgemisch Knallgas zumischen musste, um dasselbe verbreinbar zu machen. Diese Operation ist leicht auszuführen, wenn man die Verputtung in einer Eudiometerrohre über Quecksilber vornimmt, da man in diesem Falle das aus dem Knallgasentwickler (Fig. 24, a.f. 5.) kommende Knallgas direct in das in der Quecksilbei wanne stehende Eudiometerrohr einleiten kann. Beim Gebrauch von Hempel's Burette und Explosionspipette ist dies weniger leicht zu bewerkstelligen, und man setzt in diesem Falle besser reines Wasserstoffgas zu, siehe weiter unten.

Benutzt man elektrolytisches Knallgas, so ist zu beachten, dass demselben kein Ozon, welches sich bei der Entwicklung stets in geringer Menge bildet, beigemengt sein darf, weil das Ozon, beim Durchleiten des Gases durch Quecksilber, letzteres oxydirt, es wurde somit sich Knallgas gugeführt welches eine dem zerstorten Ozon entsprechende

Menge von überschussigem Wasserstoff enthält, die auf Kosten des zugefuhrten Sauerstoffs verbrennen musste. Ist diese Menge auch gering — Hempel fand durch directen Versuch 0,7 ccm überschüssigen Wasserstoff in 1 Liter Knallgas — so lasst sich der Fehler doch leicht ganzlich vermeiden, wenn man den Apparat Fig. 24 benutzt, dessen Ableitungsrohr Hempel mit einer etwa 50 ccm fassenden Kugel c versehen hat. Fullt man den Apparat mit Knallgas an und lasst ihn etwa 12 Stunden im zerstreuten Tageslichte stehen, so zerfallt das Ozon wieder, und man hat alsdann bei massiger Entnahme von Knallgas (etwa 40 ccm während 24 Stunden) immer reines Knallgas vorräthig, welches durch das beim Gebrauche entwickelte ozonhaltige ausgetrieben wird.

Der Zusatz von Wasserstoff behufs Herstellung eines explosiven Gasgemisches wird in bequemer Weise mittelst Hempel's Wasser-





stoffpipette bewirkt, deren Constituction aus Fig. 25 leicht ersichtlich ist. Der Rohransatz g ist mit einem Kautschukstopfen verschlossen, durch welchen ein Glasstab h bis oben in die Kugel e gefuhrt ist. Der Glasstab dient dazu, die die Kugeln e und f verbindende Glasrohre zu verengen, um dadurch das bei umgekehrtem Apparate in die Kugel e eingefullte Zink am Herabfallen zu verhindern. Dem chemisch reinen Zink mengt man zur Beforderung der Gasentwicklung einige Platinblechschnitzel bei. In die Kugel h fullt man reine, verdunnte Schwefelsaure (1–10) ein Nachdem die Luft aus der Krosel h

verschliesst an i durch ein Stück Kautschukschlauch mit Quetschhahn und kann nun durch Anschliessen der Pipette an die Gasburette (vergl. Fig. 4, S. 7) in letztere ein beliebiges Volumen Wasserstoff eintreten lassen. Dieses Volumen muss naturlich gemessen werden, weil es bei der Berechnung in Abzug zu bringen ist.

Bezeichnet V' das Gasvolumen im Messrohr der Bürette nach Zulassung der Luft, V'' das Gesammtvolumen nach Zulassung des Wasserstoffs und V''' das Volumen des Gasrestes nach der Explosion, so ist das Volumen des in der Gasprobe vorhanden gewesenen Wasserstoffs gleich $^2/_3$ (V''-V'') — (V''-V'), woraus sich der Procentgehalt an Wasserstoff in dem gemessenen Volumen V der Probe berechnen lässt.

b) Bestimmung des Wasserstoffs durch Verbrennung mittelst Palladium.

Man kann den Wasserstoff auch ohne Explosion verbrennen, indem man von der Eigenschaft des Palladiums, die Verbindung des Gases mit Sauerstoff unterhalb der Entflammungstemperatur zu bewirken, Gebrauch macht. Diese Methode lasst sich mit viel einfacheren Apparaten als das Explosionsverfahren ausführen und bietet ausserdem den grossen Vortheil, den Wasserstoff in einem Gasgemenge, welches Methan enthalt, allein zu verbrennen, was durch Explosion nicht moglich ist. Wasserstoff und Methan sind aber gerade die beiden verbrennbaren Gase, welche neben dem unverbrennlichen Stickstoff, nach der Behandlung eines Gasgemisches mit Absorptionsmitteln, zurückbleiben. Dieses Verfahren, welches als fractionirte Verbrennung bezeichnet wird, lasst sich auf zweierlei Art ausführen.

Cl. Winkler benutzt das Palladum in Form feinster Vertheilung als Palladum as best, welcher in einem glasernen Capillarrohr zwischen die Hempel'sche Burette und eine mit Wasser gefüllte Pipette eingeschaltet wird.

Zur Darstellung von Palladiumasbest lost man Palladiumchlorur, erhalten durch Auflosen von 1 g Palladium in Konigswasser und Verdampfen zur Trockne, in moglichst wenig Wasser auf, versetzt mit einigen Cubikcentimetern kalt gesattigter Losung von Natriumformiat und macht das Ganze mit Natriumcarbonat stark alkalisch. In diese Losung bringt man weichen, langfaserigen Asbest, trocknet die dickbreige Masse in gelinder Warme ein, wobei sich das reducirte schwarze Palladium auf die Asbestfaser niederschlagt, und befestigt dasselbe auf der Faser durch vollkommenste Austrocknung im Wasserbade. Darauf bringt man die Masse auf einen Glastrichter und wascht die Salze mit Wasser vollstandig aus

Von dem so erhaltenen Palladiumasbest legt man einige Fasern auf die Lange von etwa 4 cm auf glattes Filtrirpapier, befeuchtet dieselben mit Wasser und dreht sie durch Darübergleiten mit dem Finger auch mit Schwichen von der Dicke eines Zwirnsfadens zusammen,

welches man mit Hulfe der Pincette in ein gerades Stück Glasrohr von etwa 1 mm Lichtweite, 2 mm Wandstarke und 15 cm Lange gleiten lasst. Nachdem man den Asbestfaden durch Aufklopfen und it Hulfe von eingespritztem Wasser in die Mitte der Rohre gebracht hat, trocknet man in der Warme aus und biegt die Rohrenden auf 3,5 bis 4 cm rechtwinklig um.

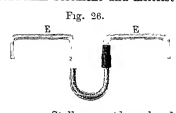
Diese Verbrennungscapillare schaltet man an Stelle des Verbindungsrohres F (Fig 4, S. 7) zwischen Messrohr und Pipette ein, erhitzt die Stelle, an welcher sich der Asbest befindet, ganz gelinde eine bis zwei Minuten lang mit Hulfe einer kleinen Flamme, ohne den Asbest zum Gluhen zu bringen, und führt dann das mit Luft ge ischte Gas (vergl. S. 71) langsam in die Pipette uber. Wahrend dieser Operation wird das schwache Erhitzen des Capillarrohrs fortgesetzt und etwa sich absetzendes Wasser vorsichtig durch Verdampfen ausgetrieben. Das von dem Gasstrome zuerst getroffene Ende des Asbestschnurchens gerath in deutliches Gluhen, ohne dass eine Explosion oder eine Verbrennung von Sumpfgas zu befurchten ware, da die Verbrennungstemperatur des letzteren bei 790° liegt. Sobald man nach zweimaligem Hin- und Herfuhren des Gases keine Volumverminderung im Messrohr mehr wahrnimmt, schliesst man den Quetschhahn an letzterem, liest die Contraction ab und berechnet sie auf Wasserstoff (S. 69).

W. Hempel halt das beschriebene Verfahren fur zweckmassig, wenn es sich nur um Verbrennung von Wasserstoff handelt, bei einer fractionirten Verbrennung neben Methan findet dieser Autor jedoch eine Schwierigkeit in der Einhaltung der Temperaturgrenzen, innerhalb deren Methan nicht zur Verbrennung gelangt, und zieht die Anwendung des Palladiums in der nachstehend von ihm angegebenen Weise vor, bei welcher eine Ueberhitzung des Metalls sich mit grosserer Sicherheit vermeiden lasst.

Anstatt des vorhin beschriebenen Palladiumasbestes, welcher mit unoxydirtem Palladiumschwamm impragnirt ist, und welcher zur Einleitung der Verbrennung des Wasserstoffs durch Erhitzen auf die Reactionstemperatur gebracht werden muss, verwendet Hempel oberflachlich oxydirten Palladiumschwamm Derselbe wird erhalten, indem man Palladiumschwamm bis zur Rothgluth erhitzt und langsam abkuhlen lasst, wobei er sich mit einer schwarzen Oxydulschicht überzieht. Dieser oxydirte Palladiumschwamm hat die Eigenschaft, die Verbrennung eines Gemisches von Wasserstoff mit überschussigem Sauerstoff, sowie eines Gemisches von Wasserstoff, Methan und der zu ihrer Verbrennung erforderlichen Menge Sauerstoff schon bei gewohnlicher Temperatur einzuleiten, dabei sich aber so stark zu erhitzen, dass die Verbindung unter Explosion erfolgt. Ein Gemisch von Methan mit Sauerstoff beginnt erst bei etwa 200° zu verbrennen.

Mischt man jedoch die brennbaren Gase, anstatt mit Sauerstoff, mit Luft, so beginnt die Verbrennung des Wasserstoffs ebenfalls bei gewohnlicher Temperatur, und man kann das Gemisch bis auf 1000 erhitzen, ohne dass eine Explosion eintritt und ohne dass das Methan angegriffen wird, wahrend der Wasserstoff vollstandig verbrennt, und zwar bei jedem beliebigen Verhaltniss von Wasserstoff und Methan.

Zur Ausfuhrung des Versuches benutzt man ein U-Rohr (Fig. 26), welches mit 1/2 g oxydirtem Palladiumschwamm beschickt und mittelst zweier Capillarrohren E, E zwischen Burette und Pipette (Fig. 4, S. 7) geschaltet wird. Behufs Abkuhlung lasst man das U-Rohr in ein Becherglas mit Wasser von Zimmertemperatur tauchen und fuhrt das Gasgemisch so langsam uber das Metall, dass letzteres gar nicht oder nur an einigen Stellen vorübergehend zum Gluhen kommt. Das Wasser im Becherglase kann auch die Tem-



peratur von 1000 haben. Ein einmaliges Ueberleiten genugt gewohnlich zur vollständigen Verbrennung.

c) Bestimmung des Wasserstoffs durch Absorption mit Palladium.

Es wurde S. 69 erwähnt, dass der Wasserstoff zu den bei der Gasanalyse nicht absorbirbaren Gasen Stickstoff und Methan gezahlt Nun besitzt derselbe aber die merkwurdige Eigenschaft, von Metallen, namentlich von Palladium, in grosser Menge absorbirt zu werden, und dieser Umstand ist von W Hempel 1) benutzt worden, um den Wasserstoff von den beiden genannten Gasen durch Absorption zu trennen. Dieser Absorptionsprocess wird jedoch, wie sogleich gezeigt wird, durch eine theilweise Verbrennung eingeleitet.

Hempel benutzt hierzu das S. 74 beschriebene, durch Gluhen oberflachlich oxydirte Palladium. Leitet man über dasselbe, her gewohnlicher Temperatur, Wasserstoff, so verbindet sich ein Theil desselben mit dem Sauerstoff des Palladiumoxyduls zu Wasser, und das Oxydul wird zu metallischem Palladium reducirt Durch den Verbrennungsprocess wird aber die Temperatur des Palladiums so sehr gesteigert, dass das Metall grosse Mengen Wasserstoff absorbirt (occludirt)

Dasselbe findet statt, wenn ein Gemisch von Wasser-toff, Methan und Stickstoff über das oxydirte Palladium geleitet wird (wahrend nicht oxydirtes Palladium ohne jede Einwirkung ist).

Die Reaction findet jedoch nicht statt, wenn das Gemenge, ausser den drei genannten Gasen, noch Spuren gewisser anderer Gase enthalt Letzteres ist nun in der Regel der Fall, wenn das Gemenge al- Rest eines complicirten Gasgemisches, de man die absorbirbaren Bestandtheile nach und nach entzogen hat, erhalten wurde. Der Gasrest kann in diesem Falle unmessbare Spuren von Kohlendioxyd, schweren Kohlenwasserstoffen, Sauerstoff und Kohlenoxyd enthalten. Es konnen ferner aus den angewandten Absorptionsmitteln Spuren von Salzsäure- oder Ammoniakdampfen hinzugetreten sein. Unter diesen Umstanden tritt keine Erwarmung des oxydirten Palladiums und folglich keine Absorption von Wasserstoff ein, aus dem Grunde, weil die Spuren der oxydirbaren Gase eine ebenso grosse oder noch grössere Affinität zum Sauerstoff des Palladiumoxyduls haben, wie der Wasserstoff, so dass dieselben zuerst auf Kosten des Palladiumoxyduls verbrennen und dann nicht genug Warme entwickelt werden kann, um die Occlusion des Wasserstoffs zu ermoglichen.

Wie Hempel gezeigt hat, lasst sich der Wasserstoff durch die erwahnte Reaction scharf trennen

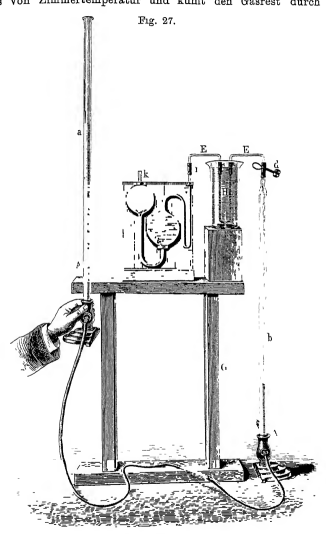
- 1) von Methan und Stickstoff,
- 2) von Aethylen und Stickstoff,
- 3) von Kohlendioxyd und Stickstoff, wobei Wasserdampfe und Spuren von Ammoniak nicht schaden. Kohlenoxyd hingegen, sowie grosse Mengen von Benzol- und Alkoholdampfen und Spuren von Salzsaure verhindern die Reaction.

Was den Sauerstoff anlangt, so muss dieses Gas so vollstandig wie möglich entfernt sein, da schon S. 75 ausgefuhrt wurde, dass dasselbe vollstandig zu Wasser verbrennt, wobei nahe der Gluhhitze liegende Temperaturen erzeugt werden konnen, bei denen auch das Methan verbrennt.

Aus dem Gesagten folgt, dass es zum Gelingen der Trennung zunachst erforderlich ist, die absorbirbaren Gase so vollständig wie möglich zu entfernen und sich bei der Absorption des Kohlenoxyds nur des ammoniakalischen (nicht des salzsauren) Kupferchlorurs zu bedienen. Die Wirkung der dann noch eventuell vorhandenen Spuren Sauerstoff verbrauchender Gase macht man dadurch unschadlich, dass man die Menge des Palladiumoxyduls genugend gross nimmt, indem man 4 bis 5 g Palladiumschwamm anwendet, den man auf dem Deckel eines Platintiegels in Mengen von etwa 1 g nahe bis zum Gluhen erhitzt (vergl. S. 74) Ferner hilft man der Temperaturerhohung dadurch nach, dass man das mit Palladium beschickte Rohr in Wasser von 90 bis 100° eintaucht. Hierdurch wird sowohl die Verbrennung der Gasreste eingeleitet als auch spater die Reactionstemperatur gemassigt.

Zur Ausfuhrung des Versuches benutzt man den Fig. 27 abgebildeten Apparat. Das U-formige Rohr H, welches den oxydirten Palladiumschwamm enthalt, hat eine lichte Weite von 4 mm und 20 cm Gesammtlange. Dasselbe wird mittelst der Capillaren E, E zwischen die mit dem Gasgemenge gefullte Burette b und die mit Wasser bis i

Wasser von 90 bis 100° gestellt und nun das Gas, nach dem Oeffnen des Quetschhahns d, dreimal durch die U-Rohre hin- und hergetrieben. Im übrigen vergl. S. 7. Danach ersetzt man das heisse Wasser durch solches von Zimmertemperatur und kuhlt den Gasrest durch zwei-



maliges Hin- und Herleiten auf gewohnliche Temperatur ab. Nachdem man durch Senken von a das Wasser in der Pipette wieder bis zum Punkte i gebracht hat, schliesst man den Quetschhahn a, bringt die Wasseroberflachen in a und b in eine Ebene und liest das Volumen des Gasrestes ab.

Die gefundene Volumenverminderung setzt sich zusammen aus Wasserstoff des Gasgemenges plus dem Sauerstoff der Luft, welche sich in dem U-Rohre befand. Um diese Sauerstoffmenge ein- fur allemal zu bestimmen, verfahrt man in folgender Weise. Man verschliesst den einen Schenkel des U-Rohres durch Gummischlauch und Glasstab und stellt das mit Palladium beschickte Rohr in ein Glas mit Wasser von etwa 90, wobei der andere Schenkel geoffnet bleibt. so dass die 1m Rohre enthaltene Luft die Temperatur von etwa 90 annımmt. Alsdann verbindet man den offenen Schenkel mittelst eines Capillarrohres mit der ganz mit Wasser gefullten Burette b, stellt das U-Rohr in siedendes Wasser und misst in der Burette b die Ausdehnung, welche die Luft im U-Rohre infolge der Temperaturerhohung von 91° erlitten hat. Aus der Formel $V_{1000} = V_{90} (1 + 0.00367.91) = 1.334 V_{90}$ ergiebt sich, dass die Volumzunahme 0,334 V90, also 1/3 des ursprunglichen Volumens betragen wurde, wenn das in die Burette übergetretene Gas die Temperatur von 1000 hatte. Die Temperatur desselben wird aber bei der Messung die Zimmertemperatur, etwa 200 sein, so dass 0,334 $\frac{1}{1+0,00367(100-20)} = 0,26,$ ein kleineres Volumen gemessen wird

also etwa ein Viertel des ursprunglich im U-Rohr enthaltenen Luftvolumens. Man hat demnach das in der Burette gemessene Luftvolumen mit 4 zu multipliciren, um das Gesammtluftvolumen des U-Rohres zu erhalten, und den funften Theil dieses Volumens als Sauerstoff von der beim obigen Versuch erhaltenen Volumverminderung abzuziehen. Diese Correction ist genugend genau, da der Gesammtluftgehalt des U-Rohres etwa 2 ccm, also das in Abzug zu bringende Sauerstoffvolumen etwa 0,4 ccm betragt. Es muss nur dafur gesorgt werden, dass bei der Bestimmung dieser Correction das Palladium vollstandig wasserfrei ist, weil sonst bei der Erhitzung desselben auf 100° durch die Tension des Wasserdampfes ein erheblicher Fehler entstehen wurde 1).

Nach beendigtem Versuche kann das reducirte Palladium leicht wieder in die wirksame Form zuruckgeführt werden, indem man zunachst Luft über dasselbe leitet, wodurch nicht allein der durch Occlusion aufgenommene Wasserstoff vollstandig verbrannt wird, sondern durch die dabei stattfindende Temperaturerhohung das Palladium sich auch wieder mit einer Oxydulschicht überzieht. Nachdem man den Wasserdampf und etwa vorhandene Feuchtigkeit vollstandig entfernt hat, schuttet man den staubformigen Palladiumschwamm auf den Deckel eines Platintiegels und befordert die oberflachliche Oxydation durch Erhitzen, wie S 76 beschrieben wurde

Wie der aus Stickstoff und Methan bestehende Gasrest weiter zu analysiren ist, wird spater ausgeführt werden.

¹⁾ Eine andere Methode zur Bestimmung eines schadlichen Raumes siehe unter "Stickstoff"

pecielle Methoden.

esti imu g des Wassers.

Bei der Wasserbestimmung in festen Substanzen, Syrupen und Losungen kommen zwei allgemeine Methoden in betracht: die Bestimmung aus dem Gewichtsverlust, die indirecte Methode, und die Bestimmung durch directe Wagung des Wassers.

A. Die indirecte Wasserbestimmung. Diese Methode, welche darin besteht, das Wasser aus einer gewogenen Menge der Substanz durch Erhitzen auszutreiben und den Gewichtsverlust zu bestimmen, hat den Vorzug der Einfachheit, verlangt aber, dass man die Natur der Substanz genau kennt, um zu beurtheilen, ob durch die Erhitzung nicht andere fluchtige Bestandtheile ausgetrieben werden und ob nicht etwa Sauerstoff aufgenommen wird. Es kommt ferner in betracht, ob es sich nur darum handelt, den gesammten Wassergehalt in einer Operation zu bestimmen, oder ob man durch Bestimmung der bei verschiedenen Temperaturen austreibbaren Mengen Wasser einen Schluss auf die Constitution des Korpers machen will. Von letzterem Gesichtspunkte aus ist bei dem Wassergehalt fester Körper zu unterscheiden zwischen Krystallwasser und Constitutionswasser (vergl. auch Bd. I, S. 588). Kunstlich dargestellte Verbindungen enthalten meist nur Krystallwasser, wahrend die in der Natur vorkommenden wasserhaltigen Verbindungen, z. B. viele Silicate, eine oder beide Arten enthalten. Das Krystallwasser lasst sich im allgemeinen bei niedrigeren Temperaturen austreiben als das Constitutionswasser, welch letzteres in chemischer Verbindung mit den Bestandtheilen des Minerals, z B. mit der Kieselsaure, mit Magnesia, Manganoxyd, Thonerde, Eisenoxyd, auftritt. Das Nahere hieruber siehe bei dem Artikel Silicate. auch von dem Krystallwasser entweicht bei gewissen Salzen ein Theil bei emer bestimmten medingeren Temperatur als der Rest, so dass das fester gebundene Wasser mit dem Salz noch eine constante Verbindung bildet.

Ausser den erwähnten Fallen, in welchen das Wasser als mehr oder weiniger test gebundener Bestandtheil der Substanzen auftritt, bietet sich in der Analyse der viel haufiger vorkommende Fall dar, wo das Wasser nur einen zufalligen Bestandtheil der Substanz — die Feuchtigkeit — bildet, indem es von der Substanz mechanisch eingeschlossen oder infolge Anziehung aus der Luft hinzugekommen ist Auf die Feuchtigkeit muss bei der Analyse stets Rucksicht genommen werden, und wenn dieser Wassergehalt nicht quantitativ bestimmt zu werden braucht, so muss doch weinigstens die Substanz in einen Zustand der Trockenheit übergeführt werden, welchen behufs Controle der Analyse sich mit Sicherheit immer wieder herstellen lasst

Korper, welche kein Krystallwasser enthalten und welche beim Erhitzen weder fluchtige Bestandtheile abgeben, noch Sauerstoff oder Kohlendioxyd aus der Luft aufnehmen, werden am einfachsten durch schwaches Gluhen im Porcellan- oder Platintiegel getrocknet. Sicherheit über die Vollstandigkeit des Trocknens erhalt man nur dadurch, dass man die Operation nach jedesmaligem Wägen der i Exsiccator erkalteten Substanz so oft wiederholt, bis Gewichtsconstanz eingetreten ist, wobei zugleich der Feuchtigkeitsgehalt berechnet werden kann. Welche Vorsicht hierbei in einzelnen Fallen zu beobachten ist, geht aus der Bd. I, S. 881 und 882, Anmerkung 1) beschriebenen Trocknung des Natriumcarbonats hervor. Ferner ist zu beachten, ob die Substanz die Eigenschaft besitzt, zu decrepitiren, in welchem Falle ein Trocknen bei all ahlich gesteigerter Temperatur i Luftbade vorhergehen muss.

Dasselbe Verfahren dient zur Bestimmung des gesammten Krystallwassers eines Salzes. Da die Salze jedoch ausser ihrem Krystallwasser auch Feuchtigkeit in Form von eingeschlossenem Wasser enthalten können, so ist grosse Aufmerksamkeit auf die Art des Trocknens zu verwenden. Verliert ein Salz sein Krystallwasser schon bei gewohnlicher Temperatur an trockner Luft (z. B. krystallisirtes Natriumcarbonat, -sulfat, -phosphat), so bleibt nichts ubrig, als die Substanz fein zu pulvern und stark zwischen Filtrirpapier zu pressen und das Pulvern und Pressen zwischen frischem Papier so oft zu wiederholen, als das Papier noch Feuchtigkeit annimmt. Soll in solchen Salzen Feuchtigkeit und Krystallwasser ermittelt werden, so kann dies in der Weise geschehen, dass man in der wie vorhin getrockneten Substanz durch Erhitzen das Krystallwasser, und in einer anderen, nicht getrockneten Probe durch Erhitzen den Gesammtwassergehalt bestimmt, woraus sich die Feuchtigkeit durch die Differenz ergiebt. Dass bei dem Trocknen zwischen Papier keine absolut genauen Resultate zu erwarten sind, leuchtet ein, ganz abgesehen davon, dass die beim Pulvern der Substanz erzeugte Warme zu kleinen Krystallwasserverlusten Anlass geben kann. Verwittert ein Salz an gewohnlicher Lutt nicht, wohl aber in der trocknen Luft des Exsiccators (z. B. Magnesiumsultat, Seignettesalz), so kann man das zwischen Filtrirpapier gepresste Pulver aut einem Uhrglase so lange an der Luft stehen lassen, bis Gewichtsconstanz eingetreten ist

Schneller und genauer lasst sich das Trocknen, bezw. die Bestimmung der Feuchtigkeit ausführen, wenn ein Salz das Trocknen im Exsiccator vertragt, ohne zu verwittern, oder wenn die Substanz, wie z. B. Erzproben, bei 100° oder hoher im Trockenschranke erhitzt weiden kann, ohne eine Veranderung zu erleiden. Gewisse Substanzen verlieren ihre Feuchtigkeit bei 100° nur sehr langsam oder unvollstandig; man eihitzt sie deshalb bei 110°, 120° oder allgemein so hoch, als es ohne Gefahr, Zersetzung zu bewilken, geschehen kann. Auch kann das Trocknen in gewissen Fallen durch Heberleiten eines für die

Substanz indifferenten Gasstromes (Luft, Wasserstoff, Kohlendioxyd) uber die in einem rohrenformigen Apparat erhitzte Probe beschleunigt werden. Da es in allen Fallen darauf ankommt, das Trocknen bei der jeweiligen Temperatur bis zur Gewichtsconstanz zu wiederholen, so muss man die Gewissheit haben, dass die vom Thermometer angezeigte Temperatur auch in allen Theilen der Probe vorhanden ist Wagt man, wie es bei technischen Proben haufig erforderlich ist, grössere Mengen einer voluminosen, schlecht warmeleitenden Substanz in einem Wageglas ab, so kann ein ausserhalb der Substanz befindliches Thermometer die gewunschte Temperatur langst anzeigen, während das Innere der Probe noch nach stundenlangem Erhitzen die Temperatur nicht erlangt hat. Man thut in solchen Fallen, z. B. beim Trocknen von Holzfaser, gut, das Thermometergefass in das Innere der Probe einzuführen und die Temperatur des Luftbades langsam bis zur gewunschten Hohe zu steigern. Allgemeine Regeln lassen sich in anbetracht der grossen Verschiedenheit, welche die Substanzen bezuglich der Wasserabgabe zeigen, nicht aufstellen, und haufig werden sogar wissenschaftlich genau festgestellte Methoden aus technischen Gründen durch conventionelle Methoden ersetzt, wie gelegentlich der Trocknung des Braunsteins, Bd. I, S. 387, gezeigt wurde.

Die Bestimmung des Wassers in syrupartigen, hygroskopischen Substanzen verlangt, da sie nach der gewohnlichen Austrocknungsmethode sehr zeitraubend ist, die Anwendung von Kunstgriffen. Man verfahrt z. B. in der Weise, dass man die Substanz, z. B. irgend einen Zuckersyrup oder Extract, mit einer gewogenen Menge von ausgeglühtem Quarzsand vermischt, so dass die Substanz sich in einem Zustande grosser Zertheilung befindet, wie er bei festen Korpein durch die Operation des Pulverns erzielt wird. Die Austrocknung wird dadurch erheblich beschleunigt.

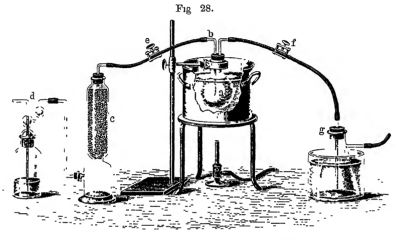
Ein noch wirksameres Verfahren besteht darin, den Syrup mit einer leicht fluchtigen Flussigkeit, z. B. Alkohol, zu vermischen und diese — zuletzt im luftverdunnten Raume — abzudestilliren, wobei das Wasser des Syrups viel leichter mit verdampft als in Abwesenheit von Alkohol. Bei dieser Operation verwandelt sich die Substanz nach den im hiesigen Laboratorium gemachten Erfahrungen in eine feine schaumartige Masse, welche in diesem Zustande ausserst feiner Zeitheilung leicht durch einen Luftstrom auszutrocknen ist

K. Zulkowski und Enrico Poda¹) führen diese Methode unter Anwendung von Methylalkohol und des in Fig. 28 (a. f. S. abgebildeten Apparates in folgender Weise aus.

In das taurte Rundkolbehen a von 250 bis 300 ccm Inhalt werden etwa 10 g des zu untersuchenden Syrups gebracht und das Gesammtgewicht bestimmt. Das Kolbehen besitzt zweckmassig behufs genauer

TI-- 3 3 show To 1 18 0) /1901)

Wagung einen eingeschliffenen Glasstopfen. Nachdem man $50\,\mathrm{ccm}$ Methylalkohol hinzugefugt hat, verschliesst man den Kolben mit einem Kautschukstopfen, durch welchen ein langeres Zuleitungsrohr b und ein kurzes Ableitungsrohr gehen. Das Zuleitungsrohr b ist mit einer zum Trocknen des Luftstroms dienenden Chlorcalciumflasche c und einer Schwefelsaureflasche d verbunden. Nach der anderen Seite fuhrt das



Ableitungsrohr⁷zu einer als Vorlage dienenden Saugflasche g, welche mit der Saugpumpe in Verbindung steht. Die den Kolben nach beiden Seiten verbindenden Kautschukschlauche tragen Schraubenquetschhahne e und f. Der Kolben wird in ein Wasserbad, die Vorlage g in ein Gefass mit Kuhlwasser gestellt.

Sobald der Apparat zusammengestellt ist, zieht man das Rohr b empor, schliesst den Quetschhahn e und destillirt die Flussigkeit unter gelindem Sieden ab. Darauf giebt man weiter 25 ccm Methylalkohol hinzu und destillirt von neuem ab. Nunmehr setzt man die Wasserstrahlpumpe in Thatigkeit und erzeugt ein Vacuum von etwa 65 cm, wodurch die dicke Masse im Kolben schaumartig emporsteigt. Nachdem der Schaum fest geworden, senkt man das Zuleitungsrohr b herab, offnet die Klemme e ein wenig und saugt unter Beibehaltung der Luftleere 30 bis 45 Minuten lang einen trocknen Luftstrom durch den Kolben, um die Alkoholdampfe zu verdrangen. Danach wird die Klemme f geschlossen, die Luftpumpe abgestellt, das Wasserbad entfernt und das gut verschlossene Kolbehen nach dem Erkalten gewogen

C C Parsons 1) wendet zur Wasserbestimmung in Cellulose und Seite ein Vertahren an, welches auch zum Trocknen anderer empfindlicher organischer Substanzen geeignet sein durfte. Man bringt die gewogene Substanz, z B Seifenschnitzel, in die sechstache Menge Paraffinol, wagt das Ganze in einer Platinschale und erhitzt im Luftbade auf 240°, bis zur Gewichtsconstanz, welche schon nach 20 Minuten eintritt. Der Gewichtsverlust giebt die Wassermenge an Das hierzu verwendete Paraffinol muss einen Siedepunkt von 5500 haben und wird, nachdem man es auf 250° erhitzt hat, in gut verschlossenen Flaschen aufbewahrt.

Verliert eine Substanz bei der zur Wasserbestimmung erforderlichen Temperatur andere Bestandtheile als Wasser, so kann letzteres naturlich nicht einfach aus dem Gewichtsverlust bestimmt werden. In einigen Fallen kann man den Gesammtgewichtsverlust und gleichzeitig die Menge des mit dem Wasser ausgetriebenen Bestandtheils bestim en. Bei der Wasserbestimmung im Guano z. B., bei welcher Operation neben Wasser Ammoniak sich verfluchtigt, bringt man die in eine Porcellanschiffchen abgewogene Substanz in ein in einem Wasserbade befindliches Rohr, durch welches man während des Kochens einen getrockneten Luftstrom saugt, und fangt das hierdurch ausgetriebene Ammoniak in einer gemessenen Menge Normalschwefel- oder Oxalsaure auf. Durch Zurucktitriren der nicht neutralisirten Saure erfährt man die vom Gesammtgewichtsverlust des Schiffchens abzuziehende Menge Am oniak und damit den Wassergehalt.

In anderen Fallen lasst sich durch Zumischen einer geeigneten Substanz das Entweichen sonst fluchtiger Verbindungen verhindern. Hierzu dient haufig Bleioxyd, welches, z. B. in zwolffacher Menge dem wasserhaltigen Aluminiumsulfat beigemengt, verhindert, dass letzteres Salz beim Gluhen Schwefelsaure verliert (vergl. Bd. I, S 597). Ueber die Wasserbestimmung unter Zusatz von Bleioxyd und anderen Substanzen siehe auch die directe Bestimmung S 85.

Handelt es sich darum, zu untersuchen, ob ein Salz einen Theil seines Krystallwassers fester gebunden enthalt als einen anderen so bestimmt man zunachst die Gesammtmenge des Krystallwassers in Procenten Alsdann erhitzt man eine neue Probe des Salzes bei verschiedenen Temperaturen, anfangend z B. bei 1000 im Wasserbade, bis zur Gewichtsconstanz, alsdann von 10 zu 100 ansteigend im Oeloder Luftbade, und findet auf diese Weise die Temperaturgrenzen, innerhalb deren eine bestimmte Menge Wasser abgegeben wird. So wurde man z. B beim Kupfervitriol finden, dass zwischen 100 und 1400 der Wasserverlust nicht zummmt. wahrend der Rest des Wassers bei langerem Erhitzen auf 250 bis 260° ausgetrieben wird. Mangansulfat verliert alles Wasser zwischen 100 und 225°. Aus den erhaltenen Procentzahlen beiechnet man die Molecularzahlen in tolgender Weise. Der Gesammtkrystallwassergehalt wurde zu 36 07 Proc gefunden eine Zahl, welche in der zu berechnenden Formel a Molecule H2O darstellt. CuSO.

Es besteht also die Proportion 100 36,07 = 158,45 + 1788x 17,88x, -------

Wasser

$$x = \frac{158,45.36,07}{17,88(100 - 36,07)} = 4,91$$

oder abgerundet 5 Mol. H2O.

Der Wasserverlust bei 1400 betrug 28,87 Proc Diese Menge ent-Proc Mol.

spricht, wie aus der Proportion 36,07:5=28,87 x ohne weiteres folgt, 4 Moleculen H_2 0. Der bei 260° ausgetriebene Wasserrest wurde zu 7,22 Proc. bestimmt, welches nach der Proportion 36,07:5=7,22.x 1 Mol. H_2 0 entspricht.

B. Directe Bestimmung des Wassers. Wie S 79 erwahnt, ist die im vorigen Abschnitt beschriebene Methode der Wasserbestimmung in manchen Fallen nicht anwendbar und muss alsdann durch directe Wägung des ausgetriebenen Wassers ersetzt werden. Methode besteht im allgemeinen darin, den Körper in einer Röhre zu erhitzen und den Wasserdampf mittelst eines Stromes getrockneter Luft in ein gewogenes, mit Chlorcalcium, Phosphorpentoxyd oder dergl. gefulltes Absorptionsrohr überzufuhren, dessen Gewichtszunahme den Wassergehalt der Substanz angiebt. Verliert letztere beim Erhitzen einen Bestandtheil, welcher von dem Absorptionsmittel aufgenommen werden kann, so muss derselbe durch geeignete Substanzen zuruckgehalten werden. Je nach den Umstanden werden diese Substanzen entweder dem zu analysirenden Korper zugemischt oder zwischen denselben und das Absorptionsrohr eingeschaltet. Selbstredend kann diese Methode auch anstelle des indirecten Verfahrens auf Substanzen angewendet werden, welche beim Erhitzen nur Wasser abgeben, z. B. Kupfervitriol In diesem einfachsten Falle bringt man die gepulverte, eventuell zwischen Filtrirpapier (vergl. S 80) getrocknete Substanz in ein Porcellanschiffchen, schiebt dasselbe in ein schwer schmelzbares Glasrohr und verbindet letzteres mit einem tarirten Chlorcalciumrohr, am besten von der Form der in Bd. I, Fig. 47 (S. 530) benutzten U-rohren. das gewogene Chlorcalciumrohr fugt man noch ein zweites, nicht gewogenes, zum Schutze gegen eindringende Feuchtigkeit aus der Luft Die andere Seite des Glasrohres steht in Verbindung mit dem Lufttrocknungsapparate, wie aus Fig. 28 (S 82) zu ersehen ist. Wahrend man den Luftstrom entweder mit Hulfe eines Gasometers durch den Apparat druckt oder mittelst eines Aspirators hindurch saugt (etwa tunt Blasen in der Secunde), erhitzt man die Substanz mit dem Brenner und treibt durch fachelnde Erhitzung des Glasrohres die Wasserdampfe ın das Absorptionsrohr Ueber die beim Wagen des letzteren zu beobachtenden Vorsichtsmaassregeln vergl Bd I, S 532.

Will man nach erfolgter Wagung das ausgetriebene Wasser auf Reinheit prufen, sich also überzeugen, ob dasselbe keine alkalische oder sause Reaction oder einen Verdamptungsruckstand hinterlasst, so benutzt man ein Chlorcalciumiohr dessen Fintenttereber mit die eine Verdamptungsruckstand in dessen Fintenttereber mit die eine Verdamptungsruckstand bei die eine verdam sehen ist. Die in der Kugel condensirte Wassermenge dient alsdann zur Anstellung der erwahnten Reactionen. Diese Anordnung hat den weiteren Vorzug, das Chlorcaleium zu schonen.

Die zu erhitzende Substanz kann, anstatt in ein Schiffichen, auch direct in ein Kugelrohr gebracht werden.

Dass der Luftstrom zur Erlangung genauer Resultate absolut trocken sein muss, braucht kaum erwähnt zu werden. R. Fresenius legt aber auch noch Werth auf die Art und Weise, in welcher man das Trocknen bewirkt, für den Fall nämlich, dass man das Wasser in Chlorcalcium auffangt. Da nach den Versuchen von Fresenius Luft, welche durch concentrirte Schwefelsäure getrocknet wurde, beim Durchleiten durch Chlorcalcium eine geringe Menge Feuchtigkeit aus diesem aufnimmt, so wurde, falls man den Chlorcalciumapparat c (Fig. 28) nicht einschaltete, die durch die Schwefelsaure scharf getrocknete Luft aus dem Chlorcalcium des Wagerohres einen Theil Wasser mitnehmen, das Resultat wurde also zu niedrig ausfallen.

Wird bei der Erhitzung eines Sulfats mit dem Wasser zugleich Schwefelsaure verflüchtigt, so verfahrt man nach P. Jannasch folgendermaassen. Man bringt in das Glasrohr, welches zur Aufnahme des Schiffchens bestimmt ist, einen losen Pfropf von Glaswolle, schüttet auf diesen eine etwa 1½ cm hohe Schicht eines Gemenges aus gleichen Theilen von Bleioxyd und Bleisuperoxyd, grenzt dieselbe wieder durch Glaswolle ab und schuttelt die Rohre, so dass die Glaswolle zum Theil mit Oxydstaub impragnirt wird. Nachdem man die Oxyde durch Erhitzen im trocknen Luftstrome vollstandig ausgetrocknet hat, fügt man das gewogene Chlorcalciumrohr an und bringt das Schiffchen mit der Substanz in das Rohr, so dass die Oxydschicht sich zwischen Schiffchen und Wagerohr befindet. Darauf führt man die Entwasserung des Salzes, wie vorhin beschrieben, aus Die sich entwickelnden Schwefelsauredampfe werden von dem Bleioxyd, und etwa gebildetes Schwefeldioxyd von dem Bleisuperoxyd zurückgehalten.

Die indirecte Wasserbestimmung ist beim Eisenvitriol schon aus dem Grunde nicht anwendbar, weil das Eisenoxydulsalz, an der Luft erhitzt, Sauerstoff aufnimmt.

Erfordert das Austreiben des Wassers die Anwendung einer hohen Temperatur, wie bei gewissen Mineralien, so bringt man die gepulverte Substanz direct in das schwer schmelzbare, mit der Bleioxydschicht wie vorhin beschickte Glasrohr an eine Stelle, welche man durch Aufblasen schwach ausgebaucht hat. Diese Stelle kann gegen Ende der Operation mit dem Geblase erhitzt werden.

Substanzen, welche beim Entwassern einebliche Mengen Schwefelsaure entwickeln, wie z. B. Kaliumhydrosulfat, mengt man direct mit dem Bleioxyd, benutzt aber in diesem Falle anstatt des ieinen Oxyds das Bleicarbonat, und kann alsdann das Vertahren ohne Anwendung eines Luftstromes ausführen. Das Bleicarbonat muss vorher, behuts

vollstandiger Entwasserung, bis zum beginnenden Zersetzen gegluht werden, wonach man es in einem verschlossenen Rohre erkalten lässt. Von diesem Praparat bringt man eine mehrere Centimeter hohe Schicht an das zugeschmolzene Ende einer Verbrennungsrohre, fullt dann die mit Bleicarbonat gut gemischte Substanzprobe ein und überschichtet wieder mit Bleicarbonat. Das zum Wägen des Wassers dienende Chlorcaleiumrohr wird mittelst eines gut ausgetrockneten Korkes unmittelbar an die Röhre angeschlossen und letztere, vom Austrittsende nach dem geschlossenen Ende zu fortschreitend, allmahlich in einem Gasofen zum Gluhen erhitzt. Die am geschlossenen Ende des Rohres befindliche Schicht Bleicarbonat liefert bei der Zersetzung das zum Austreiben des Wasserdampfes dienende Kohlendioxyd. Bevor man das Chlorcalciumrohr auf die Wage bringt, muss man das in demselben enthaltene Kohlendioxyd durch trockene Luft verdrangen.

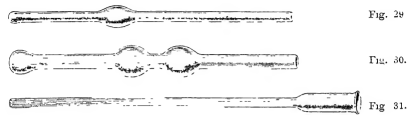
Das zur Absorption des Wassers dienende Chlorcalcium muss absolut frei von Calciumhydroxyd sein und eventuell durch langeres Durchleiten von trocknem Kohlendioxyd neutral gemacht werden.

Eine einfache Methode, das ausgetriebene Wasser direct zu wagen, bei welcher alle Absorptions- und Trockenapparate vermieden werden, hat S. L. Penfield1), nach dem Vorgange von G. J. Brush, angegeben, und dieselbe eignet sich besonders zur Bestimmung des Wassers in Mineralien, welche dasselbe nur bei sehr hoher Temperatur abgeben. Das Princip der Methode besteht darin, die Substanz auf den Boden einer zugeschmolzenen Glasrohre zu bringen, das Wasser durch Erhitzen auszutreiben und dasselbe sammt dem kalt gebliebenen Theil der Rohre, auf welchem es sich condensırt hat, zu wagen, nachdem man diesen Theil des Rohres durch Abschmelzen von dem Bodenstuck getrennt hat. Nach Verjagen des Wassers wird das Rohr zuruckgewogen, und man erhalt den Wassergehalt aus der Differenz der beiden Wagungen. Die Operation ist also dieselbe, wie die aus der qualitativen Analyse bekannte Vorprobe auf Wasser durch Erhitzen im einseitig geschlossenen Glasrohr. Die Anwendung zur quantitativen Bestimmung des Wassers beruht auf dem Umstande, dass das Wasser nicht entweicht, weil in dem engen Rohre keine Luftbewegung moglich ist, abgesehen von der minimalen Stromung, welche durch die Ausdehnung der Luft bei Beginn des Erhitzens entsteht. Fur die Analyse von Substanzen, welche ihr Wasser ziemlich leicht verlieren, benutzt man ein schwer schmelzbares Rohr von 6 mm lichter Weite und 20 bis 25 cm Lange. Ist die auszutreibende Menge Wasser erheblich, so benutzt man Rohren, wie in Fig 29 und 30, welche in der Mitte zu einer oder zwei Kugeln erweitert sind, in Fig 30 ist ausserdem der Boden der Rohre kugelformig aufgeblasen, fur den Fall, dass die Substanz mit einem Absorptionsmittel fur fluchtige Bestandtheile vermischt werden muss. Die Rohren

¹⁾ Zeitschr i anoig Chem 7, 22 (1894)

werden durch Erwarmen und Luftdurchsaugen sorgfaltig getrocknet und mittelst eines trichterformig erweiterten Rohres, Fig. 31, mit der abgewogenen Probe beschickt.

Darauf erhitzt man den Boden der horizontal eingeklemmten Rohre mit dem Bunsenbrenner oder der Geblaseflamme, je nach der erforder-



lichen Temperatur. Um das Innere gegen jede Luftstromung von aussen zu sichern, befestigt man an das offene Ende der Rohre mittelst Schlauchstuck ein kurzes capillar ausgezogenes Rohrstuck, Fig. 32. Falls die Wassermenge betrachtlich ist (Penfield hat bis zu 1 g Wasser bestimmt), treibt man das Wasser, welches sich in dem Rohrtheil zwischen Boden und Kugel ansetzt, durch Facheln mit der Flamme in

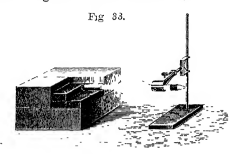
die Kugel, um einem Zuruckfliessen desselben auf die heissen Glastheile vorzubeugen. Den vorderen Theil des Rohres umwickelt man mit einem durch Wasser feucht zu haltenden Tuch

Nachdem das Wasser ausgetrieben ist, wird das Rohr gleich hinter der Substanz zugeschmolzen, so dass der Raum, in welchem diese sich befindet, moglichst klein wird, wodurch auch die Moglichkeit gegeben ist, den langeren Theil noch einmal durch Anblasen eines Bodens zu benutzen. Der das Wasser enthaltende Rohrtheil wird alsdann abgeschmolzen, ausserlich gereinigt, abgekuhlt und nach Abnahme der capillaren Spitze gewogen. Schliesslich wird das Wasser durch Erhitzen ausgetrieben, ein Luftstrom durch die Rohie gesaugt und letztere nach dem Erkalten zuruckgewogen Zahlreiche Wasserbestimmungen in naturlichem Gyps (Einwage 0,2 bis 5,0 g), Galmer, Natrolith haben gezeigt, dass die Methode eine recht genaue ist und ebenso gut bei grossem, wie bei geringem Wassergehalt anwendbar erscheint

Ist es erforderlich, fluchtige Bestandtheile durch Zusatz einer Substanz zuruckzuhalten, so mischt man letztere mit der Probe nu Rohre selbst mit Hulfe eines korkzieherartig gewundenen Drahtes Zum Zuruckhalten von Schwefelsaure beim Gluhen von Kupfer- oder Eisenvitriol kann man frisch geglühten Kalk zusetzen

Bei Substanzen, welche beim Erhitzen Kohlendioxyd verhieren ist die Methode weniger anwendbar, weil das Kohlendioxyd aus der zu wagenden Rohre nicht ohne Verlust an Wasser entfernt werden kann (vergl. auch S 86)

Fur Mineralien, welche das Wasser erst bei sehr heftigem Gluhen abgeben, konnen die Rohren über der Geblaseflam e nicht genugend erhitzt werden. Fur diesen Fall stellt man sich nach Penfield einen einfachen Ofen aus feuerfesten Ziegeln zusammen, der innen mit glatten Holzkohlestucken (wie sie zu Lothrohrzwecken dienen)



ausgekleidet ist (Fig. 33). Die beste Form für das Rohr, welches aus einem Verbrennungsrohr gemacht ist, zeigt Fig. 34. Um das Rohr zu schutzen, umgiebt man den erweiterten Theil des zugeschmolzenen Endes mit einem Mantel von Platinblech, den man

darstellt, indem man ein viereckiges Stück Platinblech von passenden Dimensionen um ein Rohr von kleinerem Durchmesser zusammenbiegt, damit der Blechcylinder durch seine Elasticitat auf dem dickeren Gluh-



rohre festhalt. Wie das Rohr im Ofen zwischen der Holzkohlenlage gehalten wird, zeigt die Figur. Ueber das Ende des Rohres wird ebenfalls ein Stück Kohle gelegt und dann die Geblaseflamme in horizontaler Lage auf die Seite des Apparates gerichtet. Auf diese Weise kann man die Rohre auf volle Weissgluth bringen, muss aber den aus dem Ofen herausragenden Theil derselben durch eine Asbestplatte gegen die strahlende Warme schutzen und durch ein umgelegtes feuchtes Tuch kuhl halten.

Nach dem Gluhen ist das Platinblech mit dem Rohre zusammengeschmolzen, und um diesen Theil des Rohres abtrennen zu konnen, schmelzt man einen als Handhabe dienenden Glasstab an das Platinblech an und schmelzt das Rohr ab Die Wagung des vorderen Rohrtheils mit und ohne Wasser geschieht, wie S 87 angegeben wurde.

Das Platinblech wird durch Eintauchen des noch heissen Rohrentheils in Wasser abgesprengt und durch Rollen mit einer Glasrohre wieder geglattet. Was die als Flussmittel dienenden Zusatze anlangt, so richtet sich die Natur und die Menge derselben nach der Natur des zu behandelnden Minerals. Pen field erhielt bei Talk gleich gute Resultate mit Kalk und mit Bleioxyd. Ist das Mineral leicht schmelzbar, so wird weniger Flussmittel zugesetzt. Unschmelzbare Mineralien, wie Talk, vermischt man mit dem doppelten Gewicht an Bleioxyd. Haupt-

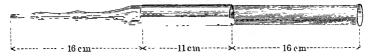
bedingung ist, den Inhalt der Rohre bis zu dem Grade flussig zu machen, dass man sicher geht, eine vollstandige Zersetzung des Korpers zu erreichen; er darf aber nicht so flussig sein, dass das Glas durchschmilzt.

Enthalt das Mineral Fluor, so genugt das doppelte Gewicht der Probe an Bleioxyd nicht, um das Fluor zurückzuhalten, was sich an der sauren Reaction des Wassers zu erkennen giebt. Penfield verwendet zu diesem Zwecke Bleiglatte, die nahe bis zum Schmelzpunkte erhitzt wurde, um Wasser und fluchtige Bestandtheile zu entfernen. Dieses Material ist nicht sehr hygroskopisch und kann lange an der Luft liegen bleiben, ohne merkbare Gewichtszunahme zu erleiden.

Der Ofen lasst sich auch benutzen, um die Wasserbestimmung in einem schwer zersetzbaren Mineral durch Schmelzen mit Natriumcarbonat im Platinschiffchen zu bewirken, wobei man den Gluhruckstand noch fur die ubrige Analyse benutzen kann. In diesem Falle fangt man das Wasser nach der gewohnlichen Methode in einer Absorptionsrohre auf und verfahrt wie folgt

Man zieht ein Verbrennungsrohr von 15 mm lichter Weite in der Art aus, wie es Fig. 35 zeigt. Das weite Ende ist abgerundet und

Fig 35



etwas ausgeweitet. Das Rohr wird mit einem inneren und einem ausseren Platincylinder von 11 cm Lange nach der S. 88 angedeuteten Weise versehen Die Dicke des Bleches betragt 0,07 mm. Ein weites Platinschiffchen, 7 bis 8 cm lang und 11 bis 12 mm im Durchmesser. mit einem Querschnitt, wie in Fig. 36 angegeben, ist für die Einführung der Substanz besonders geeignet, da dasselbe bis zu 1 g

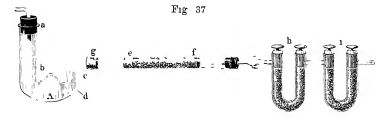
Mineral mit 5 g Natriumcarbonat gemischt fassen soll Die intensive Hitze, welche der Ofen liefert, gestattet Natriumcarbonat allein anzuwenden, anstatt des Gemisches von Natrium- und Kaliumcarbonat, welch letzteres wegen

seiner hygroskopischen Eigenschaft für den Zweck dei Wasseibestimmung sehr unbequem ist Natiiumcarbonat dagegen, welches nahe bis zu seinem Schmelzpunkt erhitzt wurde, ist nach Penfield's Versuchen nicht sehr hygroskopisch. So nahmen 2,5 g auf einem Uhrglase ausgebreitet in 15 Minuten nur 0,002 g an Gewicht zu Nachdem das mit der Mischung gefüllte Platinschiffichen, mit einem Deckel aus Platinblech bedeckt, in das Platingehause eingeschoben ist, wird das Rohi emerseits mit dem Luttrockenapparat (Fig. 28, S. 82), anderseits mit dem gewogenen Absorptionsapparat verbunden und in den Ofen gelegt. Letzterer wird in der Weise hergerichtet, dass man den halben Stein weglasst und die Rohre in den durch die Kohlenbekleidung gebildeten Winkel legt. Man legt einige Stucke Holzkohle seitwarts neben das Rohr, lasst dabei eine Oeffnung für das Eindringen der Flamme bestehen und bedeckt das Rohr mit Holzkohle. In dieser Weise kann das Rohr leicht bis zur vollen Weissgluth erhitzt werden, wobei aber die Enden desselben sorgfaltig gestützt werden mussen. Das Durchleiten des Luftstromes geschieht wie S. 84 beschrieben wurde. Die Verbindungsstellen des Rohres mit den Apparaten sind durch Asbestplatten vor zu starker Erhitzung zu schutzen.

Obgleich das Glas zwischen den Platinblechen schmilzt, wird dasselbe doch nicht undicht und zerspringt auch nicht, wenn man die Abkuhlung allmahlich auf den Kohlen vor sich gehen lasst. Ueber die Abtrennung der Platinplatten vergl. S. 88.

Um zu verhindern, dass Spuren des Natriumcarbonats und des Minerals in den Absorptionsapparat gelangen, legt man vor letzteren einen Bausch von Glaswolle oder Asbest. Die Methode eignet sich zur Wasserbestimmung bei Talk und Topas, überhaupt bei allen Mineralanalysen, sie hat vor dem Apparate von Ludwig (vergl. den Artikel "Silicate") den Vorzug der Billigkeit, vor der Anwendung des Porcellanrohres von Sipocz (vergl. ebendaselbst) denjenigen, dass die Operation in einem Glasrohre leichter überwacht werden kann. Andere Methoden der Wasserbestimmung siehe unter "Silicate".

P. Jannasch und J. Locke¹) haben eine allgemeine Methode zur Bestimmung des Wassers in hygroskopischen anorganischen Substanzen angegeben, welche davon ausgeht, die Substanz



zunachst in einen Zustand uberzutuhren, in dem sie als lutttrocken angesehen werden kann. Aus der in diesem Trockenheitszustande gewogenen Substanz wird alsdann das Wasser durch Erhitzen mit Bleioxyd ausgetrieben, in Chlorcalcium aufgefangen und gewogen Der Schenkel ab (Fig. 37) des zur Aufnahme der Substanz bestimmten Gefasses A1 aus Kaliglas hat A1,2 cm lichte Weite und A2 cm Lange, wahrend A2 cm lang ist Der Inhalt des Gefasses betragt A3 ccm Bei A4 ist das Gefass luftdicht in das gerade Ansatzrohr eingeschliften, letzteres enthalt eine A5 cm lange Schicht Bleioxyd zwischen Glaswollpfropfen A6 eingeschlossen. Man verbindet zunachst das gerade Rohr

¹⁾ Zeitschi f anorg. Chem 6, 174 (1894)

allein mit dem Lufttrocknungsapparate Fig. 28 (S. 82) und treibt durch Erhitzen des Bleioxyds im Luftstrome alle Feuchtigkeit aus dem Rohre, wonach man dasselbe erkalten lasst und an beiden Enden verschliesst.

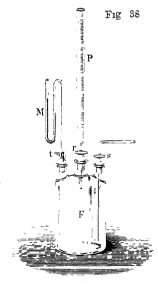
Das Gefäss A wird an beiden Seiten mit durchbohrten Stopfen, durch welche Glasrohrchen gesteckt sind, versehen, und letztere mit Schlauchstück und Glasstab verschlossen, wonach man das Gewicht des leeren Gefässes besti mt. Darauf bringt man eine Probe der zwischen Filtrirpapier gut abgepr sten Substanz hinein, verschliesst wieder und wagt. Nunmehr leitet man aus einem Gasometer einen völlig getrockneten Luftstrom über die Substanz und wiederholt die Wagung des jedesmal zu schliessenden Gefässes von funf zu fünf Minuten, bis das Gewicht des Apparates constant ist. Alsdann kann die Substanz als lutttrocken angesehen und das Gewicht der Probe durch Abziehen der Tara festgestellt werden.

Nachdem man das gewogene Chlorcalciumrohr h nebst Schutzrohr i mit dem Bleioxydrohre, dessen Ende g vorlaufig geschlossen bleibt, verbunden hat, schuttet man zu der Substanz in A die sechsfache Menge ihres Gewichtes an frisch getrocknetem Bleioxyd und mischt die Substanzen durch Schütteln im geschlossenen Gefasse. Darauf

schliesst man letzteres an das gerade Ansatzrohr an, leitet einen trockenen Luftstrom hindurch und treibt das Wasser durch Erhitzen aus. Die Temperatur darf nicht so hoch gesteigert werden, dass das Glas von dem Bleioxyd angegriffen wird.

Hygroskopische Substanzen, wie Calcium-, Magnesium-, Thoriumchlorid u. a, geben das Wasser bei relativ niedrigen Temperaturen ab und die Operation ist in 15 bis 30 Minuten beendigt. Hierbei werden die Sauren von dem überschussigen Bleioxyd vollkommen sichei zurückgehalten

Die Bestimmung des Wasserdampfes in der Lutt wird nach Fi. Rudorff 1) auf einfache Weise mit Hulfe des Apparates Fig. 38 nach folgendem Principe ausgeführt. Nimmt man aus der feuchten Luft, welche sich in einem mit



Manometer versehenen geschlossenen Getasse befindet den Wasserdampt durch ein wenig concentriite Schweielsaure weg, so wird das Manometer eine Druckverminderung anzeigen. Fügt man danach so lange Schwefelsaure hinzu, bis der ursprungliche Druck wieder hergestellt

¹⁾ Ber d deutsch chem Ges 13, 149 (1880)

ist, so ist das Volumen der gesammten hinzugefugten Schwefelsaure gleich dem des absorbirten Wasserdampfes.

Die dreihalsige Flasche tragt, am besten mittelst Einschliff verbunden, ein bis fast zum Boden reichendes Hahnrohr, eine Burette mit Glashahn und ein Manometer M (über die Fullung desselben s. unten), dessen doppelt durchbohrter Hahn t die Flasche entweder it dem Manometerrohre oder mit der ausseren Luft in Verbindung zu setzen gestattet. Der Inhalt der Flasche bis zu den Hahnen beträgt etwa 1000 ccm und wird durch Wasserfüllung genau ermittelt.

Um die Flasche mit der umgebenden Luft zu fullen, entfernt man die drei Aufsätze und blast mittelst eines kleinen Blasebalges einige Zeit lang Luft in die Flasche, so dass man von der Richtigkeit der Probe uberzeugt sein kann. Alsdann bringt man die drei Aufsatze, die Burette in leerem Zustande, wieder an ihre Stelle, wobei sammtliche Glashähne so gestellt sind, dass die Luft im Innern der Flasche mit der ausseren communicirt Darauf schliesst man die Hähne r und s und stellt durch Drehen von t die Verbindung der Flasche mit dem Manometer her. Letzteres wird, falls der Apparat infolge längeren Verweilens im Versuchsraume dessen Temperatur angenommen hat, keinerlei Druckdifferenz zeigen.

Man füllt nun die Burette bis zum Nullpunkt it concentrirter Schwefelsaure, deren Temperatur ebenfalls die des Raumes sein muss, und lasst einige Cubikcentimeter von derselben in die Flasche fliessen, wobei man zweckmässig den Apparat durch Anfassen an der Burette so neigt, dass die Saure sich auf der Wand der Flasche vertheilt, wodurch der Wasserdampf sehr rasch absorbirt wird. Sobald der Stand der Manometerflüssigkeit sich nicht mehr andert, lasst man wieder tropfenweise Schwefelsaure aus der Burette zufliessen, bis das Manometer Gleichheit des inneren und ausseren Druckes anzeigt. Alsdann ist das Gesammtvolumen der verbrauchten Schwefelsaure gleich dem des Wasserdampfes. Bezeichnet man dasselbe mit v und den Inhalt der Flasche mit V, so ist $\frac{v}{V}$ 100 der Gehalt an Wasserdampf in Volumprocenten.

Will man den Wassergehalt ausdrucken in Gramm pro Liter Luft, gemessen bei dem Barometerstande b und der Temperatur t, welche wahrend des Versuches herrschten, so ist derselbe

$$v.1000.b 0,000805$$

 $V(1+0,00367.t)$ 760 g,

woim ι und V in Cubikcentimetern ausgedruckt sind und 0,000805 das Gewicht von 1 ccm Wasserdampf bei 0° und 760 mm Druck in Gramm ist

Das Hahmohr und die doppelte Durchbohrung des Hahnes t dienen dazu, den im Laboratorium befindlichen Apparat mit Luft aus dem Freien anzufullen. Man verbindet zu diesem Zweck die in der Aven-

richtung des Hahnes t befindliche Durchbohrung mit einer ins Freie fuhrenden Röhrenleitung, das Hahnrohr mit einem Aspirator und saugt etwa das funf- bis sechsfache Volumen des Apparates an Luft durch, ehe man zur Absorption schreitet.

Als Manometerflussigkeit eignet sich am besten Schwefelsaure vom spec. Gewicht 1,3. Dieselbe zieht bei gewöhnlicher Temperatur und gewohnlichem Feuchtigkeitsgehalte der Luft weder merklich Wasser an, noch giebt sie solches ab, hat aber die fur eine Manometerfullung erforderliche leichte Beweglichkeit.

Nothigenfalls lässt sich der Apparat aus einer gewohnlichen dreihalsigen Flasche herstellen, indem man die Aufsatze mittelst Kautschukstopfen einfugt.

pecielle Methoden.

A alyse des Wassers.

Da eine Wasseranalyse in anbetracht der mannigfaltigen Stoffe, welche das Wasser enthalten kann, sich immer nach der Fragestellung im speciellen Falle richten muss, wenn man nicht unnothige Zeit und Arbeit darauf verwenden will, so wird man sich von vornherein darüber klar sein, ob in der Probe sammtliche oder nur einzelne Bestandtheile bestimmt werden sollen, oder ob die Analyse sich auch auf die in Mineralwassern vorkommenden Stoffe zu erstrecken hat. Die im Folgenden zunachst beschriebenen Methoden beziehen sich daher auf die in Brunnen-, Fluss- und Quellwassern gewohnlich vorkommenden Bestandtheile, wahrend man fur die Untersuchung von Mineralwassern den ausfuhrlicheren, spater beschriebenen Analysengang befolgen wird Ob ein Wasser auf grund der chemischen Analyse fur einen bestimmten technischen Zweck geeignet ist oder nicht, darüber lassen sich begreiflich keine allgemein gultigen Regeln aufstellen. Noch weniger kann das Resultat der chemischen Analyse den alleinigen Maassstab fur die Beurtheilung eines Wassels zu hygienischen Zwecken bilden

Brunnen-, Quell- und Flusswasser.

Die in betracht kommenden, in Losung befindlichen Substanzen sind Kalk, Magnesia, Alkalien, Ammoniak, Eisen. Thonorde, Schwetelsaure, Chlorwasserstoffsaure, Kohlensaure, Salpetersaure, salpetrige Saure, Phosphorsaure, Kieselsaure, organische Substanzen. Sauerstoff und Stickstoff. Ausserdem kommen zuweilen suspendinte Stoffe sowohl organischen wie anorganischen Ursprungs von Einen etwaigen Geruch des Wassers nimmt man am besten wahr wenn man eine Probe descelber in einer weithalsigen Flasche auf 40 bis 50° erwarmt und stark

schuttelt. Man erkennt auf diese Weise leicht einen fauligen Geruch, die Anwesenheit von Schwefelwasserstoff, Leuchtgas etc. Bei Anwesenheit von Schwefelwasserstoff lässt sich ein etwa gleichzeitig vorhandener fauliger Geruch erst dann erkennen, wenn an den ersteren durch Zusatz von etwas Kupfersulfatlösung beseitigt hat

Qualitative Analyse. Ist das Wasser klar, so kann man eine ganze Reihe von Reactionen mit demselben ohne weiteres anstellen.

Prufung auf Kalk. Man säuert etwa 50 ccm Wasser mit Salzsaure an, versetzt mit uberschussigem Ammoniak und darauf mit Ammoniumoxalat. Eine in Essigsaure unlosliche, in Salzsaure losliche Fallung zeigt die Gegenwart von Kalk an. Eine Fallung von etwa vorhandener Thonerde ist bei dem grossen Ueberschuss von Ammoniak nicht zu befürchten.

Prufung auf Magnesia. Nach Absetzen des Calciumoxalats in der Warme versetzt man die von demselben abfiltrirte ammoniakalische Losung (welche keinen Kalk mehr enthalten darf) mit Natriumphosphat und befordert die Bildung des Niederschlages von Ammonium-Magnesiumphosphat durch Schutteln

Prufung auf Ammoniak. 100 bis 150 ccm Wasser werden in einem Stopselcylinder mit 1 ccm gesattigter Natriumcarbonatlosung und 0,5 ccm Natronlauge versetzt und umgeschuttelt. Nachdem der aus Carbonaten des Calciums, Magnesiums und Eisens bestehende Niederschlag sich abgesetzt hat, decantirt oder filtrirt man die Losung in einen Cylinder von farblosem Glase und fugt 1 ccm Nessler'sches Reagens (s Bd I, S. 867) hinzu. Nach dem Umschutteln giebt sich ein Ammoniakgehalt, je nach seiner Starke, durch gelbe oder rothe Farbung oder gar durch eine rothlichbraune Trubung zu erkennen. Die vorhergehende Ausfallung der alkalischen Erden etc ist unumganglich nothig, einmal, weil die Fallung sonst durch das alkalische Reagens bewirkt und das Erkennen der Reaction erschwert wurde. dann aber auch, weil nach Salzer 1) die Reaction durch freie Kohlensaure oder Hydrocarbonate verhindert wird. Dass die Reaction in einer ammoniaktieien Atmosphaie angestellt werden muss, versteht sich von selbst Zweckmassig macht man, wenn die Reaction sehr schwach ausfallt, denselben Versuch mit einer gleichen Menge ammoniakfreien destillirten Wassers unter Zugabe derselben Menge von Reagentien.

Prufung auf Chlorwasserstoftsaure durch Zusatz von Silbernitratiosung zu 15 bis 20 ccm des mit reiner Salpetersaure angesauerten Wassers.

Prufung auf Schwefelsaure mittelst Chlorbaryum in etwa 20 ccm des mit Salzsaure angesauerten Wassers.

Prufung auf salpetrige Saure. a) 100 ccm Wasser werden

mit 1 bis 2 ccm verdunnter Schwefelsaure und darauf mit reiner Jodkalıum- und Starkelosung versetzt. Das infolge der Reaction: N2 O3 + 2 HJ = H $_2$ O + 2 NO + J $_2$ frei gemachte Jod färbt die Flussigkeit sofort oder nach einiger Zeit blau. Erfolgt die Blaufarbung nicht sofort, so muss die Probe bis zum Eintritt der Reaction im Dunkeln aufbewahrt werden. Es empfiehlt sich, gleichzeitig einen Controlversuch mit destillirtem Wasser anzustellen (vergl. oben Prüfung auf Ammoniak). Anstatt Jodkalium- und Starkelosung benutzt man besser, wenn man haufiger Untersuchungen zu machen hat, eine Lösung von Zinkjodidstarke. Zur Bereitung derselben zerreibt man 4 bis 5 g Stärkemehl mit wenig Wasser zu einer milchigen Flussigkeit und setzt dieselbe in kleinen Mengen und unter Umruhren zu einer siedenden Lösung von 20 g reinem Chlorzink in 100 ccm Wasser. Man kocht, unter Ersatz des verdampften Wassers, bis die Stärke möglichst gelost und die Flussigkeit fast klar geworden ist. Darauf wird mit Wasser verdunnt, 2 g reines, trockenes Zinkjodid hinzugefügt, zum Liter aufgefullt und filtrirt. Die klare Losung ist in verschlossener Flasche, im Dunkeln aufbewahrt, haltbar. Eine Probe derselben, mit dem 50 fachen Volumen Wasser verdunnt, darf sich beim Ansauern mit verdunnter Schwefelsäure nicht blau farben.

- b) Eine Losung von schwefelsaurem Metaphenylendiamin (Metadiamidobenzol) $\left(C_6 H_4 < \stackrel{N}{N} H_2 \ 1 \right)$ giebt mit salpetriger Säure eine gelbe bis gelbbraune Farbung (ahnlich der Nessler'schen Reaction), welche auf Bildung eines Azofarbstoffes (Triamidoazobenzol) beruht 1). Das Reagens wird dargestellt. indem man 5 g reines, bei 63° schmelzendes Metaphenylendiamin in Wasser lost, sofort verdunnte Schwefelsaure bis zur deutlich sauren Reaction hinzufugt und zum Liter auffullt. Sollte die Losung gefarbt sein oder sich beim Aufbewahren gefarbt haben, so entfarbt man dieselbe durch Erhitzen mit ausgeglühter Thierkohle, wonach das Reagens Monate lang in verschlossener Flasche haltbar ist. Zur Anstellung der Reaction versetzt man etwa 100 ccm Wasser in einem Cylinder mit 1 bis 2 ccm verdunnter Schwefelsaure und 1 ccm der farblosen Losung des Reagens
- c) Ein ebenfalls von P. Griess?) angegebenes, von Ilosvay?) und von Lunge4) modificites, aber für den gedachten Zweck fast zu empfindliches Reagens?) auf salpetrige Saure ist eine α-Naphtylamin-Sulfanilsaurelosung. Zur Bereitung des Reagens lost man 1. 0,5 g Sulfanilsaure (p-Amidobenzolsulfosaure, H₂N C₆H₄, SO₃H + 2 H₂O) in 150 ccm 30 procentiger Essigsaure (spec Gewicht 1,041), 2 0,1 g reines, bei 50° schmelzendes α-Naphtylamin (C₁₀H₇NH₂) in

¹⁾ P Giless, Ber d deutsch chem Ges 11 624 (1878) — 2 Bei d deutsch, chem. Ges 12, 427 (1879) — 4) Bull soc chim Pai [3] 2 317 (1889) — 4) Zeitschi f angew Chem 1889 S 666 — 1) Als Giless sches

20 ccm kochendem Wasser. Die farblose Losung wird von dem blauvioletten Rückstande abgegossen und mit der Losung 1. vermischt. Man fullt die Mischung in kleine Flaschen ab und überzieht deren Korke nach dem Verschliessen mit Paraffin. Am Licht verandert sich die Lösung nicht. Die Anwendung dieses Reagens zum Nachweise der salpetrigen Saure berüht ebenfalls auf der Bildung eines rothen Azofarbstoffes. (Weiteres über das Reagens siehe mit Hulfe des Registers an anderer Stelle.)

Man versetzt 20 ccm Wasser in einem Cylinder mit 2 bis 3 cc des Reagens. Tritt die Rosa- oder Rothfärbung nicht sofort ein, so erwärmt man das Glas auf 70 bis 80°, verstopft aber das Glas, da die Empfindlichkeit der Reaction so gross ist, dass schon die in der Luft enthaltenen Spuren salpetriger Saure nach einiger Zeit eine Rosafärbung in der offen stehenden Flüssigkeit erzeugen. 0,001 Thl. N₂O₃ in 100 000 Thln. Wasser lässt sich noch an einer deutlichen Rosafarbung erkennen. Die Rosafarbung ist bleibend, wahrend die mit grosseren Mengen salpetriger Saure entstandene Rothfarbung bald in Gelb übergeht. Salpetersaure, Ammoniak und die gewöhnlich vorkommenden organischen Substanzen sind nach Tiemann-Gartner ohne Einfluss auf den Verlauf der Reaction.

Lunge empfiehlt, die durch Einwirkung der salpetrigen Saure der Luft roth gefarbte Lösung des Reagens durch Schutteln mit Zinkstaub zu entfärben.

Prufung auf Salpetersaure. Empfindliche Reactionen auf Salpetersaure, welche in einem Wasser ohne vorherige Concentration desselben angestellt werden konnen, sind die mit Jodzinkstarke, mit Diphenylamin und mit Brucin. Die beiden ersteren sind jedoch nur dann entscheidend, wenn die Reaction auf salpetrige Saure negativ ausgefallen ist, weil letztere Saure dieselben Reactionen liefert Bezuglich der Brucinreaction vergl das Register.

- a) Die Reaction mit Jodzinkstarke berüht auf der Reduction der Salpetersaure zu salpetriger Saure durch nascirenden Wasserstoff, indem man 100 ccm Wasser mit einigen Tropfen concentrirter Schwefelsaure ansauert, ein Stuckchen Zink und darauf Jodzink-Starkelosung hinzufugt. Enthalt das Wasser salpetrige Saure, so versetzt man gleiche Mengen desselben in Glasein von gleichen Dimensionen mit Schwefelsaure und Jodzink-Starkelosung, wodurch sich also beide Proben blau farben. Zu einer der Proben fügt man aber sofort ein Stuckchen Zink und beobachtet, ob in dieser Flussigkeit die Blaufarbung intensiver wird, als in der nicht mit Zink versetzten, was auf gleichzeitige Anwesenheit von Salpetersaure deuten wurde.
- b) Die von E Kopp 1) angegebene Reaction mit Diphenylamin tuhrt man in der Weise aus, dass man zu 1 ccm des zu prutenden

¹⁾ Ber d deutsch chem Ges 5 out (10-1)

Wassers in einer Porcellanschale einige Krystalle Diphenylamin, $(C_6H_5)_2$ NH, und zweimal schnell hinter einander je 0,5 ccm reine concentrirte Schwefelsaure setzt. Eintretende Blaufärbung deutet auf vorhandene Salpetersaure (in Abwesenheit von salpetriger Säure!). Bei einem Gehalt von $1\,N_2\,O_5 \cdot 100\,000$ Wasser entsteht die Reaction sofort, bei dem Verhältniss 0,5:100 000 erst nach einigen Minuten.

c) Bei Ausführung der sehr empfindlichen Brucinreaction ist nach neueren Versuchen das Verhaltniss der Menge der zuzusetzenden Schwefelsaure zum Volumen der zu prufenden Flüssigkeit von Wichtigkeit, damit man sicher sein kann, dass die Reaction von Salpetersaure und nicht von salpetriger Saure bewirkt wird. Als Ergebniss einer Controverse zwischen G. Lunge und L. W. Winkler 1), in welcher uber die Frage gestritten wurde, ob die Brucinreaction auch mit salpetriger Saure eintrete, ist nämlich folgendes Verhalten der Salpetersaure und salpetrigen Saure von Lunge festgestellt worden. Zur Hervorbringung der Rosafarbung als Reaction auf Salpetersaure muss ein bestimmter Ueberschuss von concentrirter Schwefelsäure zugesetzt werden Dagegen bringt salpetrige Säure die Rosafärbung nur in Gegenwart von wenig Schwefelsaure hervor. Das verschiedene Verhalten ergiebt sich aus folgenden Versuchen. Stellt man sich zwei Losungen her, von welchen die eine 0,02 g reines Silbernitrit, die andere 0,013 g reines Kaliumnitrat im Liter enthält, so enthalten dieselben aquivalente Mengen der Stickstoffverbindungen (etwa 0,005 g N2O3 = 0,007 g N₂O₅) Von jeder Losung bringt man je 2 ccm in Reagircylinder, fugt die nachstehend verzeichneten Mengen concentrirter Schwefelsaure hinzu, kuhlt ab, wirft in jede Rohre eine Messerspitze Brucin und schuttelt, so ergeben sich folgende Reactionen

Die salpetrige Saure reagirt also mit Brucin, so lange die Menge Schwefelsaure nicht das Doppelte der Losung betragt.

Salpetersaure reagirt demnach eist mit Brucin, wenn die Schwefelsaure das Doppelte des Volumens der Losung betragt

Bei diesen Reactionen ist die grosste Aufmerksamkeit auf die Verwendung einer von Oxyden des Stickstoffs freien Schwefelsaure zu lenken. Giebt die Schwefelsaure selbst schon eine Reaction mit Brucin, Wasser.

so muss die Saure, mit ihrem gleichen Gewicht Wasser verdunnt, so lange in einer Platinschale zum Sieden erhitzt werden, bis die Salpetersaurereaction nicht mehr eintritt. (Vergl. auch die Reinigung nach Lunge, s. das Register)

Prufung aut Kohlensaure. Bei der qualitativen Analyse des Wassers beschrankt man sich in der Regel auf den Nachweis von Kohlensaure überhaupt und stellt die Unterscheidung derselben in gebundene, halb gebundene und freie Kohlensäure, wenn sie überhaupt verlangt wird, durch die quantitative Analyse fest.

Man versetzt das frisch geschopfte Wasser in einem verschliessbaren Gefasse mit klarem Kalkwasser im Ueberschuss, inde man das Gefass fast ganz damit anfullt und mischt. Nachdem der Niederschlag sich abgesetzt hat, filtrirt man denselben ab und erkennt die Kohlensaure durch das beim Uebergiessen mit Salzsaure entstehende Aufbrausen.

Freie Kohlensaure kann nach v. Pettenkofer 1) nachgewiesen werden, indem man etwa 100 ccm Wasser mit etwa 0,5 ccm Rosolsäurelosung versetzt. Gelbfarbung der Flüssigkeit deutet auf freie Kohlensaure; wird die Losung aber violettroth, so ist entweder keine oder nur als Bicarbonat gebundene Kohlensaure vorhanden.

Zur Bereitung des Reagens lost man 1 g Rosolsäure in 500 ccm Alkohol von etwa 80 Volumprocent und neutralisirt die orangegelbe Losung durch tropfenweisen Zusatz von klarem Barytwasser, bis zur beginnenden rothlichen Farbung. Mit Hulfe dieses Reagens findet man, dass die meisten Wasser keine freie, sondern nur als Bicarbonat gebundene Kohlensaure enthalten

Die Prufung auf Eisen und Phosphorsaure wird in dem durch Kochen des Wassers sich bildenden Niederschlage vorgenommen Man erhitzt etwa 500 ccm Wasser 20 Minuten lang zum Sieden, filtrirt den Niederschlag ab. lost einen Theil desselben in Salzsaure und pruft mit Rhodankalium oder Ferrocyankalium auf Eisen

Einen anderen Theil lost man in Salpetersaure, verdampft zur Trockne, macht etwa vorhandene Kieselsaure durch kurzes Erhitzen uber 100° unloslich. erwarmt den Ruckstand mit Wasser auf Zusatz von etwas Salpetersaure und pruft mit Ammoniummolybdat auf Phosphoisaure

Sauer reagmende Wasser, welche keinen Niederschlag beim Kochen bilden, mussen auf Zusatz von etwas Salpetersaure zur Trockne verdampft oder wenigstens stark concentrirt werden, um die Reactionen auf Eisen und Phosphorsaure anstellen zu konnen

Schweflige Saure und Schwefelwasserstoff, welche durch directe Veruniemigung in das Wasser gelangt sein konnen (letzterer auch infolge Reduction von Sulfaten durch organische Substanzen),

¹⁾ Sitzungsber d math-phys Classe d Akad d Wissensch zu Munchen 5 55 (1875)

können in verdunntem Zustande neben einander existiren. Zum Nachweis des Schwefelwasserstoffs versetzt man etwa 300 ccm Wasser mit 2 ccm Natriumcarbonatlosung und 1 ccm Natronlauge und lässt den Niederschlag in verschlossenem Gefasse sich absetzen (vergl. S. 94). Zu der abgegossenen klaren Flussigkeit fügt man in einem Cylinder 3 ccm alkalische Bleilösung (1 Thl. Bleiacetat in 10 Thln. Wasser gelöst und mit Natronlauge bis zum Wiederauflosen des entstandenen Niederschlages versetzt) und erkennt am Auftreten einer Bräunung oder einer schwarzen Fallung die Anwesenheit von Schwefelwasserstoff.

Ist Schwefelwasserstoff vorhanden, so muss derselbe behufs Prüfung auf schweflige Säure entfernt werden, indem man etwa 500 ccm Wasser mit einigen Cubikcentimetern Cadmium- oder Kupfersulfatlosung versetzt und das Schwefelmetall nach vollständigem Absetzen abfiltrirt. Alsdann destillirt man das mit Salzsäure angesauerte Wasser und kann nun in dem Destillate die schweflige Säure auf verschiedene Weise erkennen, indem man z B. zu einem Theile desselben etwas Bromwasser hinzufugt und die gebildete Schwefelsaure durch Chlorbaryum fallt

Zu einem anderen, grösseren Theile des Destillates fugt man in einem Kolben ein Stuckchen Zink und etwas Salzsaure, hangt in den lose verstopften Hals des Kolbens ein Stück mit Bleiacetatlosung getrankten Filtripapiers und erwarmt im Wasserbade auf 60 bis 70°. Hierdurch wird die schweflige Saure in Schwefelwasserstoff umgewandelt, welcher das Bleipapier dunkel farbt. In einem anderen Kolben stellt man unter denselben Bedingungen einen Controlversuch mit destillirtem Wasser an, um sich zu vergewissern, dass das Zink frei ist von Schwefel

Prufung auf organische Substanzen. Verdampft man etwa 200 ccm Wasser in einer Porcellan- oder Platinschale auf dem Wasserbade zur Trockne und erhitzt den Ruckstand allmahlich starker, so geben sich organische Substanzen durch eine braune oder, bei grosseren Mengen, schwarze Farbung des Ruckstandes zu erkennen Flüchtige organische Substanzen konnen naturlich beim Abdampfen entweichen Wahrend der Zersetzung entwickelt sich, falls stickstoffhaltige Substanzen zugegen sind, der Geruch nach biennenden Haaren oder Federn. Wahrend des Abdampfens ist die Schale von atmosphanischem Staub zu schutzen Eine Braunfarbung kann indess auch durch einen Eisengehalt verursacht werden Letztere Farbung verschwindet beim starkeren Glühen nicht, während der durch Zersetzung von organischer Substanz gefarbte Ruckstand nach dem Glühen wieder weiss wird

Eine andere, schneller auszuführende Reaction berüht auf der Oxydation der organischen Substanzen durch Kaliumpermanganat in saurer Losung. Man erhitzt etwa 100 ccm Wasser nach dem Ansauern mit verdunnter Schwefelsaure zum Sieden und lasst eine Losung von Kaliumpermanganat zutropten, von der Concentration, wie sie zur quantitätiven Bestimmung (s diese) benutzt wird. Tritt eine Enttarburg

100 Wasser

des gerötheten Wassers ein, so wird die quantitative Bestimmung nothwendig. Zu berücksichtigen ist, dass salpetrige Säure und Eisenoxydul dieselbe Reaction geben (vergl die quantitative Bestimmung weiter unten).

Die angeführten Reactionen lassen selten einen Schluss auf die Natur der organischen Substanz ziehen; denn die Erkennung von stickstoffhaltigen Korpern durch den beim Erhitzen des Abdampfruckstandes auftretenden Geruch nach brennender Hornsubstanz giebt nur bei Anwesenheit grosserer Mengen derselben ein unzweifelhaftes Resultat.

P Griess 1) hat in der Diazobenzolsulfosaure, $(C_6\,H_5)_2\,N_2\,S\,O_3\,H$, ein sehr empfindliches Reagens auf organische Substanzen gefunden, welches namentlich mit den animalischen Auswurfstoffen, sowie mit den Verwesungsproducten von Thier- und Pflanzenbestandtheilen scharfe Reactionen giebt.

Man bereitet das Reagens durch Vermischen der Diazosaure mit der 100 fachen Menge Wasser und Hinzufugen von etwas überschussiger Natronlauge. Von dieser Losung bringt man zwei bis vier Tropfen zu etwa 100 ccm Wasser, welche sich in einem engen Cylinder von farblosem Glase befinden, rührt um und beobachtet, ob eine Gelbfarbung eintritt. Entsteht die Reaction erst innerhalb funf Minuten, so kann die nahezu vollstandige Abwesenheit der genannten Verunreinigungen angenommen werden

Da das Reagens sich nach und nach von selbst gelb farbt, so darf man es nur im frischen Zustande gebrauchen; man kann den Versuch auch so anstellen, dass man in das Wasser, nach Zufügen von ein bis zwei Tropfen Kalilauge (spec Gewicht 1,27), ein Kornchen der Saure von der Grosse eines Stecknadelknopfes bringt und umruhrt. Wie bei allen derartigen colorimetrischen Proben ist ein Controlversuch mit destillirtem Wasser zu empfehlen. Das Reagens giebt in Wasser, welches 0,2 ccm normalen Menschenharn oder 0,02 ccm Pferdeharn im Liter enthalt, noch deutliche Gelbfarbung.

Da die Reaction darauf beruht, dass die Diazobenzolsulfosaure mit den in den oben genannten Verunreinigungen enthaltenen Korpern, wie Phenol, Kresol, Skatol, Indol etc., gelb gefarbte Azoverbindungen liefert, so geben die an Phenolen reichen Abtlusswasser von Gastabriken selbstverstandlich die Reaction in intensiver Weise.

Fluchtige organische Stofte, z B. Leuchtgas, lassen sich ott durch den Geruch erkennen, wenn man eine Probe von etwa ¹/₄ Liter in einem weithalsigen Kolben schuttelt Scharfer tritt der Geruch beim Erwarmen der Probe auf 40 bis 50° auf Riecht das Wasser nach Schwefelwasseistoff, so beseitigt man diesen Geruch durch etwas zugefügte Kupfersultatlosung und wiederholt die Geruchsprobe, wobei dann haufig auch ein fauliger Geruch, der durch den Schwefelwasseistoffgeruch verdeckt wurde, hervortritt.

¹⁾ Ber deutsch chem Go 91 1000 (1000)

Die auf S. 94 bis 100 angegebenen Reactionen werden mit dem entweder ursprünglich klaren Wasser oder, im Falle der Anwesenheit suspendirter Bestandtheile, nach dem Absetzen bezw. Abfiltriren derselben angestellt. Soll die Natur dieser, meist von aufgeschwemmten Bodenbestandtheilen herruhrenden Substanzen festgestellt werden, so analysirt man den abfiltrirten, ausgewaschenen Rückstand nach dem gewöhnlichen Gang der qualitativen Analyse für Silicate. Organische Beimengungen lassen sich durch Gluhen des getrockneten Ruckstandes erkennen und werden vor Beginn der Analyse zerstört.

Zur Auffindung von Bestandtheilen, welche bei der beschriebenen Prüfung nicht oder in unbestimmter Weise erkannt werden, sowie zum Nachweis der Alkalien, dampft man eine grossere Menge, 1 bis 2 Liter, Wasser ein und unterwirft den Ruckstand der qualitativen Analyse.

Nachdem man den wasserigen Auszug eines Theiles desselben auf Salzsaure und Salpetersaure gepruft, in einem anderen Theile durch Ansäuern mit Salzsäure Kohlendioxyd, und in der salzsauren Lösung Schwefelsaure erkannt hat, glüht man den Rest des Rückstandes zur Zerstorung der etwa vorhandenen organischen Substanzen, und scheidet in der bekannten Weise die Kieselsäure ab (Eindampfen des Ruckstandes mit Salzsäure, Erhitzen, Erwarmen mit Wasser und Salzsaure, Filtriren, vergl. Bd. I, S. 604).

Gewisse Schwermetalle der Schwefelwasserstoffgruppe, welche nur in seltenen Fallen vorhanden sind, werden nach weiter unten angegebenem Verfahren in besonderen Wasserproben aufgesucht. Sind dieselben zugegen, was durch Einleiten von Schwetelwasseistoff in einen Theil des sauren Filtrats von der Kieselsaure erkannt wird, so werden sie gefallt und abfiltrirt. Das erhaltene Filtrat, oder, bei negativem Austall der Reaction mit Schwefelwasserstoff, das Filtrat von der Kieselsaure, wird in der Hitze mit etwas Salpeteisaure oxydirt, nach Zusatz von etwas Salmiak mit Ammoniak in geringem Ueberschuss versetzt und der aus Hydroxyden und Phosphaten von Eisen und Aluminium bestehende Niederschlag abfiltrirt Man lost einen Theil des letzteren in Salpetersaure und pruft mit Ammoniummolybdat auf Die salzsaure Losung des ubrigen Niederschlages Phosphorsaure giesst man in fast zum Sieden erhitzte, kieselsauie- und thonerdefreie Nationlauge (vergl Bd. I, S 566, 3 und S. 567, 1), lost den abfiltrirten Niederschlag in Salzsauie und pruft auf Eisen Das alkalische Filtrat wird mit Salzsaure angesauert und zur Reaction auf Thonerde in der Siedehitze mit Ammoniak versetzt

In dem ammoniakalischen Filtrate vom Eisen-Aluminium hosphat kann Mangan enthalten sein, welches durch Zufügen von Schwefelammonium und langeres Stehen als Sulfur ausgefallt und durch Schmelzen des letzteren mit Soda und Salpeter auf dem Platinblech identificiet wird

The star - Coberet Immun dis uberschussine

Schwefelammonium zerstort hat, fallt man den Kalk durch Ammoniak und Ammoniumoxalat und prüft einen Theil des Filtrats vom Calciumoxalat auf Magnesia.

Den ganzen Rest des Filtrats verdampft man zur Trockne und verjagt die Ammoniumsalze durch schwaches Glühen. Ein etwa bleibender Ruckstand besteht, falls keine Magnesia vorhanden war, aus Alkalisalzen, im anderen Falle, zum Theil wenigstens, aus Magnesia. welche zur Isolirung der Alkalisalze entfernt werden muss. Da Sulfate vorhanden sein konnen, so muss die Abscheidung der Magnesia und der Schwefelsaure durch Baryumhydroxyd geschehen. Man lost den Glühruckstand in Wasser, versetzt mit Barytwasser in geringem Ueberschuss, wodurch die Magnesia als Hydroxyd, die Schwefelsaure als Baryumsulfat abgeschieden wird, erhitzt und filtrirt. Aus dem Filtrate scheidet man das überschussige Baryumhydroxyd mit Ammoniak und Ammoniumcarbonat ab, filtrirt, verdampft zur Trockne, verjagt die Ammoniumsalze und dampft den aus Alkalicarbonaten bestehenden Rückstand auf Zusatz von etwas Salzsaure ab, wonach die Alkalien als Chloride zurückbleiben. Die Erkennung von Kalium neben Natrium geschieht nach den Bd. I angefuhrten Methoden.

Wasser, welches Spuren von Kupfer oder Blei enthalt, braunt sich nach dem Ansauern mit Salzsaure beim Einleiten von Schwefelwasserstoff. Da die Sulfide, auf diese Weise gefallt, sich aber sehr langsam absetzen, so gewinnt man an Zeit, wenn man zunachst eine grossere Menge (1 bis 2 Liter) Wasser, mit etwas Salzsäure versetzt, auf 100 bis 200 ccm eindampft und erst dann mit Schwefelwasserstoff fallt. Ein anderes Verfahren, wobei die Sulfide durch eine indifferente Substanz niedergerissen werden, siehe Bd I, S. 72. Daselbst ist auch die Unterscheidung von Kupfer und Blei angegeben.

In dem von den Sulfiden getrennten Filtrat kann Zink direct gefällt werden, indem man die salzsaure Losung durch Zusatz von überschussigem Natriumacetat in essigsaure Losung umwandelt und von neuem Schwefelwasserstoff einleitet. Zink kann auch aus dem beim Kochen des Wassers sich bildenden Niederschlage, in den es als basisches Caibonat eingeht, direct mit verdunnter Essigsaure ausgezogen und in dieser Losung mit Schwefelwasserstoff gefällt werden.

Um ein Wasser auf einen Gehalt an arseniger Saure oder an Arsensaure, welche ihren Ursprung in Abwassern aus Fabriken haben konnen, zu pruten, giesst man dasselbe direct in kleinen Mengen in den Wasserstoffentwickler eines Maish'schen Apparates, dessen Wasserstoff nach langeier Entwicklung als arsenfrei befunden wurde.

Quantitative Analyse des Wassers.

Im Nachstehenden ist in getrennten Capiteln die Bestimmung

Wasseranalyse sein können. Welche von diesen Bestimmungen im einzelnen Falle auszuführen sind, das hangt, wie fruher schon bemerkt, von der Frage ab, auf welche die chemische Analyse die Antwort geben soll. Die Frage, ob ein Wasser zu dem einen oder anderen Gebrauch gut sei, kann an den Analytiker als solchen kaum gestellt werden, ebenso wenig, wie er daruber zu entscheiden hat, ob eine Bronze- oder Stahlsorte einer bestimmten Verwendung entspricht oder nicht. Bei der Frage nach Genussfahigkeit oder Schädlichkeit eines Trinkwassers ist dieses um so weniger moglich, als dabei die mikroskopische und bacteriologische Untersuchung mit entscheidend ist. Diese sind aber in das vorliegende Werk nicht aufgenommen worden. Immerhin sollen am Schlusse dieses Abschnittes einige für den Analytiker in dieser Beziehung leitende Gesichtspunkte aufgestellt werden.

1. Bestimmung der suspendirten toffe.

Sind dieselben so fein, dass sie durch Filtration nicht getrennt werden konnen, so lasst man 1 bis 2 Liter Wasser, in gut verschlossenem Glasgefass, bis zur vollständigen Klarung an einem kühlen Orte stehen, filtrirt den Bodensatz auf einem bei 100° getrockneten Filter ab, wascht mit destillirtem Wasser nach und bestimmt das Gewicht nach dem Trocknen bei 100°. — Zur Bestimmung der in Suspension gewesenen organischen Substanzen bringt man das Filter sammt dem Inhalt in einen gewogenen Platintiegel und gluht bis zur Veraschung des Filters, wonach man den Rückstand mit Ammoniumcarbonatlosung befeuchtet und nochmals ganz schwach bis zur Verjagung des Ammoniumsalzes gluht. Diese Operation hat den Zweck, etwa vorhandene Carbonate des Calciums und Magnesiums, welche durch das starke Gluhen in Oxyde verwandelt werden, wieder herzustellen (vergl. ubrigens S 105) Die Gewichtsdifferenz unter Berucksichtigung der Filterasche ergiebt die organische Substanz.

Bestimmung des Abdampfruckstandes.

Da es sich hier, sowie bei allen folgenden Bestimmungen, nur um die in Losung befindlichen Bestandtheile handelt, so weiden die Proben nur von dem klaren, also eventuell filtrirten Wasser abgemessen

Man misst 250 bis 500 ccm Wasser ab und dampft dieselben mit der nothigen Vorsicht, zur Verhutung des Verspritzens infolge von Gasentwicklung, in einer gewogenen Platinschale ein, indem man in kleinen Mengen nachtullt und das an der Wand des Messgefasses haftende Wasser schliesslich mit ein wenig destillirtem Wasser in die Schale spult. Das Verdampfen kann zuerst über freier, durch eine Asbestplatte vertheilter Flamme geschehen, die letzten Reste des Wassers müssen aber, um Verluste durch Verspritzen zu vermeiden, auf

Wasser.

Meyer'schen Schutztrichters über der Schale verhindert man das Hineinfallen von Staub.

Der Abdampfrückstand wird im Luftbade bei 100° getrocknet und von Stunde zu Stunde die Gewichtsabnahme controlirt, bis zwei Wagungen höchstens um einige Milligramm von einander abweichen. Vor jeder Wagung muss die Schale im Exsiccator vollständig erkaltet sein.

Was nun die Berechnung des Resultates sowohl fur diese wie alle folgenden Bestimmungen anlangt, so geben einige Analytiker die gefundenen Werthe in Gramm auf 100000 ccm, andere auf 1000 ccm Wasser bezogen, an. Die erstgenannte Darstellungsweise gestattet einen directen Vergleich mit den Hartegraden (siehe diese); die auf 1 Liter bezogenen Gehaltsangaben entsprechen mehr den sonst in der Analyse üblichen Grossen. Auf alle Falle muss in der Zusammenstellung der analytischen Resultate das gewählte Volumen, auf welches sich die Werthe beziehen, hervorgehoben werden.

Bezüglich der Temperatur, bei welcher der Abdampfrückstand vor dem Wagen getrocknet werden soll, besteht ebenfalls keine Uebereinstimmung Der bei 1000 getrocknete Ruckstand kann nicht in allen Fallen als wasserfrei betrachtet werden, da Krystallwasser enthaltende Salze zugegen sein konnen, welche ihr Wasser erst bei hoheren Temperaturen abgeben, z. B. Calciumsulfat, oder auch hygroskopische Verbindungen, wie die Chloride des Calciums und Magnesiums. Trocknen wurde daher fruher auch wohl bei 1800 bis zum constanten Gewichte vorgenommen und der auf diese Weise erhaltene Ruckstand als Gesammtmenge der Salze und der etwa beigemengten organischen Substanzen bezeichnet. Bei dieser Temperatur konnen aber schon leicht zersetzbare organische Substanzen zerstort werden, wahrend anderseits eine vollstandige Austrocknung doch nicht gesichert ist, da z. B Magnesiumsulfat sein Wasser erst bei 2000 vollstandig abgiebt. (Vergl hierüber das S. 83 Gesagte) Auf Veranlassung von E. Sell sind zahlreiche Bestimmungen gemacht worden, bei welchen der Abdampfruckstand bei 100°, bei 140° und bei 180° jedesmal bis zum constanten Gewicht getrocknet wurde. Wahrend einige Proben vollstandige Gewichtsconstanz bei diesen drei Temperaturgraden zeigten, ergaben andere erhebliche Differenzen, z. B 70,2 bis 70,0 bis 63,7, sogar 420 bis 32,0 bis 22,0 Thle. in 100000 Thln. Wasser. Die Ermittelung des Abdamptruckstandes kann daher nur den Zweck haben, die Summe der nicht fluchtigen Bestandtheile eines Wassers annahernd festzustellen. Sie kann aus den angegebenen Grunden nicht zur Controle der bei den Einzelbestimmungen erhaltenen Gesammtsumme der festen Bestandtheile dienen. Die Trocknung bei 1000 ist daher in den meisten Fallen vorzuziehen, jedenfalls aber die angewandte Temperatur beim Autstellen der Resultate anzufuhren

Dieselbe Unsicherheit liegt in der Angabe des Glühverlustes, wenn man erwagt, dass beim Glühen der getrockneten Masse nicht allein organische Substanzen zerstort, sondern auch Nitrate, Nitrite, Chloride und Sulfate zersetzt. Alkalichloride verflüchtigt und Carbonate in Oxyde verwandelt werden können. Die Rückbildung der Carbonate durch Erhitzen mit Ammoniumcarbonat (vergl. S. 103) kann also nur eine theilweise Wiederherstellung der Zusammensetzung des Rückstandes bewirken, abgesehen davon, dass auch die Kieselsaure sich mit einem Theil der gebildeten Oxyde verbunden hat und so die Rückbildung der Oxyde in Carbonate unmoglich macht. Wenn der Glühverlust trotzdem in der Regel bestimmt wird, so geschieht es aus dem Grunde, weil derselbe allgemeine Anhaltspunkte über das Vorhandensein von Substanzen liefert, welche in gutem Wasser nicht vorhanden sind.

estimmung der Kieselsäure.

Man verdampft wenigstens 1 Liter des klaren Wassers in einer Platinschale zur Trockne, gluht schwach zur Zerstorung der organischen Substanzen und erwarmt den mit concentrirter Salzsaure befeuchteten Ruckstand kurze Zeit im Wasserbade. Nach dem Verdünnen mit etwa 50 ccm Wasser decantirt man die Losung auf ein Filter, wiederholt die Behandlung des Ruckstandes mit Salzsaure und Wasser und bringt schliesslich die Kieselsaure aufs Filter, auf welchem sie mit heissem Wasser vollstandig ausgewaschen wird. Losung und Waschwasser werden fur die nachfolgenden Bestimmungen aufgehoben Die getrocknete Kieselsaure bringt man sammt dem Filter in einen gewogenen Platintiegel, zerstort das Papier durch vorsichtiges Erhitzen des bedeckten Tiegels und steigert die Temperatui bei geoffnetem Tiegel allmahlich, bis die Kieselsaure die rein weisse Farbe angenommen hat Die angegebenen Vorsichtsmaassregeln beim Gluhen sind erforderlich um das leichte Verstauben der Kieselsaure zu verhindern hitzen mit reiner Fluorwasserstoffsaure und Schwefelsaure im Platintiegel darf die Kieselsaure keinen Ruckstand hinterlassen (vergl. Analyse der Mineralwasser).

Bestimmung des Eisens und des Aluminiums.

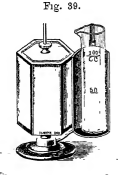
Das beim Abfiltinen der Kieselsaure erhaltene Filtrat wird mit etwas Salpetersaure erhitzt, um etwa noch vorhandenes Eisenoxydul in Oxyd überzutühren, wonach man die Hydroxyde von I isen und Aluminium durch Ammoniak abscheidet (siehe Bd. I, S. 562, 564). Da die ammoniakalische Losung aus der Luft Kohlendioxyd anzieht und dem Niederschlage sich somit Calciumcarbonat beimischen kann, so ist eine doppelte Fallung der Hydroxyde zu empfehlen. Der mit heissem Wasser ausgewaschene Niederschlag wird geglüht und gewogen und enthalt die Summe von Eisenoxyd und Aluminiumoxyd welche auf 1000 bezw. 100.000 Thle Wasser bezogen wird.

Bestimmu g des Eise s.

Dieselbe kann auf maassanalytischem und auf colorimetrischem Wege geschehen. Ist die Eisenmenge sehr gering, was sich an der Farbe des Thonerde-Eisenniederschlages zu erkennen giebt, so muss man zur maassanalytischen Bestimmung ein grosseres Quantum Wasser, etwa 5 Liter, verdampfen. Man lost den Abdampfrückstand, nach dem Zerstoren der organischen Substanzen, in einem Gemisch aus gleichen Volumen concentrirter Schwefelsaure und Wasser unter Erwärmen auf und spült das Ganze in einen Kolben, in welchem man das gebildete Eisenoxyd durch ein Stückchen reines Zink (vergl. Bd. I, S. 448) reducirt, während man gleichzeitig einen Strom Kohlendioxyd durch den Kolben leitet. Nach vollstandiger Reduction titrirt man das Eisen mit einer Kaliumpermanganatlosung, von welcher 1 ccm ungefahr 0,00556 g Fe entspricht. Den gefundenen Eisengehalt rechnet man für die Gesammtaufstellung der Analyse auf Oxydul um 1).

Zur Bestimmung der Thonerde rechnet man den Eisengehalt auf Eisenoxyd um und zieht die Menge des letzteren von der oben gefundenen Summe von Eisenoxyd und Thonerde ab.

Das Princip der colorimetrischen Eisenbestimmung nach Lunge ist bereits Bd. I, S. 598 erortert worden. A. Seyda²) wendet die Lunge'sche Methode in wenig abgeanderter Form auf die Wasser-



untersuchung an J. Konig³) hat die Methode durch Herstellung einer Farbenscala und eines Apparates zu einer leicht ausfuhrbaren gemacht, indem er die Farbentone, welche sechs Losungen von verschiedenem Eisengehalt mit Rhodankalium erzeugen, auf chromolithographischem Papier hat vervielfaltigen lassen, wodurch die umstandliche Darstellung der Vergleichslosungen entbehrlich gemacht wird.

Die sechs Papierstreifen befinden sich auf den Seitenflachen eines um seine Axe drehbaren sechsseitigen Prismas (Fig. 39),

und der Glascylinder mit der Versuchslosung wird in einen halbeylinderformigen Schum gestellt, welcher von einem am Fusse des Apparates

¹⁾ Wahrend der Drucklegung dieses Bogens ist eine Arbeit von W. H. Grintl [Zeitschr. f. augew. Chem. 1902, S. 402, 424] über maassanalytische Bestimmung des Eisens und eine neue Methode der Reduction von Eisenoxydverbindungen erschienen. Grintl erklart alle bisher benutzten Reductionsmittel fin mehr oder minder fehlerhaft und schlagt statt derselben eine elektrolytisch mit Wasserstoff beladene Palladiumdrahtspirale vor —

befestigten Arm getragen wird Der Apparat wird von Rob. Muencke, Berlin NW, angefertigt.

Zur Herstellung der sechs gefarbten Eisenlosungen, deren Farbentone durch die sechs Papierstreifen der Scala wiedergegeben sind, dient folgendes Verfahren. Man zerreibt Eisenalaun [Kaliumferrisulfat, Fe₂(SO₄), + K₂SO₄ + 24 H₂O, Mol.-Gew. 999,44, H = 1], befreit das Krystallpulver durch Pressen zwischen Filtrirpapier von Feuchtigkeit und lost 0,899 g davon unter Zusatz von wenig Salzsäure in Wasser zu 1 Liter auf. 1 ccm dieser Losung enthalt 0,1 mg Fe. Von dieser Losung verdünnt man 1, 2, 4, 6, 9, 15 ccm mit Wasser zu je 100 ccm, versetzt mit 2 bis 3 ccm Rhodanammoniumlosung (1 10) und 1 ccm concentrirter Salzsaure und erhalt auf diese Weise sechs Lösungen (Nr. 1 ... 6, Colonne I), welche 0,1, 0,2, 0,4. ..., 1,50 mg Eisen enthalten (Colonne III); die Colonnen IV und V enthalten die Eisenmengen, umgerechnet in Oxydul bezw. Oxyd, FeO = 9/7 Fe, Fe₂O₃ = 10.7 Fe.

I	\mathbf{n}	III	IV	v
Farbenton	ccm Eisen- alaunlosung zu 100 ccm	mg Fe	mg FeO	mg Fe ₂ O ₃
Nr	verdunnt		ı	
1	1	0,10	0,129	0,143
2	2	0,20	0,257	0,286
3 .	4	0,40	0,514	0 571
4	6	0,60	0,771	0,857
5	9	0,90	1,157	1 286
6 .	15	1,50	1,929	2 143

Die auf jedem Farbenstreifen angegebene Zahl bedeutet die Anzahl Milligramm Eisen, welche in 100 ccm der gleichgefarbten Versuchslosung enthalten sind.

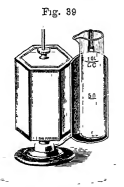
Der Versuch wird in folgender Weise angestellt. Man tugt zu einem abgemessenen Volumen (200 bis 500 ccm) Wasser einige Kornchen Kaliumchlorat. 1 ccm eisentiele Salz-aure (spec Gew. 1.10) und kocht in einer eisentielen Porcellanschale, bis alles Chlor verjagt ist. Nach dem Erkalten in der bedeckten Schale stellt man durch Hinzutugen von destillirtem Wasser das ursprungliche Volumen (200 oder 500 ccm) wieder her, bringt 100 ccm dieses Wassers in einen Hehner schen Glascylinder (S. 109) und versetzt mit. 2 bis 3 ccm. Rhodanammoniumlosung und 1 ccm concentrirter Salzsaure. Alsdann bringt man den Cylinder in den Apparat und stellt durch Drehen des Colorimeters den Farbenvergleich an. Hierbei stellt man sich seitwarts von dem in annahernd gleicher Hohe mit dem Auge befindlichen Apparate so auf, dass der Glanz der Farbenstreiten hervortritt und dem der Flussigkeit im Cylinder

Bestimmu g des Eisens.

Dieselbe kann auf maassanalytischem und auf colorimetrischem Wege geschehen. Ist die Eisenmenge sehr gering, was sich an der Farbe des Thonerde-Eisenniederschlages zu erkennen giebt, so muss man zur maassanalytischen Bestimmung ein grosseres Quantum Wasser, etwa 5 Liter, verdampfen Man lost den Abdampfruckstand, nach dem Zerstoren der organischen Substanzen, in einem Gemisch aus gleichen Volumen concentrirter Schwefelsaure und Wasser unter Erwarmen auf und spült das Ganze in einen Kolben, in welchem man das gebildete Eisenoxyd durch ein Stückchen reines Zink (vergl. Bd. I, S. 448) reducirt, wahrend man gleichzeitig einen Strom Kohlendioxyd durch den Kolben leitet. Nach vollständiger Reduction titrirt man das Eisen mit einer Kaliumpermanganatlosung, von welcher 1 ccm ungefahr 0,00556 g Fe entspricht. Den gefundenen Eisengehalt rechnet man fur die Gesammtaufstellung der Analyse auf Oxydul um 1).

Zur Bestimmung der Thonerde rechnet man den Eisengehalt auf Eisenoxyd um und zieht die Menge des letzteren von der oben gefundenen Summe von Eisenoxyd und Thonerde ab.

Das Princip der colorimetrischen Eisenbestimmung nach Lunge ist bereits Bd I, S. 598 erortert worden. A. Seyda²) wendet die Lunge'sche Methode in wenig abgeanderter Form auf die Wasser-



untersuchung an. J. Konig³) hat die Methode durch Herstellung einer Farbenscala und eines Apparates zu einer leicht ausfuhrbaren gemacht, indem er die Farbentone, welche sechs Losungen von verschiedenem Eisengehalt mit Rhodankalium erzeugen, auf chromolithographischem Papier hat vervielfaltigen lassen, wodurch die umstandliche Darstellung der Vergleichslosungen entbehrlich gemacht wird.

Die sechs Papierstreifen befinden sich auf den Seitenflachen eines um seine Axe drehbaren sechsseitigen Prismas (Fig. 39),

und der Glascylinder mit der Versuchslosung wird in einen halbeylinderformigen Schirm gestellt, welcher von einem am Fusse des Apparates

¹⁾ Wahrend der Diucklegung dieses Bogens ist eine Albeit von W. H. Gintl [Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 402, 424] über maassanalytische Bestimmung des Eisens und eine neue Methode der Reduction von Eisenoxydverbindungen eischienen. Gintl eiklart alle bisher benutzten Reductionsmittel für mehr oder minder fehlerhaft und schlagt statt derselben eine elektrolytisch mit Wasserstoff beladene Palladiumdiahtspirale von —

befestigten Arm getragen wird Der Apparat wird von Rob. Muencke, Berlin NW, angefertigt.

Zur Herstellung der sechs gefarbten Eisenlosungen, deren Farbentone durch die sechs Papierstreifen der Scala wiedergegeben sind, dient folgendes Verfahren. Man zerreibt Eisenalaun [Kaliumferrisulfat, $Fe_2(SO_4)_1 + K_2SO_4 + 24H_2O$, Mol.-Gew. 999,44, H = 1], befreit das Krystallpulver durch Pressen zwischen Filtrirpapier von Feuchtigkeit und lost 0,899 g davon unter Zusatz von wenig Salzsäure in Wasser zu 1 Liter auf. 1 ccm dieser Losung enthält 0,1 mg Fe. Von dieser Losung verdunnt man 1, 2, 4, 6, 9, 15 ccm mit Wasser zu je 100 ccm, versetzt mit 2 bis 3 ccm Rhodanammoniumlosung (1:10) und 1 ccm concentrirter Salzsäure und erhalt auf diese Weise sechs Losungen (Nr. 1 ... 6, Colonne I), welche 0,1, 0,2, 0,4, ..., 1,50 mg Eisen enthalten (Colonne III); die Colonnen IV und V enthalten die Eisenmengen, umgerechnet in Oxydul bezw. Oxyd, FeO = $\frac{9}{7}$, Fe, Fe, $O_3 = \frac{10}{7}$, Fe.

I	п	III	IV	V
Farbenton	ccm Eisen- alaunlosung zu 100 ccm	mg Fe in 100 ccm	mg FeO	mg Fe ₂ O ₃ in 100 ccm
Nr	verdunnt		1	
1	1	0,10	0,129	0,143
2	2	0,20	0,257	v , 286
3	4	0,40	0,514	0.571
4 .	6	0,60	0,771	0,857
5	9	0,90	1,157	1,286
6 .	15	1,50	1,929	2 143

Die auf jedem Farbenstreifen angegebene Zahl bedeutet die Anzahl Milligramm Eisen, welche in 100 ccm der gleichgefarbten Versuchslosung enthalten sind.

Der Versuch wird in folgender Weise angestellt. Man fugt zu einem abgemessenen Volumen (200 bis 500 ccm) Wasser einige Kornchen Kaliumchlorat. I ccm eisentreie Salz-aure (spec Gew 110) und kocht in einer eisentreien Porcellanschale, bis alles Chlor verjagt ist. Nach dem Erkalten in der bedeckten Schale stellt man durch Hinzutugen von destillirtem Wasser das ursprungliche Volumen (200 oder 500 ccm) wieder her bringt 100 ccm dieses Wassers in einen Hehner schen Glascylinder (S 109) und versetzt mit 2 bis 3 ccm Rhodanammoniumlosung und 1 ccm concentriiter Salzsaure. Alsdann bringt man den Cylinder in den Apparat und stellt durch Drehen des Colorimeters den Farbenvergleich an. Hierbei stellt man sich seitwarts von dem in annahernd gleicher Hohe mit dem Auge befindlichen Apparate so auf, dass der Glanz der Farbenstreiten hervortritt und dem der Flussigkeit im Cylinder.

streutem Lichte. Die Breite der Farbenstreifen ist gleich dem Durchmesser der Flussigkeitssaule, ihre Hohe gleich der Hohe von 100 ccm Flüssigkeit in dem Cylinder. Es konnen nun drei Falle eintreten 1. der im Wasser hervorgerufene Farbenton ist starker als der dunkelste Ton des Colorimeters. In diesem Falle verdünnt man 50 ccm der oxydirten Wasserprobe mit 50 ccm destillirtem Wa er, setzt die Reagentien hinzu und vergleicht. Sollte diese Verdünnung noch nicht ausreichen, so nimmt man 25 ccm oder 10 ccm Wasser und verdunnt auf 100 ccm etc Muss eine starkere Verdünnung als die letztgenannte vorgenommen werden, so bestimmt man besser den Eisengehalt auf maassanalytischem Wege

- 2. Die Farbung des Wassers stimmt mit einem der Farbentone der Scala uberein. In diesem Falle giebt die auf letzterem vermerkte Zahl direct den Gehalt an Eisen in 100 ccm Wasser an.
- 3. Liegt der Farbenton der Flussigkeit zwischen zwei Farbenstreifen des Colorimeters, so nimmt man entweder den mittleren Werth, oder man verdünnt, wie sub 1., ein gewisses Volumen Wasser mit destillirtem Wasser und sucht auf diese Weise einen der Farbentone des Colorimeters zu treffen.

Hat man auf einen der starkeren Farbentone eingestellt, so kann man die Beobachtung in folgender Art controliren. Stimmt der Eisengehalt z. B. mit Nr. 6 der Scala (1,5 mg Fe) überein, so giesst man 60 ccm Flussigkeit aus dem Cylinder aus, so dass nur noch 40 ccm zuruckbleiben, welche folglich 0,4 mg Fe enthalten mussen. Alsdann füllt man mit Wasser auf 100 ccm wieder auf und vergleicht. Stimmt jetzt der Farbenton mit Nr. 4 der Scala überein, so war die Schatzung richtig Man nimmt dann zur ferneren Controle noch direct 40 ccm des mit dem Oxydationsmittel behandelten Wassers, bringt dieselben im Cylinder auf 100 ccm, fügt die Reagentien hinzu und beobachtet, ob die Farbung wieder mit Nr 4 der Scala übereinstimmt

Berechnung Fur den oben erwahnten Fall 2 hat man die Angabe des Colorimeters nur mit 10 zu multipliciren, um den Gehalt an Eisen (bezw an Eisenoxydul oder Oxyd, nach der Tabelle) m 1 Liter zu berechnen War man genothigt, eine Verdunnung nach 1. oder 3 vorzunehmen, so muss man ausserdem noch mit dem Verdunnungscoefficienten, d. mit dem Quotienten von 100 durch das angewandte Wasservolumen, multipliciren

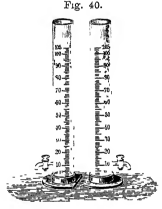
Bekanntlich geben alle colorimetrischen Bestimmungen nur annaheinde Resultate, dies gilt um so mehr von einer Methode, bei welcher der Vergleich zwischen dem Farbenton eines Papierstreifens und dem einer Flussigkeitssaule angestellt wird, da hierbei die Ait und Starke der Beleuchtung in dem Aibeitsraum ebenfalls von Einfluss auf die Beuitheilung ist. Es empfiehlt sich daher, vor der Benutzung des Instrumentes wenigstens einmal die S 107 angegebenen Normallosungen

vergleichen, um eventuell den personlichen Fehler bei der Beobachtung festzustellen und danach die Gehaltsangaben des Instrumentes zu corrigiren. In welcher Weise die Eisenreaction von der Menge und der Reinheit des Rhodanammoniums beeinflusst wird, wurde Bd. I, S. 441 erwahnt. Das Colorimeter selbst muss, um eine Veränderung der Farbentone zu verhindern, gut vor Staub und Sonnenlicht geschützt werden.

Selbstredend kann die colorimetrische Eisenbestimmung auch mit Hulfe eines der Bd I, S. 544 angegebenen Colorimeter unter Benutzung der S. 107 beschriebenen Normallosungen ausgeführt werden. I.m einfaches Colorimeter fur den dort beschriebenen Vergleich bei verschiedenen Volumen bilden auch die von O. Hehner 1) angegebenen Glascylinder, Fig. 40 Dieselben besitzen genau gleichen Durchmesser, eine Eintheilung in Cubikcentimeter bis zu 105 ccm und am unteren

Theile einen Glashahn Die Cylinder stehen in Fussgestellen aus Metall, aus denen sie leicht herausgenommen werden konnen. Wahrend des Vergleichs halt man die mit Normallosung und dem zu untersuchenden Wasser gefullten Cylinder, nachdem man sie aus den Fussgestellen herausgenommen hat, neben einander und über eine weisse Unterlage, sieht von oben durch die Flüssigkeitssaulen und lasst von der stärker gefarbten Losung so lange ausfliessen, bis Farbengleichheit erreicht ist.

Man dampft z B 200 ccm Wasser auf Zusatz von Kaliumchlorat und 1 ccm Salzsaure (S 107) bis auf etwa 50 ccm



em und verdunnt die Losung mit destillirtem Wasser in einem der Cylinder auf 100 ccm. In den anderen Cylinder giebt man z. B 4 ccm der Eisenlosung (= 0,4 mg Fe. S 107), $^1{}_2$ ccm Salzsaure und verdünnt ebenfalls aut 100 ccm. Daraut giebt man in jeden Cylinder genau 1 ccm. Rhodanammoniumlosung und lasst von der starker getarbten Losung, z. B der Normallosung, so lange ausfliessen, bis die Farbentone gleich sind. Tritt dieses nach dem Ausfliessen bis auf n ccm ein, so sind in beiden Cylindern gleiche Mengen Eisen enthalten. Die Menge des Eisens ergiebt sich aus dem Verhaltniss des Antangs- und Endvolumens der Normallosung nach der Proportion $101 - 0.4 = n^{-1}$, ccm mg. Fe

woraus $x = \frac{0.4 \, n}{101}$. Diese Eisenmenge ist demnach in 200 ccm Wasser, welche sich in eingedampftem Zustande in dem anderen Cylinder

¹⁾ Chem News 23, 184 (1876)

Wasser

befinden, enthalten, woraus sich die in 1 Liter oder in 100000 Thln. Wasser enthaltene Eisenmenge ableitet. Für den Fall, dass die Farbung des Wassers starker ist, als die der Normallosung, stellt sich die Berechnung in folgender Weise. Nachdem durch theilweises Entleeren des Cylinders, welcher die Wasserprobe enthält, z. B. bis auf p ccm, Farbengleichheit hergestellt ist, enthalten die p ccm Flüssigkeit 0,4 mg Eisen, welche beispielsweise in den anderen Cylinder gegeben wurden. Da die eingedampfte Wasserprobe nach dem Verdunnen und Versetzen mit 1 ccm Rhodanlosung 101 ccm ausmachte, so ergiebt sich aus der Pro-

portion: $p \cdot 0.4 = 101 : x$, woraus $x = \frac{0.4 \cdot 101}{p}$ mg Eisen.

Bestimmu g des Kalks.

Zur gewichtsanalytischen Bestimmung des Kalks benutzt man die vom Eisenoxyd-Thonerdeniederschlag S. 105 abfiltrirte Flussigkeit. Liegt ein stark kalkhaltiges (hartes) Wasser vor, so kann man das Filtrat auf ein bestimmtes Volumen verdunnen und nur die Halfte des letzteren zur Bestimmung verwenden. Man sauert die zur Fallung bestimmte Probe schwach mit Salzsaure an, concentrirt dieselbe bis auf etwa 150 ccm und macht die siedend heisse Losung mit Ammoniak schwach alkalisch. Entsteht hierbei noch ein geringer Niederschlag (Kieselsaure, Eisen-, Aluminiumhydroxyd), so wird derselbe abfiltrirt und ausgewaschen In dem siedend heissen Filtrat fallt man den Kalk als Calciumoxalat (Bd I, S 794), welches, wie dort angegeben, weiter behandelt und durch Gluhen in Calciumoxyd übergeführt wird. Das Filtrat nebst dem Waschwasser wird zur Fallung des Magnesiums zurückgestellt.

Enthalt das Wasser keine auf Kaliumpermanganat einwirkenden

Substanzen (Eisenoxydul, organische Stoffe), so kann man den Kalk auch auf maassanalytischem Wege nach dem Bd I, S 794 angegebenen Verfahren bestimmen. Hierzu werden 100 ccm Wasser in einem 300 ccm fassenden Messkolben mit 25 ccm $\frac{n}{10}$ -Oxalsaure (bezw. 50 ccm bei sehr hartem Wasser) versetzt, mit Ammoniak schwach alkalisch gemacht und darauf zum Sieden erhitzt. Man kuhlt ab, fullt bis zur Marke mit destillirtem Wasser auf und filtrirt durch ein trockenes Filter 200 ccm ab. Diese werden mit 10 bis 15 ccm concentrirter Schwefelsaure versetzt und nach dem Erwarmen auf 60 bis 70° mit Kaliumpermanganat, welches auf die Oxalsaure eingestellt ist, bis zur schwachen Rothung titnit

Berechnung Benutzt man $\frac{n}{10}$ -Oxalsaure, welche im Liter 6,255 g $C_2 H_2 U_4 + 2 H_2 U$ enthalt, so entspricht, nach der Gleichung:

$$\underbrace{C_2\,H_2\,O_4\,+\,2\,H_2\,O}_{125,1} + \underbrace{Ca\,O}_{55,58} = Ca\,C_2\,O_4\,+\,3\,H_2\,O\,,$$

1 ccm der Saure 0,00278 g Ca O.

Hatte sich bei der Einstellung des Chamaleons auf die Oxalsaure ergeben, dass n com K Mn O₄ 25 ccm Oxalsaure entsprechen, und wurden bei der Rucktstrung in 200 ccm des Filtrats a ccm Chamaleon verbraucht, so entsprechen diese letzteren $\frac{25 \ a}{a}$ ccm Oxalsäure, also

 $\frac{25 \cdot a \cdot 1,5}{n} \text{ ccm auf } 300 \text{ ccm des Filtrats berechnet, welche bei der Kalkfallung nicht an Calcium gebunden wurden. Dieses Volumen muss von den 25 ccm angewandter Oxalsaure abgezogen werden, so dass <math display="block">25 - \frac{25 \cdot a \cdot 1,5}{n} \text{ ccm Oxalsaure zur Fallung des Kalks verbraucht wurden. Und da 1 ccm Oxalsaure} = 0,00278 \text{ g Ca O, so ist die in } 100 \text{ ccm des Wassers enthaltene Kalkmenge}$

25
$$\left(1 - \frac{a \cdot 1,5}{n}\right)$$
 0,00278 g Ca O.

Zur Umrechnung auf 1000 bezw. 100000 Thle. ist diese Zahl entsprechend zu vervielfältigen

Bei der Einstellung der Chamaleonlösung auf die Oxalsaure empfiehlt es sich, die 25 ccm der letzteren auf 200 ccm zu verdunnen, um die zur Rothung nothige überschussige Permanganatlosung sowohl bei der Titerstellung als bei dem Versuche vernachlassigen zu konnen.

In vorstehender Rechnung wurde von der Oxalsaure als Ursubstanz ausgegangen. Ist die Oxalsaurelosung nicht genau normal, so kann die Rechnung mittelst einer auf Eisen eingestellten Chamaleonlosung in folgender Weise angestellt werden

Durch Einstellung wurde gefunden \cdot 1 ccm Chamaleon = p Gramm (1) Eisen, 1 ccm Chamaleon = q ccm Oxalsaure (2).

Die Kalklosung (100 ccm Wasser) wird mit 25 ccm Oxalsaure gefallt, auf 300 ccm aufgefullt, wovon 200 ccm abfiltrirt und mit Chamaleon zurücktitriit weiden. Man verbraucht accm Chamaleon, welche nach (2) aq ccm Oxalsaure entsprechen. Diese Zahl ist vor der Subtraction von 25 mit 1.5 zu multiplichen wegen der vorgenommenen Theilung von 300 auf 200 ccm. Demnach sind (25 — 1,5 aq) ccm Oxalsaure an Calcium gebunden, welche, nach (2) in Chamaleon umgerechnet, (25 — 1,5 aq) ccm Chamaleon entsprechen, und diese sind nach (1)

gleich $(25 - 1.5 \text{ aq}) \frac{p}{q}$ g Eisen.

Die an Calcium gebundene Menge Oxalsaure entspricht also dem letzteren Gewicht an Eisen, beide mit Chamaleon gemessen Nach den Gleichungen Wassei

$$Mn_2O_7 + 10 FeO_{(556 Fe)} = 2 MnO + 5 Fe_2O_3$$
 $Mn_2O_7 + 5 CaC_2O_4 = 2 MnO + 10 CO_2 + 5 CaO_4$

verhalt sich

Fe Ca
$$556:198,5$$
 oder $14 \cdot 5 = \frac{(25 - 1,5 \text{ aq}) p}{q}: x,$

woraus

$$x = \frac{(25 - 1.5 \text{ aq}) p.5}{q.14}$$
 g Calcium in 100 ccm Wasser.

estim jung der Mag esia.

Das S. 110 nach der gewichtsanalytischen Fallung des Kalkes beiseite gestellte Filtrat wird stark ammoniakalisch gemacht, die Magnesia mit Natriumphosphat gefällt und als Magnesiumpyrophosphat bestimmt. Ueber die bei genauen Bestimmungen nothigen Vorsichtsmaassregeln sowohl für die Bestimmung des Magnesiums als auch dessen Trennung von Calcium vergl. Bd I, S. 830 bis 836.

Bestimmu g der Alkalie.

Dieselbe wird in einer besonderen Probe vorgenommen. Man dampft wenigstens 1 Liter Wasser in einer Platinschale bis auf 150 oder 200 ccm ein. fugt 15 bis 20 ccm einer gesattigten Losung von Baryumhydroxyd hinzu und befordert das Absetzen des Niederschlages durch Erwarmen. Der Niederschlag besteht oder kann bestehen aus Carbonaten und Hydroxyden des Calciums und Magnesiums, aus Hydroxyden des Eisens und des Aluminiums, aus Baryumsulfat und -carbonat, und enthalt ausserdem etwa vorhandene Kieselsaure und Phosphorsaure, wahrend die Alkalien als Chloride oder, falls dieselben als Sulfate vorhanden waren, als Hydroxyde, neben überschussigem Baryumhydroxyd (und event. Chlorcalcium) in Losung bleiben. Man bringt die Losung und den Niederschlag in einen 250 ccm-Kolben, spult die Schale mit destillirtem Wasser nach, bringt das Volumen auf 250 ccm und mischt.

Nach dem Absetzen des Niederschlages filtrirt man durch ein trockenes Filter, erhitzt 200 ccm des Filtrats in der Platinschale und fallt das in Losung befindliche Baryum (und Calcium) durch in geringem Ueberschuss zugefügtes Ammoniumcarbonat als Carbonat aus Sobald der Niederschlag sich zusammengeballt hat, bringt man das Ganze in einen 250 ccm-Kolben, fullt zur Marke auf und filtrirt wie vorhin 200 ccm der Losung ab Diese werden auf Zusatz von ein bis zwei Tropfen Ammoniumoxalat in der Platinschale zur Trockne verdampft, wobei sich Spuren von noch gelost gebliebenem Calcium oder Baryum als Oralate abscheiden Nachdem man dieselben durch gelindes Gliphen

in Carbonate umgewandelt und die Ammoniumsalze verjagt hat, zieht man den Rückstand mit wenig heissem Wasser aus und filtrirt die nun reine Losung der Alkalien durch ein kleines Filter in ein tarirtes Platinschalchen oder einen Platintiegel. Um etwa vorhandenes Alkalicarbonat in Chlorid zu verwandeln, wird die Lösung mit Salzsäure schwach angesauert und darauf zur Trockne verdampft. Schliesslich werden die Chloralkalien, nach vorhergegangenem scharfem Trocknen zur Vermeidung eines Verlustes durch Verknisterung, bis zur schwachen Rothgluth erhitzt und gewogen. Bei der Berechnung ist die zweimalige Reduction des Volumens von 250 auf 200 ccm, also im Verhaltniss von 5:4, zu berücksichtigen, daher das Resultat mit $\frac{25}{16}$ zu multipliciren.

In den meisten Fallen genügt die Bestimmung der Summe der Chloralkalien Will man jedoch Kalium neben Natrium bestimmen, so scheidet man das Kalium als Platindoppelsalz nach Bd. I, S. 841 ab und berechnet das Natrium aus der Differenz.

Ausser der vorstehend beschriebenen Methode, bei welcher die Alkalien von den anderen Bestandtheilen des Wassers getrennt werden, sind noch indirecte Methoden in Gebrauch

Bei der indirecten Bestimmung der Alkalien als Sulfate führt man den Abdampfruckstand durch vorsichtiges Ansäuern mit Schwefelsaure, Verdampfen und vorsichtiges Erhitzen bis zum schwachen Glühen in Sulfate uber, wobei man zuletzt auf Zusatz von etwas Ammoniumcarbonat gluht, um alle freie Schwefelsaure zu entfernen Rechnet man nun die aus den Einzelbestimmungen bekannten Mengen von Calcium und Magnesium auf Sulfate, eventuell vorhandenes Eisen auf Ferrisulfat um und addirt zur Summe dieser Sulfate die Kieselsaure, so erhalt man durch Abziehen der Gesammtsumme vom Gewichte des in Sulfat umgewandelten Ruckstandes die Menge der Alkalisulfate, welche in diesem Falle als Natriumsulfat aufgeführt wird.

Wenn man von der meist richtigen Annahme ausgeht, dass das gesammte Natrium des Wassers an Chlor und letzteres nur in Verbindung mit Natrium vorhanden ist, so gelangt man schnell zu einer annahernden Bestimmung des Natriums, wenn man das gefundene Chlor auf Chlornatrium berechnet

Bestimmung des Ammoniaks.

Von den Methoden zur quantitativen Bestimmung des Ammoniaks in Wasser soll hier nur die colorimetrische besprochen werden weil sie, als leicht ausführbar und genaue Resultate liefernd, am meisten im Gebrauch ist. Die Methode berüht auf dem Vergleich der durch Nessler's Reagens im Wasser und in einer Vergleichsprobe mit bekanntem Ammoniakgehalt hervorgebrachten Farbung. Von allen bisher

untersuchten Substanzen giebt nur Ammoniak mit Nessler's Reagens die bekannte gelbe bis rothe Farbung bezw. Fällung. Die monosubstituirten Ammoniake der Fettreihe geben zwar auch eine Fallung, dieselbe ist aber viel heller gefarbt. Uebrigens wurde ein Gehalt des Wassers an diesen Substanzen auf dieselbe Verunreinigung mit faulenden Stoffen schliessen lassen, wie ein Ammoniumgehalt. Die Bestimmung kann auf zweierlei Weise geschehen, indem man entweder das Wasser direct mit Nessler's Reagens versetzt, oder indem man das Ammoniak zunächst durch Destillation aus dem Wasser austreibt und den colorimetrischen Vergleich mit dem Destillat anstellt.

Alle colorimetrischen Methoden setzen als Hauptbedingungen voraus, dass 1. die dabei benutzten Reagentien Farbenerscheinungen hervorruten, welche sich durch die Starke der Farbung, nicht aber durch verschiedene Nuancen der Farbung unterscheiden, 2 dass nur eine Farbung, nicht aber eine Trubung oder gar ein Niederschlag entsteht. Beide Bedingungen werden bei der Nessler'schen Reaction nur dann erfullt, wenn der Ammoniumgehalt der Losung ein sehr geringer ist. In diesem Falle erscheint die Flussigkeit mehr oder weniger gelb gefarbt, wahrend bei zunehmendem Ammoniumgehalte die Farbe in die rothgelbe bis rothe und die Farbung selbst schliesslich in eine Trubung bezw. einen Niederschlag übergeht. Bei der Anwendung der Nessler'schen Reaction auf die Ammoniakbestimmung in den naturlichen Wassern entsteht ausserdem durch die Einwirkung des stark alkalischen Reagens auf die me fehlenden Calcium- und Magnesiumsalze eine Fallung, welche nicht allein als solche den Farbenvergleich erschweren wurde, sondern welche auch die Abscheidung des als Farbung vorhandenen Jodmercurammoniums in Form eines Niederschlages zur Folge hat

Die Farbenunterschiede sind am leichtesten zu erkennen, wenn der Ammoniumgehalt zwischen 0,005 mg und 0,1 mg NH, in 100 ccm Flussigkeit betragt. Starkere Losungen mussen daher entsprechend verdunnt werden und es gelingt alsdann, Gehaltsunterschiede von 0,005 mg in 100 ccm ziemlich genau abzuschatzen

Zur Vermeidung eines Niederschlages in kalk- oder magnesiahaltigem Wasser kann man entweder die Erden austallen, oder man unterwirft das Wasser der Destillation und führt die colorimetrische Probe im Destillat aus

1. Colorimetrische Ammoniakbestimmung nach Ausfallung der Erdalkalien 1).

Frankland und Armstrong haben die von E. T. Chapman²) angegebene Methode durch das Austallen der Endalkahen modificirt und

¹⁾ Methode von Frankland und Armstrong, Journ of the Chem.

derselben dadurch zu allgemeiner Anwendbarkeit verholfen. Weitere Verbesserungen ruhren von H. Trommsdorff 1) her.

Die Herstellung des Nessler'schen Reagens geschieht nach der bisher befolgten Vorschrift 2) in folgender Weise: 50 g Kaliumjodid werden in etwa 50 ccm heissem, destillirtem Wasser gelost und mit einer concentrirten, heissen Quecksilberchloridlosung versetzt, bis der dadurch gebildete rothe Niederschlag aufhort, sich wieder zu lösen; 20 bis 25 g Quecksilberchlorid sind hierzu erforderlich. Man filtrirt, vermischt mit einer Auflosung von 150 g Kaliumhydroxyd in 300 ccm Wasser, verdunnt auf 1 Liter, fugt noch eine kleine Menge (etwa 5 ccm) der Quecksilberchloridlosung hinzu, lasst den Niederschlag sich absetzen und decantirt. Die Losung muss in wohl verschlossenen Flaschen aufbewahrt werden. Wenn sich nach längerem Stehen noch ein Bodensatz bildet, so hindert das die Anwendung des Nessler'schen Reagens nicht; man nimmt die zum Versuche nothige Menge der über dem Niederschlage stehenden klaren Flussigkeit mit einer Pipette heraus.

Tiemann-Gartner empfehlen diese ursprünglich von Hadow angegebene Zusammensetzung des Reagens aus folgendem Grunde. J. Nessler 3) hatte festgestellt, dass zwei Flüssigkeiten von gleichem Ammoniakgehalt verschieden starke Reactionen geben, je nachdem der Gehalt derselben an freiem Alkali verschieden ist. Bei der Frankland-Armstrong'schen Methode wird nun zu dem zu prufenden Wasser freies Alkali gesetzt, dagegen nicht zu der Vergleichsflüssigkeit Diese verschiedene Alkalitat ist aber ohne Einfluss auf das Resultat, wenn man das nach obiger Vorschrift bereitete, stark alkalische Reagens benutzt. Eine andere Vorschrift siehe weiter unten.

Die Normallosung wird eihalten, indem man zunachst 3,137 g Chlorammonium, fein pulverisirt und bei 100" getrocknet, zu 1 Liter lost, 1 ccm dieser Losung enthalt 1 mg $\rm N\,H_3$. 50 ccm derselben werden zu 1 Liter verdunnt, 40 dass 1 ccm dieser für den Vergleich zu benutzenden Losung 0,05 mg N $\rm H_1$ enthalt

Zur Ausführung des Versuches bringt man 300 ccm des zu prüfenden Wassers in einen Stopselcylinder, fügt 2 ccm Natriumcarbonatlosung und 1 ccm Natronlauge 4) hinzu, schuttelt um und lasst den etwa gebildeten Niederschlag sich absetzen, bis derselbe nach mehr-

¹⁾ Zertschr f. anal Chem. 8, 56 (1869). — 2) Tremann-Gartner's Handb d Unters etc. d Wasser, 4 Aufl, 1895. — 3) Zertschr f. and Chem. 7 415 (1868). — 3) 2.5 Thle remckrystallishte Soda werden in a Thlin Wisser gelost. Die Losung darf mit etwa dem 20 fichen Volumen acutomaktrener Wassers verdunnt, mit Nessler's Reagens nicht die geringste Larbung geben. Eventuell destillit man ungefahr den funkten Theil des Losungswassers ab und verdunnt mit animoni iktreiem Wasser auf das ursprunghehe Volumen. Die Natronlauge wird durch Autlosen von 1 Thl. Natriumhydroxyd (aus. Natrium damoestellt) in 2 Thlin Wasser erhalten.

stündigem Stehen krystallnisch geworden ist. Die klare Losung wird fur den Versuch entweder abgehebert oder, wenn nothig, abfiltrirt. In letzterem Falle muss das Filtrirpapier, welches aus der Luft Ammoniak angezogen haben kann, vorher gewaschen und wieder getrocknet werden, oder einfacher, man verwirft die ersten Antheile des Filtrats.

Zur Anstellung des Farbenvergleichs dienen entweder eine Anzahl Cylinder aus farblosem Glase, in denen Flussigkeitssäulen von 100 ccm genau dieselben Hohen haben, oder man benutzt ein Colorimeter (siehe weiter unten) Durch einen Vorversuch stellt man fest, ob das Nessler'sche Reagens einen fur den Vergleich geeigneten Farbenton hervorbringt (vergl. S. 114) Zu diesem Zweck versetzt man 100 ccm des geklärten Wassers mit 1 ccm Reagens, lasst eine starke Reaction auf einen zu hohen Ammoniakgehalt schliessen, so verdünnt man einen aliquoten Theil des geklarten Wassers mit ammoniakfreiem 1), destillirtem Wasser auf 100 ccm, um eine hellgelbe bis mittelgelbe Farbung zu erhalten.

Hat man auf die eine oder andere Weise einen passenden Farbenton erzielt, so bringt man in eine beliebige Anzahl der anderen Glascylinder abgemessene Volumen (0,2 bis 2 ccm) der Salmiaklosung (S. 115), von welcher 1 ccm 0,05 mg NH, enthalt, fullt zu je 100 ccm mit destillirtem Wasser auf, versetzt mit je 1 ccm Nessler'schem Reagens und vergleicht die Farbungen einige Minuten nach erfolgter Reaction, indem man von oben herab durch die Flussigkeitssaulen auf eine weisse Unterlage sieht. Von Wichtigkeit dabei ist, dass die Flussigkeiten dieselbe Temperatur besitzen

Enthalt von den zwei in der Farbung übereinstimmenden Cylindein der eine accm Salmiaklosung, also 0,05 amg NH₃, der andere n ccm des geklarten Wassers, so sind in letzterem Volumen also ebenfalls 0,05 amg NH₃ enthalten, woraus sich der Gehalt, in Gramm auf 1 Litei bezw. 100 000 ccm bezogen, ohne weiteres ergiebt. Die zu den 300 ccm Wasser hinzugefügten 3 ccm Alkalilosung kann man bei der Berechnung vernachlassigen

¹⁾ Destillites Wasser, welches durch Nessler's Reagens gefarbt wird, befreit man vom Ammoniak dadurch, dass man es zum Sieden erhitzt und einen Dampfstrom einige Zeit lindurchleitet, das Erkalten muss in ammoniaktreier Luft erfolgen. J. Barnes [Journ Soc of chem. Ind. 15, 254 (1896)] stellt ammoniaktreies Wasser dadurch her, dass er über 1 bis 2 Liter destillites Wasser etwas Bromdampf flieseen lasst, schuttelt, daraut mit einigen Tropfen concentrier Nationlauge versetzt und wieder schuttelt Hierdurch bildet sich Nationahypobromit, welches das Ammoniak unter Freiwerden von Stickstoff zersetzt. Zur Zerstolung des überschussigen Hypobromits giebt man etwas Jodkaliumlosung zu, wodurch das Hypobromit zu Natirumbromid reducit wird, wahrend das Jodkalium in Kaliumjodat überschussigen erhaltene ammoniakfiere Flussigkeit

Einfacher gestaltet sich der Versuch unter Benutzung des S 106 beschriebenen Colorimeters von J. Konig. Die an Stelle der jedesmal herzurichtenden Cylinder mit Normallosung dienende Farbenscala aus Papierstreifen giebt die Farbungen wieder, welche nach den Angaben der nachstehenden Tabelle erhalten wurden:

Farbenton N1.	ccm NH ₄ Cl-Losung (S. 115) zu 100 ccm ver- dunnt	mg NH _s	Zusatz von Nessler s Reagens in ccm
1	1	0,05	1
2	2	0,10	1,0
3	5	0,25	.)
4	10	0,50	1,5
5	15	0,75	2,0
6	20	1,00	1 2,0
	1		ı

Der Zusatz von Nessler's Reagens ist, wie die letzte Colonne zeigt, nicht bei allen Ammoniakgehalten der Scala derselbe, man setzt bei den starkeren Farbentonen mehr als 1 ccm hinzu, weil hierdurch die Intensität der Farben etwas erhoht wird. Ausserdem fügt König jeder Normallosung vor dem Zusatze des Nessler'schen Reagens 1 ccm Natronlauge (1:2) hinzu. Der Grund hierfur ist in der S. 115 angefuhrten Beobachtung von Nessler zu suchen. Diese Bedingungen mussen eingehalten werden, wenn man, wie S 108 empfohlen wurde, die Farben der Papierscala durch den Versuch controlnen will.

Bei Ausfuhrung des Versuches wird übrigens zur Praparation des Wassers genau so verfahren, wie S. 115 beschrieben wurde. Entsteht auf Zusatz von 1 ccm Reagens gleich eine starke Farbung, so setzt man aus dem vorhin angeführten Grunde noch 1 ccm desselben hinzu Wie aus der vorstehenden Tabelle ersichtlich ist, hat Konig die Grenzen, innerhalb deren die Schatzung des Ammoniakgehaltes zuverlassig ist, nach oben hin bedeutend erweitert, indem seine Scala die Gehalte von 0,05 mg bis 1,00 mg NH, in 100 ccm umfasst, entgegen dem S 114 Gesagten. Bei letzterem Gehalte geht die Farbung schon ins Rothliche über Das Farbenunterscheidungsvermogen des Einzelnen ist naturlich maassgebend für die Wahl des Intervalls, innerhalb dessen man die Schatzung vornehmen will Die Controle durch Verdunnung der in den starkeren Farbentonen abgeschatzten Losung ist hierbei von Werth (vergl S 108)

Ist eine mehr als vierfache Verdunnung nothig, um einen innerhalb der Konig'schen Scala liegenden Farbenton zu erzielen, so kann das Ammoniak durch Destillation von ½ oder 1 Liter Wasser mit gebrannter Magnesia titrimetrisch bestimmt werden (vergl. Bd. I. S. 869)

Der Vergleich kann auch mit Hulfe der Hehner'schen Cylinder (S. 109) oder eines anderen Colorimeters ausgefuhrt werden.

Eine fernere Vereinfachung der directen colorimetrischen Ammoniakbestimmung wurde von L. W. Winkler¹) eingefuhrt. Wahrend bei der vorhin beschriebenen Methode von Frankland und Armstrong der storende Einfluss des Kalkes und der Magnesia durch vorherige Ausfällung dieser Basen unschädlich gemacht wird, erreicht Winkler durch Zusatz einer Lösung von Seignettesalz (oder eines anderen Tartrats) zu dem zu prufenden Wasser, dass Kalk und Magnesia von dem Nessler'schen Reagens überhaupt nicht ausgefällt werden. Es muss aber gleich bemerkt werden, dass sehr harte Wasser, in welchen Seignettesalz eine Fällung erzeugt, vorher mit ammoniakfreiem, destillirtem Wasser verdunnt werden mussen. Da nun hierdurch unter Umständen der Ammoniakgehalt unter den S. 114 angegebenen zulassigen Minimalgehalt herabgedruckt werden kann, so wendet man in solchem Fälle besser das gewohnliche Verfähren durch Ausfällung an.

Die Winkler'sche Modification hat aber noch einen anderen Vorzug. Bei dem Frankland-Armstrong'schen Verfahren kann man nicht, um etwa Zeit zu ersparen, eine der Vergleichslosungen, nachdem man das Nessler'sche Reagens schon hinzugefugt hat, durch erneuten Zusatz der Chlorammoniumlösung verstarken, es wurde hierdurch eine Trubung erzeugt werden. Die Salmiaklosung muss vielmehr stets vor dem Reagens zu dem destillirten Wasser gesetzt werden. Hieraus ergiebt sich die Nothwendigkeit, für jeden Farbenton eine besondere Losung anzuwenden. Setzt man der Flussigkeit aber Seignettesalz hinzu, so kann man auch nach dem Zugeben des von Winkler weiter unten angegebenen Nessler'schen Reagens Chlorammonium hinzufugen, ohne dass ein Niederschlag entsteht. Die Operation kann demnach zu einer titrimetrischen gestaltet werden, indem man folgendermaassen verfahrt.

Man bringt in einen Stopselcylinder 100 ccm des zu prufenden Wassers, in einen anderen von gleichen Dimensionen 100 ccm ammomakfreies destillirtes Wasser, fugt zu jeder Probe 2 bis 3 ccm einer bei gewohnlicher Temperatur gesattigten Seignettesalzlosung und 2 bis 3 ccm Nessler'sches Reagens (s. unten). Darauf giebt man aus einer Burette zu dem destillirten Wasser eine Chlorammoniumlosung von bekanntem Gehalt tropfenweise unter Umschutteln hinzu, bis die Farbung mit derjenigen des zu prufenden Wassers übereinstimmt. Man benutzt hierzu eine 6 bis 8 mm weite Burette, welche nur 10 ccm fasst und im 1 10 ccm eingetheilt ist. Die Titerflussigkeit enthalt 0,314 g. Chlorammonium im Liter und demnach 0,1 mg NH2 in 1 ccm (vergl. S. 115). Da 100 ccm Wasser angewandt werden, so zeigt jeder verbrauchte Cubikcentimeter Chlorammonium 1 mg. NH3 in 1000 ccm Wasser an

high rains -

Das von Winkler bei dieser Methode benutzte Nessler'sche Reagens wird nicht mit Quecksilberchlorid, sondern mit dem Jodid dargestellt, weil das im gewohnlichen Reagens enthaltene Chlorkalium nicht allein die Empfindlichkeit der Reaction vermindert, sondern auch. selbst bei Gegenwart grosserer Mengen von Seignettesalz, Anlass zur Bildung eines gelben Niederschlages anstatt der Farbung giebt. Zur Bereitung der Losung verreibt man 10 g Mercurijodid im Porcellanmorser mit wenig Wasser, spult das Salz in eine Flasche und fugt 5 g Kaliumjodid hinzu. Darauf löst man 20 g Natriumhydroxyd in so viel Wasser, dass die ganze angewandte Wassermenge 100 ccm beträgt, lasst die Lauge erkalten, vermischt sie mit dem Uebrigen und bewahrt die durch Absetzen geklärte Losung im Dunkeln auf.

2. Colorimetrische Ammoniakbestimmung nach dem Abdestilliren des Ammoniaks 1).

In dieser Form 1st die colorimetrische Methode mit Nessler's Reagens zuerst ausgeführt worden, und dieselbe hat den Vorzug, sehr kleine Mengen von Ammoniak durch die Destillation in eine concentrirtere Form überzuführen, weil das ganze Ammoniak sich in den ersten Theilen des Destillates wiederfindet. Um einen Anhaltspunkt über die der Destillation zu unterwerfende Wassermenge zu haben, macht man einen Vorversuch, indem man 100 ccm des Wassers in einer 18 bis 20 cm hohen Schicht mit 1 ccm Nessler'scher Losung versetzt und die Starke der Reaction beobachtet Tritt erst nach etwa funf Minuten schwache Gelbfarbung ein oder entsteht nur eine schwach gefarbte Fallung oder Trubung, so sind 500 ccm Wasser zu verwenden Deutet die Starke der Reaction auf einen grosseren Ammoniakgehalt, so misst man 200 bis 500 ccm Wasser ab und bringt das Volumen durch ammoniakfreies, destillirtes Wasser auf 400 bis 500 ccm

Als Destillationsapparat benutzt man die Bd I, S 869 abgebildete Retorte und den Kuhler Die Retorte ist nur so gross zu wahlen, dass das Wasser, dem man 3 ccm Sodalosung zufugt, dieselbe wenigstens zu zwei Dritteln anfullt, und um sicher zu sein, dass dem Apparate kein Ammoniak anhaltet, destillirt man zunachst eine kleine Menge von vollig ammoniakrieiem Wasser über und pruft das Destillat

Die Destillation muss so schnell wie möglich vor sich gehen, weshalb man die Retorte nach vorsichtigem Anwarmen direct mit der Flamme eines geeigneten Brenners erhitzt. Um eikennen zu können, ob alles Ammoniak übeidestillit ist, fangt man das Destillat in drei getreinten Theilen auf, von denen der letzte keine Ammoniakreaction mehr geben dart. Man benutzt hierzu drei Cylinder von gleichen Dimensionen, so dass die bei 100 cen angebrachten Marken sich in

derselben Hohe (16 bis 18 cm) befinden. Die bis zur Marke mit dem Destillat gefullten Cylinder werden, mit Glasplatten bedeckt, beiseite gestellt und die Destillation wird unterbrochen, wenn der dritte Antheil des Destillates auf Zusatz von 1 ccm Nessler's Reagens keine oder nur eine unbedeutende Reaction auf Ammoniak giebt. In der Regel ist dieses der Fall. Concentrirt man die Flüssigkeit nicht weiter als bis auf etwa zwei Funftel des ursprunglichen Volumens, so ist nicht zu befurchten, dass sich Ammoniak aus etwa vorhandenen stickstoffhaltigen organischen Substanzen bildet.

Man versetzt alsdann jeden der beiden ersten Cylinder mit 1 ccm des Reagens und stellt die colorimetrische Probe in der auf S. 115 ff. beschriebenen Weise an, naturlich ohne Zusatz von Alkalien. Jedoch ist darauf zu achten, dass die Flussigkeit, die zum Vergleich dient, genau die Temperatur hat, wie die Flussigkeit, in welcher das Ammoniak bestimmt werden soll, da sonst nach den Beobachtungen von J. Nessler 1) sehr verschiedene Farbungen schon bei einem Temperaturunterschiede von einigen Graden eintreten konnen. Sollte die in den ersten 100 ccm Destillat auftretende Reaction für den colorimetrischen Vergleich zu stark ausfallen, so verdunnt man einen aliquoten Theil der gefarbten Flussigkeit mit ammoniakfreiem Wasser auf 100 ccm und berucksichtigt bei der Berechnung den Verdunnungscoefficienten (S. 108). Die gefundenen Ammoniakmengen werden summirt und auf das angewandte Wasservolumen bezogen.

Das Abdestilleren des Ammoniaks ist auch in dem Falle erforderlich, wo ein Wasser gleichzeitig Schwefelwasserstoff enthalt, welcher vor der Destillation durch Versetzen des Wassers mit Bleiacetatlosung abzuscheiden ist.

Bestimmung des Chlors.

Das Chlor, welches im Wasser meist an Natrium gebunden vorkommt, kann sowohl gewichtsanalytisch wie titrimetrisch bestimmt weiden. Wenn es sich nur um eine einzelne Bestimmung handelt, so wird man die gewichtsanalytische Methode wahlen, sowie auch in den Fallen, wo ein Wasser grossere Mengen von organischer Substanz enthalt.

Gewichtsanalytische Bestimmung des Chlors als Chlorsilber. Man verdamptt, je nachdem die qualitative Probe einen grosseren oder geringeren Chlorgehalt vermuthen lasst, ein entspiechendes Volumen Wasser, in der Regel 500 bis 1000 ccm, bis auf etwa 100 ccm, sauert mit Salpetersaure an, wober man einen Verlust durch Verspritzen intolge von entweichendem Kohlendioxyd zu vermeiden hat, und filtrirt die Losung. Zu dem Filtrat fugt man eine Losung

von Silbernitrat in geringem Ueberschuss und behandelt den Niederschlag von Chlorsilber nach dem Bd. I, S. 2 angegebenen Verfahren.

Maassanalytische Bestimmung des Chlors nach Fr. Mohr. Diese Methode beruht auf der Ausfallung des Chlors durch eine Silberlösung von bekanntem Gehalt. Zur Erkennung der vollständigen Ausfallung versetzt man die Chloridlosung vor der Titration mit etwas Kahumchromat, wodurch der geringste Ueberschuss an Silber durch die rothliche Farbung des Silberchromats angezeigt wird. Da das Silberchromat in Sauren loslich ist, so mussen das Wasser sowohl als auch die Silber- und Chromatlosung neutral sein.

Die Silberlosung wird dargestellt, indem man 16,869 g chemisch reines, geschmolzenes Silbernitrat in destillirtem Wasser lost und zu 1 Liter auffüllt. 1 ccm dieser zehntel-normalen Lösung entspricht 0,003518 g Chlor (H = 1) Man kann auch eine Losung benutzen, welche 4,795 g Silbernitrat im Liter enthalt, von welcher 1 ccm genau 0,001 g Chlor fallt.

Als Indicator dient eine Losung von chlorfreiem Kaliummonochromat (1:10).

Man versetzt 50 oder 100 ccm Wasser mit zwei bis drei Tropfen der Chromatlosung und lasst die Silberlosung zutropfen. So lange noch die grosste Menge des Chlors in Losung ist, erzeugt jeder einfallende Tropfen eine weisse Fallung von Chlorsilber, spater bildet sich an der Einfallstelle auch braunrothes Silberchromat, welches sich abei beim Umruhren mit dem Glasstabe noch in weisses Chlorsilber umwandelt. Schliesslich schlagt die gelbe Farbung der Losung dauernd in die rothliche um, wodurch das Ende der Reaction gekennzeichnet ist. Je nach der Starke der Silberlosung ergiebt sich der Chlorgehalt des angewandten Wasservolumens in Gramm entweder durch Multiplication der verbrauchten Cubikcentimeter mit 0,003518 oder mit 0,001.

Was die Genauigkeit anlangt, welche durch diese Methode erreicht werden kann, so ist zu beachten, dass der zur Erzeugung der Endreaction erforderliche Ueberschuss an Silberlosung das Resultat mehr beeinflussen muss, wenn der Chlorgehalt, also auch der Gesammtsilberverbrauch gering ist, als in dem Falle, wo grossere Chlormengen titritt werden. Befriedigende Resultate werden nur erhalten, wenn der Chlorgehalt pro Liter mindestens 0,025 g betragt 1). Ein Wasser mit geringerem Chlorgehalte muss daher zunachst durch Verdampten concentritt werden. Um diese Operation zu umgehen, hat L. W. Winkler 2) auf experimentellem Wege Correctionswerthe aufgestellt, mit deren Hulte man auch durch directe litiation chlorarmer Wasser genaue Resultate erzielen kann

Der Mehrverbrauch von Silbeilosung, welcher das Resultat zu

¹⁾ Tiemann-Gaithei's Handbuch d' Unters 'u Beurth d' Wasser, 4 And 8 152 (1895) — 2) Zeitschi f anal Chem 40, 596 (1901)

122 Wasser

hoch ausfallen lasst, hangt von verschiedenen Factoren ab. Derselbe ist, wie schon erwahnt, relativ um so grosser, je geringer der Chlorgehalt ist. Da ferner das Silberchromat im Wasser nicht ganz unloslich ist, so setzt man gewohnlich mehr Kaliumchromat hinzu, als zur Erzeugung der Endreaction nothig ist, weil dieses Salz die Loslichkeit des Silberchromats vermindert. Dies hat aber den Nachtheil, dass in der starker gelb gefarbten Losung die rothliche Farbung des Silberchromats schwieriger zu erkennen ist. Ebenso ist die durch das suspendirte Silberchlorid bedingte Trubung der Erkennung der Endreaction hinderlich.

Die durch die Gelbfarbung und Trubung bedingten Schwierigkeiten beseitigt Winkler dadurch, dass er zwei gleich grosse Volumen des zu untersuchenden Wassers abmisst, beiden durch einen gleichen Zusatz von Kaliumchromat die gleiche Gelbfarbung ertheilt und in der einen Probe durch annahernde Ausfällung des Chlors mittelst Silberlosung die Trubung erzeugt, welche die andere Probe bei der Titrirung gegen Ende aufweist, so dass gegen Ende der Titrirung zwei Flussigkeiten neben einander stehen, welche die gleiche Farbung und die gleiche Trubung besitzen; man erkennt alsdann in der Probe, in welcher man die Titration vornimmt, leicht das Auftreten der rothlichen Farbung des Silberchromats.

Auf diese Weise wurden für eine Anzahl Lösungen, deren Chlorgehalt bekannt und verschieden war, die Volumen Silberlosung ermittelt, welche zur Erzeugung der Endreaction erforderlich waren. Indem er von diesen Volumen, welche naturlich grosser sind, als dem Chlorgehalte entspricht, die aus dem bekannten Chlorgehalte berechneten Volumen Silberlosung abzog, erhielt Winkler den gewunschten Correctionswerth für das bei jedem Versuche verbrauchte Volumen Silberlosung. Durch Interpolation ergiebt sich aus den gefundenen Werthen die nachstehende Tabelle, aus welcher ersichtlich ist, wie viel Silbernitratlosung als Correction von dem verbrauchten Volumen Silbernitrat abzuziehen ist, wenn 100 ccm des zu untersuchenden Wassers, auf Zusatz von 1 ccm 1 procentiger Kaliumchromatlosung, mit einer Silbernitratlosung titrirt werden, von welcher 1 ccm 0,001 g Chlor entspricht

Ver brauchte Silber losung cem	Correction com	Verbrauchte Silberlosung	Connection cem	Verbrauchte Silberlosung cem	Correction com
0,2	0.20	0,8	0,39	5,0	U 50
11, ,	~ 0.25	0,9	0 40	6,0	-0.52
0,4	— o 3o	10	0 41	7,0	0,54
0.5	U, H	2.0	0,44	8,0	0,56
õь	0,36	; 0	- 0 46	9,0	0.58
0.7	- 0,38	40	-0.48	10,0	- 0,60

Die erste Zahl 0,2 der Tabelle bedeutet das Volumen Silberlösung, welches unter den genannten Versuchsbedingungen nothig ist, um in destillirtem Wasser die Silberchromatreaction hervorzubringen.

Auf grund des Angefuhrten wird demnach der Chlorgehalt der naturlichen Wasser, ohne vorherige Verdampfung, auf folgende Weise bestimmt.

Als Lösungen benutzt man eine Silberlosung, von der 1 ccm 0,001 g Chlor entspricht (4,795 g Ag NO₃ in 1000 ccm) und eine 1 procentige Lösung von Kaliumchromat. Als Gefasse dienen am besten zwei Flaschen aus geschliffenem Glase, eventuell auch gewöhnliche farblose Medicinflaschen. Nachdem man in jede Flasche 1 ccm der Chromatlosung gebracht hat, fullt man in die Flasche I, in welcher die Titration vorgenommen wird, 100 ccm des zu untersuchenden Wassers. Man misst wieder 100 ccm Wasser ab, von welchem man aber nur den grossten Theil in die Flasche II bringt, so dass etwa 10 ccm Wasser im Messkolben zurückbleiben. In die Flasche II lasst man nun so lange Silberlosung einfliessen, bis die rothliche Farbung des Silberchromats auftritt und nımmt letztere durch Hinzufügen des Wasserrestes (etwa 10 ccm) wieder weg, so dass nach 1 bis 2 Minuten die gelbe Farbung wieder hergestellt ist. Man hat also in der Flasche II eine Flüssigkeit, welche dieselbe Gelbfarbung wie die in der Flasche I enthaltene besitzt und welche sehr annahernd dieselbe Trubung aufweist, welche in Flasche I gegen Ende der Titration eintritt.

Die eigentliche Titration wird nun in Flasche I ausgeführt, indem man unter Hinundherschwenken so lange Silberlosung hinzutröpfelt, bis der Inhalt dieser Flasche, mit dem Inhalte der Flasche II verglichen, einen gerade nur wahrnehmbaren, braunlichrothen Farbenton angenommen hat, und dieser Ton auch wahrend 5 bis 10 Minuten nicht verschwindet. Um eine Farbung des Chlorsilbers durch die Einwirkung des Lichtes zu verhuten, stellt man die Flaschen unter einen Kasten aus Pappe, den man nur bei der Beobachtung entfernt

Von dem verbrauchten Volumen Silberlosung zieht man die in der Tabelle daneben stehende Correction ab, multiplicirt den Rest mit 10 und erhalt so die in 1000 ccm Wasser enthaltene Chlorinenge in Milligrammen Zur Abmessung der Silbernitratlosung benutzt man eine Burette von etwa 6 mm Weite

Wurden z. B 0,71 ccm Silberlosung verbraucht, so ergiebt sich aus der Tabelle, dass das dem wirklichen Chlorgehalte entsprechende Volumen 0,71 — 0,38 = 0,33 ccm betragt Da 100 ccm Wasser angewandt wurden und 1 ccm Silberlosung 1 mg Cl entspricht, so enthalt das Wasser 3,3 mg Chlor pro Liter

Wasser, welches viel organische Substanz enthalt, kann nicht direct mit Silberlosung titrirt werden, weil letztere durch organische Substanzen theilweise zersetzt wird. Zieht man in diesem Falle nicht die gewichtsanalvtische Methode vor, so muss das Wasser verdamptt

und der Rückstand zur Zerstorung der organischen Substanzen schwach gegluht werden. Der wasserige Auszug des Gluhruckstandes wird, wenn derselbe alkalisch reagirt, mit Salpetersaure vorsichtig neutralisirt und kann alsdann nach Mohr titrirt werden.

Maassanalytische Bestimmung des Chlors nach J. Volhard. Die Bd. I, S. 9 beschriebene Silbertitrirung mittelst Rhodanammonium unter Anwendung eines Ferrisalzes als Indicator ist von Volhard auch auf die Bestimmung des Chlors ausgedehnt worden. Fallt man eine Chloridlosung mit einer gemessenen Menge einer titrirten Silberlosung im Ueberschuss, so lasst sich das überschussig zugesetzte Silber mit einer auf die Silberlosung eingestellten Rhodanlosung zurücktitriren, wodurch man die an das Chlor gebundene Menge Silber und somit die Menge des Chlors selber erfahrt. Die zum Gelingen der Silbertitrirung nothigen Bedingungen (Abwesenheit von salpetriger Saure, Titriren in kalter Losung) sind Bd. I erortert worden und sind auch hier bei der Rucktstrirung des Silberuberschusses leicht einzuhalten Die Verhaltnisse sind hier nur insofern andere, als die Silbertitration in einer Flussigkeit vorgenommen wird, in welcher sich ein Niederschlag von Chlorsilber befindet. Das Chlorsilber wirkt auch in der That auf das die Endreaction der Silbertitration bildende Ferrirhodanid ein, indem geringe Mengen der beiden Substanzen sich zu Rhodansilber und Ferrichlorid umsetzen. Diese Umwandlung geht indess bei Gegenwart von Salpetersaure nur sehr langsam von statten, so dass der hierdurch bedingte Mehrverbrauch von Rhodanlosung, welcher die Chlormenge zu gering erscheinen lasst, bei raschem Arbeiten vermieden werden kann. Das Chlorsilber braucht daher nicht abfiltrırt zu werden.

Man verfahrt in folgender Weise 50 bis 100 ccm Wasser werden mit soviel zehntel-normaler Silberlosung versetzt, dass ein Ueberschuss von 1 oder 2 ccm der letzteren vorhanden 1st. Nachdem das Chlorsilber durch starkes Bewegen der Flussigkeit sich flockig abgesetzt hat, fugt man auf je 50 ccm Wasser funt Tropfen einer kalt gesattigten Losung von chlortreiem Eisenammonium- oder Eisenkaliumalaun und danach so viel concentiirte, von salpetrigei Saure freie Salpetersaure hinzu, dass die Farbe des Feirisalzes wieder verschwindet Alsdann lasst man die aut die Silberlosung genau eingestellte zehntel-normale Rhodanammoniumlosung unter starkem Umschwenken moglichst schnell hinzutiopfen, bis der lichtbraunliche Farbenton auftritt, der auch bei langerem Stehen nicht mehr verschwindet. Man zieht das verbrauchte Volumen Rhodanlosung von dem zugesetzten Volumen Silberlosung ab und eihalt durch Multiplication des Restes mit 0,003518 die Menge Chlor in Gramm ausgedruckt, welche in dem angewandten Volumen Wasser enthalten waren

Der zur Endreaction nothige Uebeischuss an Rhodanammonium

Fehler im entgegengesetzten Sinne, wie bei der directen Methode (S. 121), das Resultat nuss also hier zu niedrig erhalten werden. Im übrigen gilt das, was S. 121 ausgeführt wurde, auch in diesem Falle. der Fehler wird um so grosser, je geringer die Menge des zu titrirenden Chlors in einem und demselben Volumen ist. Es kommt überdies noch die S. 124 erwähnte Möglichkeit eines Fehlers durch Einwirkung des Chlorsilbers auf das Eisenrhodanid hinzu, so dass die Methode zwei Fehlerquellen besitzt, deren Einfluss das Resultat zu niedrig erscheinen lasst. Beide lassen sich durch Eindampfen von chlorarmem Wasser auf ein geringes Volumen (vergl. S 121), sowie durch schnelles Titriren vermeiden.

Tiemann-Gartner haben experimentell festgestellt, dass die Volhard'sche Methode bei der Titration des nicht eingedampften Wassers schon erheblich zu niedrige Werthe liefert, wenn weniger als 10 Thle. Chlor in 100 000 Thln. Wasser enthalten sind.

Bestimmung der Schwefelsaure.

Der Schwefelsauregehalt des Wassels wird fast nur gewichtsanalytisch durch Chlorbaryum bestimmt. Je nach der Starke der qualitativen Reaction nimmt man ein glosseres oder kleineres Volumen Wasser in Arbeit, wobei es nur darauf ankommt, eine so grosse Menge Niedelschlag zu erhalten, dass derselbe sich schnell absetzt, da gar zu geringe Mengen Baryumsulfat lange Zeit zum Absetzen erfordern

Man fugt zu einem abgemessenen Volumen, z. B. 300 ccm Wasser, einige Cubikcentimeter Salzsaure, erhitzt zum Sieden und giebt eine heisse Chlorbaryumlosung trop tenweise Laizu, bis ein geringer Ueberschuss derseiben vorhanden ist. Beobachtet man dieses Verfahren, so erhalt man einen schnell sich absetzenden und gut filtribaren Niederschlag von Baryumsulfat. Nachdem derselbe sich abgesetzt hat, decantirt man die klare Flussigkeit durch ein Filter, kocht den Niederschlag einige Male mit Wasser aus und bringt ihn aufs Filter Man wascht so lange mit heissem Wasser aus, bis ein Tropfen des Filtrats keinen Gluhruckstand auf Platinblech mehr hinterlasst. Das Gluhen des Niederschlages kann entweder nach dem Trocknen unter gesonderter Einascherung des Filters bewirkt werden, oder man bringt den feuchten Niederschlag sammt dem Filter in den Platintiegel und verfahrt, wie Bd. I. S. 783 angegeben wurde

Aus dem gewogenen Baryumsulfat wird der Schwefelsauregehalt des Wassers in Form von SO, berechnet

Eine Reinigung des gegluhten und gewogenen Baryumsulfats von eingeschlossenem Eisen etc wird wohl in den seltensten Fallen erforderlich sein. Ebenso wenig werden Nitiate in solcher Menge sich im Wasser finden, dass eine Zerstorung derselben durch Eindampfen der Wassers mit Silzsaure zur Trockne geboten erscheint. Vergleiche

uber die Fehler bei der Bestimmung der Schwefelsaure den betreffenden Artikel unter "Schwefel".

Sollte der Sulfatgehalt eines Wassers so gering sein, dass die directe Fallung aus oben angegebenem Grunde nicht thunlich erscheint, so verdampft man eine grossere Menge desselben auf Zusatz von etwas Salzsaure bis auf etwa 100 ccm, filtrirt die rückstandige Flüssigkeit und fallt im Filtrate die Schwefelsaure, wie vorhin erortert.

Bestimmung der Kohlensäure.

In den naturlichen Wassern ist die Hauptmenge der Kohlensaure an Calcium bezw. an Magnesium und Eisen gebunden, indem sie mit diesen Metallen losliche Hydrocarbonate bildet. Das Wasser kann ausserdem Kohlensaure in nicht gebundenem, also in gelostem Zustande enthalten. Durch Kochen oder zum Theil schon bei gewöhnlicher Temperatur durch langeres Stehen an der Luft, entweicht die gelöste, sowie die Halfte derjenigen Kohlensaure, welche als Hydrocarbonat vorhanden ist, und es fallt normales Calciumcarbonat aus:

$$H_2 Ca(CO_3)_2 = CaCO_3 + CO_2 + H_2O.$$

Man spricht demnach von freier, halb gebundener und fest gebundener Kohlensaure. In alkalischen Wassern kommt Kohlensaure auch an Alkalien, meistens Natrium, gebunden vor. Aufgabe der Analyse kann es sein, die Mengenverhaltnisse der genannten drei Verbindungsformen der Kohlensaure zu ermitteln. Am haufigsten ausgefuhrt wird jedoch die

Bestimmung der Gesammtkohlensäure.

Das Princip der Methode besteht darin, die Kohlensaure durch Schutteln des Wassers mit Calciumhydroxyd an Calcium zu binden, das gebildete Calciumcarbonat durch Salzsaure zu zersetzen und das Kohlendioxyd in einem mit Kalilauge oder Natronkalk gefullten Absorptionsapparat zu wagen

Das aus gebranntem, weissem Marmor dargestellte Calciumhydroxyd muss auf einen etwaigen Gehalt an Kottensaure geprutt werden, wird es carbonathaltig befunden, so ist der Kohlensauregehalt in einer genauen Duichschnittspiebe nach der beim Capitel Kohlenstoft angegebenen Methode zu bestimmen

Es wird im Nachfolgenden vorausgesetzt, dass es sich um ein gewohnliches, nur geringe Mengen freier Kohlensaure enthaltendes Wasser handelt. Die besonderen Vorsichtsmaassregeln, welche beim Behandeln von kohlensaurereichem Wasser nothwendig sind, werden bei der Ana-

Man bringt auf den Boden einer etwas mehr als 300 ccm fassenden Kochflasche etwa 3 g Calciumhydroxyd (nur dann genau gewogen, wenn das Praparat carbonathaltig ist) und etwa 1 ccm Chlorcalciumlosung (1 10), fügt 300 ccm Wasser hinzu und verschliesst den Kolben mit einem Kautschukstopfen. Nachdem man durch Umschwenken gut gemischt hat, erwarmt man den Kolben unter zeitweisem Lüften des Stopfens etwa eine halbe Stunde auf dem Wasserbade, bis das Calciumcarbonat krystallinisch geworden ist. Letzteres findet auch ohne Erwarmen durch langeres Stehen statt. Der Niederschlag enthalt 1. die im Wasser geloste Kohlensaure, 2. die Kohlensaure der Hydrocarbonate, 3. die durch diese Zersetzung der Hydrocarbonate unloslich gewordenen normalen Carbonate (Calcium-, Magnesium carbonat), und 4. infolge von Umsetzung it dem Chlorcalcium, die etwa an Alkalien gebunden gewesene Kohlensaure, so dass also die gesammte Kohlensaure des Wassers sich im unloslichen Niederschlage befindet. Ein geringer Fehler wird dadurch verursacht, dass das Calciumcarbonat in verdünnter Lösung von Calciumhydroxyd nicht ganz unlöslich ist; derselbe beträgt indess nur 1 bis 1,5 Thle. CO2 auf 100000 Thle. Wasser.

Nachdem der Niederschlag dichte Beschaffenheit angenommen hat, decantirt man die klare Flüssigkeit durch ein kleines Filter so weit wie moglich ab und bringt das Filter, ohne auszuwaschen, in den Kolben zu dem Niederschlage Bei der ganzen Operation ist der Zutritt der Luft moglichst abzuhalten, damit das in der Flüssigkeit geloste Calciumhydroxyd kein Kohlendioxyd aus der Luft anziehen kann. Den Kolben bringt man in den zur Austreibung und Absorption des Kohlendioxyds bestimmten Apparat, s. unter "Kohlenstoff". Die Gewichtszunahme des Absorptionsapparates giebt direct die in 300 ccm Wasser enthaltene Gesammtmenge Kohlendioxyd, welche, event. nach Abzug der aus dem Calciumhydroxyd stammenden Menge, auf 1 Liter bezw. 100 000 Thle. umzurechnen ist. Anstatt des Calciumhydroxyds kann man auch eine Losung von 1 Thl. krystallisirtem Chlorcalcium, 5 Thln. Wasser und 10 Thln Ammoniak (spec Gew. 0,96) benutzen. Diese Mischung muss mehrere Wochen vor der Anwendung bereitet sein und in veischlossener Flasche autbewahrt werden

Eine titrimetrische Bestimmung der Gesammtkohlensaure siehe S. 130

3

Bestimmung der halb gebundenen und freien Kohlensaure zusammen.

Bei der vorhergehenden Bestimmung wurde durch Zusatz von Calciumhydroxyd zum Wasser sammtliche Kohlensaure in Form eines unlöslichen Niederschlages gebunden. Führt man die Operation in der Weise aus, dass man eine bekannte aber überschussige Menge Calciumbydroxyd in Form von tritrirtem Kalkwasser zu dem Wasser hinzufugt.

so wird von dem gelosten Calciumhydroxyd nur eine der freien und halb gebundenen Kohlensaure entsprechende Menge verbraucht werden, so dass sich durch Zuruckmessen des nicht verbrauchten Kalkwassers die Summe der freien und halb gebundenen Kohlensaure berechnen lasst. Die der Berechnung zu grunde liegenden Formeln sind:

$$CO_2 + Ca(OH)_2 = CaCO_3 + H_2O ... (1)$$

 $CaH_2(CO_3)_2 + Ca(OH)_2 = 2 CaCO_3 + 2 H_2O ... (2)$

Es entspricht also ein Molecul verbrauchtes Calciumhydroxyd einem Molecul freier oder halb gebundener Kohlensaure.

Dieses von v. Pettenkofer benutzte Princip ist von H. Trillich ¹) in folgender Weise modificirt worden, wodurch das Verfahren auch bei Gegenwart von Magnesiumhydrocarbonat genaue Resultate giebt. Trillich benutzt zum Ausfällen der freien und halb gebundenen Kohlensäure titrirtes Barytwasser; die Ausfallung des Kalks verlauft alsdann nach denselben Gleichungen (1) und (2). Bei Gegenwart von Magnesiumhydrocarbonat findet der analoge Process statt.

$$M_{\rm g}H_{\rm g}({\rm CO_3})_2 + {\rm Ba}({\rm OH})_2 = M_{\rm g}{\rm CO_3} + {\rm BaCO_4} + 2\,{\rm H_2O}$$
 (3)

Wurde nun das Magnesiumcarbonat sich sofort ausscheiden wie das Baryumcarbonat, so wäre an dem Verfahren nichts auszusetzen. Allein die vollstandige Ausscheidung des Magnesiumcarbonats findet nur schwierig statt, was zur Folge hat, dass diese Verbindung weiter auf Baryumhydroxyd einwirkt unter Bildung von Baryumcarbonat und Magnesiumhydroxyd, welche sich ausscheiden

$$MgCO_3 + Ba(OH)_2 = BaCO_3 + Mg(OH)_2$$
. . . (4)

Man wurde also beim Rucktitriren zu wenig Baryumhydioxyd und folglich zu viel Kohlensauie finden. Das Verfahren Trillich's geht nun darauf aus, das gesammte Magnesium mittelst Baryumhydroxyd als Magnesiumhydroxyd abzuscheiden und aus dem Magnesiumgehalt des Wassers (welcher bestimmt werden muss) die durch diese Reaction verbrauchte Menge Baryumhydroxyd zu berechnen, um sie in Abzug bringen zu konnen. Die vollstandige Abscheidung des Magnesiums wird durch einen Zusatz von Chlorbaryum vermittelt, und der ganze Vorgang lasst sich durch folgende Gleichungen veranschaulichen

$$MgH_2(CO_3)_2 + BaCl_2 = BaCO_3 + H_2CO_3 + MgCl_2$$
. (5)

Dieses Schema zeigt die Austallung der an Magnesium fest gebundenen Kohlensaure in Form von Baryumcarbonat, ein Vorgang, welcher für die Titration ohne Bedeutung ist, sowie die Bildung von löslichem Chlormagnesium und das Freiwerden der halb gebundenen Kohlensaure, welch letzteie sich mit Baryumhydroxyd verbindet

$$H_2CO_3 + B_4(OH)_2 = B_4CO_3 + 2H_2O$$
. (6)

¹⁾ Anleitung zu hygienischen Untersuchungen von R Emmerich

wahrend das Chlormagnesium sich mit einer weiteren Menge Baryumhydroxyd zu Chlorbaryum und unloslichem Magnesiumhydroxyd umsetzt:

$$MgCl_2 + Ba(OH)_2 = BaCl_2 + Mg(OH)_2$$
 . . . (7)

Das in Schema (6) verbrauchte Baryumhydroxyd entspricht der halbgebundenen Kohlensaure, wahrend die in Schema (7) verbrauchte Menge sich aus dem bekannten Magnesiumgehalt des Wassers berechner und somit in Abzug bringen lasst

Die erforderlichen Losungen sind.

- 1. Barytwasser. Man lost 3,5 g reines Baryumhydroxyd in Wasser, setzt der Losung 0,2 g Baryumchlorid zu, fur den Fall, dass dus Hydroxyd nicht ganz alkalıfrer sein sollte, verdunnt auf 1 Liter und lasst etwa vorhandenes Baryumcarbonat sich absetzen. Ueber die Aufbewahrung der Losung s unter "Kohlenstoff".
 - 2. Eine vollstandig neutrale Chlorbaryumlösung (1:10).
- 3. Salzsaure, von der 1 ccm genau 1 mg Kohlendioxyd entspricht. Man verdunnt 7 ccm Salzsäure (spec. Gew. 1,124) zu 1 Liter, und stellt die Säure so auf Zehntel-Normalnatronlauge ein, dass 21,8 ccm Saure 10 ccm der Lauge neutralisiren (H = 1)
- 4. Phenolphtaleinlosung als Indicator 1 Thl. Phenolphtalein in 30 Thln. Alkohol von etwa 90 Volumprocent.

Zur Ausfuhrung des Verfahrens bringt man in einen Kolben von etwa 200 ccm Inhalt 100 ccm des zu prüfenden Wassers, 45 ccm Barytwasser und 5 ccm Chlorbaryumlosung, verschliesst mit einem Kautschukstopfen, schuttelt gut um und lasst 12 Stunden zuhig stehen.

Nach den obigen Erorterungen ist von dem zugefügten Baryumhydroxyd 1. diejenige Menge ausgefallt worden, welche der freien und halbgebundenen Kohlensaure entspricht, 2 die dem Magnesiumgehalt aquivalente Menge und 3. eine den vorhandenen Sultaten aquivalente Menge. Letztere ist aber durch die Hydroxyde der Sulfate ersetzt worden, so dass durch diese letztere Umsetzung keine Verminderung der Alkalität des Barytwassers eingetieten ist. Die Abnahme der Alkalität, welche man durch Rucktitinen findet, entspricht somit der freien und halbgebundenen Kohlensaure plus dem Magnesiumgehalt

Wahrend der Niederschlag sich absetzt, stellt man den Titer des Barytwassers fest. Man vermischt 100 ccm Wasser, welches durch Auskochen von Kohlensaure befreit wurde, mit 45 ccm Barytwasser und 5 ccm Chlorbaryumlosung, misst 50 ccm der Mischung in ein Kolbehen ab und titritt dieselben nach Zusatz einiger Tropfen Phenolphtaleinlosung mit der Salzsaure, bis die rothe Farbung der Plussigkeit verschwunden ist. Das verbrauchte Volumen Salzsaure sei a

Nach 12 Stunden entnimmt man der über dem krystallinisch gewordenen Niederschlage stehenden klaren Losung ebenfalls 50 ccm, welche man in derselben Weise wie bei der Titerstellung titrift Wurden hierbei b ccm Saure verbraucht, so entspricht die Abnahme der Alkalität in 50 ccm Mischung (a-b) ccm Salzsaure, also im Gesammtvolumen von 150 ccm, 3(a-b) ccm Saure oder in Kohlendioxyd ausgedruckt, 3(a-b) mg CO_2 . Hierin ist aber, wie oben ausgeführt wurde, die dem Magnesiumgehalt des angewandten Wasservolumens entsprechende Alkalität einbegriffen, welche ebenfalls in Milligramm Kohlensäure auszudrucken ist. Enthalten die angewandten 100 ccm Wasser m mg Mg O, so entspricht diese Zahl 1,1 m mg CO_2 nach der Proportion.

$$MgO CO_2$$

 $40.06:43.67 = m:1.1 m.$

Demnach enthält 1 Liter Wasser [3(a-b)-1,1m] 10 mg freie und halbgebundene Kohlensaure (CO_2) .

Das Resultat wird durch einen etwaigen Gehalt des Wassers an Alkalicarbonat nicht beeinflusst, da letzteres sich mit dem Chlorbaryum in unlosliches Baryumcarbonat und neutrales Chloralkali umsetzt.

Im Anschluss an die Bestimmung der freien und halbgebundenen Kohlensaure nach vorstehender Methode lasst sich auch die Gesammt-kohlensaure auf titrimetrischem Wege bestimmen. Die S. 126 beschriebene Methode ist indess als die genauere zu bezeichnen.

Der im Kolben nach der Entnahme von 50 ccm Losung befindliche Rest besteht aus einem Niederschlage und 100 ccm Losung. Der alkalimetrische Titer dieser Losung ist bekannt, derselbe entspricht, nach obiger Titration, 2b mg CO_2 .

Der Niederschlag enthalt an Substanzen, welche sich durch eine Saure titriren lassen, 1 Baryum- und Calciumcarbonat, welche durch den Zusatz des Barytwassers S. 129 ausgefallt wurden, und zwar in einer der Gesammtkohlensaure aquivalenten Menge; 2. die Gesammtmenge der Magnesia in Form von Hydroxyd, deren alkalimetrischer Titer ebenfalls bekannt ist, derselbe ist in Kohlendioxyd ausgedruckt, $= 1.1 \ m \ \text{mg} \ \text{CO}_2$ Stellt man demnach durch Titration des Niederschlages und der Losung den Gesammtsaureverbrauch d, ausgedruckt in Milligiamm CO_2 , fest, und zieht von demselben die von der Losung und vom Magnesiumhydroxyd verbrauchte Menge ab, so gieht die Differenz die Gesammtkohlensaure in den angewandten 100 ccm Wasser an

Em Liter Wasser enthalt somit

Die Titration der Erdalkalicarbonate berüht auf Anwendung von Cochenilletinctur als Indicator Man stellt die Tinctur dar, indem man 3 g gestossene Cochenille mit 200 ccm Wasser und 50 ccm Alkohol digerirt und die Losung filtrirt Nachdem man den Inhalt des Kolbens stark mit der Salzsaure S 129 übersattigt hat, z B durch Zusatz von

Wasser, bis alles Kohlendioxyd entwichen ist, setzt Cochenilletinctur zu und titrirt mit Zehntel-Normalnatronlauge die saure, gelbe Losung, bis sie eben alkalisch wird, was man an der Rothfarbung erkennt. Man erfahrt hierdurch das wirklich verbrauchte Volumen Salzsaure und aus diesem, nach obiger Formel, die Gesammtkohlensaure.

Bestimmung der freien Kohle säure.

Mit Hulfe der von v. Pettenkofer als Reagens auf freie Kohlensaure angegebenen Rosolsaure (vergl. S. 98) findet man, dass in den gewohnlichen naturlichen Wassern Kohlensäure in gelöstem Zustande nur in geringer Menge vorkommt. E. Reichardt¹) hat die v. Pettenkofer'sche Reaction zu einer directen, wenn auch nur annähernden Bestimmung der freien Kohlensaure nach folgendem Princip benutzt. Farbt ein Wasser sich auf Zusatz von Rosolsaure gelb, enthält dasselbe also freie Kohlensaure, so fugt man so lange titrirtes Kalkwasser hinzu, bis die Farbe wieder in Rothviolett umschlagt, alsdann ist die Kohlensaure in Form von Calciumhydrocarbonat gebunden.

Nachdem man das Kalkwasser auf $^{1}/_{20}$ -normale Oxalsaure (3,128 g $C_{2}H_{2}O_{4}+2H_{2}O$ im Liter) eingestellt hat, versetzt man 500 ccm Wasser in einem Kolben mit 0,5 ccm Rosolsaure und lasst das Kalkwasser aus der Burette zufliessen, bis die rothviolette Farbe mindestens funf Minuten bestehen bleibt. Darauf bringt man das bei diesem Vorversuche verbrauchte Volumen Kalkwasser nebst der Rosolsaure zuerst in den Kolben, giesst 500 ccm Wasser hinzu und lasst, wenn die rothviolette Farbe verschwunden 1st, cubikcentimeterweise Kalkwasser zufliessen, bis die Endreaction eintritt. Da der Farbenübergang nicht scharf 1st, so muss der Versuch einigemal wiederholt und das Mittel aus den erhaltenen Zahlen genommen werden

Berechnung. Nach dem Verhaltniss

$$\underbrace{\frac{\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4 + 2\text{H}_2\text{O}}{125,1}}_{\text{125},1} \quad \underbrace{\frac{\text{CaO}}{\text{CO}_2}}_{\text{10}} \underbrace{\frac{\text{CO}}{\text{CO}_2}}_{\text{10}} \underbrace{\frac{\text{Form von Hydrocarbonat}}{125,1}}_{\text{20}}$$

entsprechen $10 \text{ ccm} \frac{n}{20}$ -Oxalsaure 0,0218 g CO₂, verbrauchten nun ber der Titerstellung des Kalkwassers 10 ccm Oxalsaure a ccm Kalkwasser,

so entsprechen auch a cem Kalkwasser 0,0218 g CO2, also 1 cem Kalk-

wasser =
$$\frac{0.0218}{4}$$
 g CO₂ (H = 1)

Werden bei der eigentlichen Titration n com Kalkwasser verbraucht um die Rothfarbung hervorzubringen, d. h. um die freie Kohlensaure in Calciumhydrocarbonat überzuführen, so entsprechen dieselben $0.0218 \cdot n$ g freier Kohlensaure in 500 com des angewandten Wassers

1) Arch d Pharm 66 869 (1887)

132 Bestimmung der Salpetersäure nach Maix-Trommsdorff.

H. Trillich (vergl. das Citat S. 128) grundet die Titration der treien Kohlensaure auf die Anwendung von Phenolphtalein als Indicator. Nach dem bekannten Verhalten dieser Substanz wird eine Lösung, welche freie Kohlensaure enthält, auf Zusatz von Phenolphtalein nicht gefarbt. Fugt man aber alsdann ein Alkalı hinzu, so tritt Rothfarbung auf, sobald die Kohlensaure sammtlich in Form von Hydrocarbonat gebunden, wenn also die Reaction.

$$CO_9 + NaOH = NaHCO_3$$

vollendet und der geringste Ueberschuss von Alkali vorhanden ist.

Demnach entspricht 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Natronlauge 0,004367 g freier CO₂

Zur Ausfuhrung des Versuches fugt man zu 100 ccm Wasser 10 Tropfen Phenolphtaleinlosung (1 Thl. Phenolphtalein in 30 Thln.

Alkohol von 90 Vol.-Proc.) und titrirt mit $\frac{n}{10}$ -Natronlauge, bis eben

bleibende Rothung eintritt. Man wiederholt die Titration, indem man das beim ersten Versuch verbrauchte Volumen Lauge nahezu auf einmal zusetzt und dann unter Umschutteln fertig titrirt

Bestimmung der festgebundenen Kohlensäure.

G. Lunge versetzt 200 ccm Wasser mit Methylorangelosung (1 Thl. in 1000 Thln. Wasser) bis zur hellgelben Farbung und titrirt mit einer Schwefelsaure oder Salzsaure, von welcher 1 ccm 1 mg CO₂ entspricht (S. 129), in der Kalte bis zur nelkenrothen Farbung. Die Methode beruht auf der Eigenschaft des Methyloranges, durch starke Sauren, nicht aber durch Kohlensaure roth gefarbt zu werden. Die Rothfarbung tritt demnach auf, sobald die an die Kohlensaure gebundenen Basen von der starken Saure gesattigt sind und ein geringer Ueberschuss der letzteren vorhanden ist.

Bestimmung der Salpetersäure.

Von den vielen Methoden zur Salpetersaurebestimmung im Wassel sollen hier nur einige aufgetuhrt werden, welche sich in der Praxis bewahrt haben und von denen jede ihre besonderen, bei der Beschreibung selbst hervorgehobenen Vorzuge hat

Das unter dem Namen

Methode von Marx-Trommsdorff!) bekannte Verfahren ist ein volumetrisches und berüht auf der oxydnenden Wirkung der Sal-

¹⁾ Litteratur Maix, Zeitschr f analyt Chem 7, 412 (1868)

H Trommsdorff, ibid 8, 364 (1869), 9, 171 (1870)

F (coppelsioder, ibid 9, 3, 10, 266 (1871)

petersäure auf Indigolösung, wobei die Endreaction in einer Farbenveranderung der blauen Indigolösung besteht. Der Wirkungswerth der Indigolosung wird durch Einstellen auf eine bekannte Menge Salpetersäure bezw. Kaliumnitrat ermittelt. Die Methode ist rasch ausfuhrbar, kann aber aus weiter unten angegebenen Grunden auf Genauigkeit keinen Anspruch machen, weshalb dieselbe meist nur zu orientirenden Versuchen benutzt wird.

Zur Darstellung der Indigolosung tragt man 1 Thl. fein zerriebenes kaufliches Indigblau (Indigotin) unter stetem Umrühren langsam und in kleinen Portionen in 6 Thle. rauchende Schwefelsäure ein. Es empfiehlt sich, etwas reine concentrirte Schwefelsäure hinzuzufugen und das Mischgefass durch Einstellen in kaltes Wasser abzukühlen, sobald die Reaction zu heftig wird, weil sonst ein Theil des Indigblaues zerstort wird. Man lasst in bedecktem Gefäss kurze Zeit absetzen, giesst die blaue Flussigkeit in die 40 fache Menge destillirten Wassers, mischt und filtrirt. 200 ccm dieser concentrirten Lösung werden fur die Titration auf 6000 ccm verdunnt. Die Losung ist im Dunkeln aufzubewahren.

Die Salpeterlosung, auf welche die Indigolosung eingestellt wird, erhalt man durch Auflosen von 1,873 g Kaliumnitrat in 1 Liter Wasser; 1 ccm dieser Losung enthalt 1 mg $N_2\,O_3$.

Titerstellung der Indigolosung. Man vermischt genau 1 ccm der Salpeterlosung mit 24 ccm destillirtem Wasser, versetzt schnell mit 50 ccm reiner (vergl S 97) concentrirter Schwefelsaure, wodurch die Temperatur der Mischung auf 120 bis 1250 steigt 1), und lasst nun sofort unter Umschwenken die Indigolosung aus der Burette zufliessen, bis die anfangs gelbliche Farbung der Losung in Blaulichgrun übeigeht und diesei Farbenton auch beim Umschwenken bestehen bleibt. Man hest das verbrauchte Volumen Indigolosung ab und stellt einen zweiten Versuch an, bei welchem man dieses Volumen Indigolosung so schnell wie moglich zufliessen lasst, alsdann umschwenkt, wodurch die Losung gewohnlich wieder gelb wird, und nun tropfenweise mit dem Titriren fortfahrt, bis der grunliche Farbenton erreicht ist. Die Temperatur der Flussigkeit sinkt dabei nicht unter 1000, was fur das Gelingen des Versuches von Wichtigkeit ist. Wurden bei dieser zweiten Titration 8 bis 10 ccm Indigolosung verbraucht so hat dieselbe die zweckmassige Concentration Anderenfalls verdunnt

van Bemmelen ibid 11, 136

R Warington, Chem News 35, 45, 57 (1877)

J Mayrhoter, Corresp d freien Vereinigung Bayer Vertreter d angew Chem 1884 Augusthett, S 4

Tiemann-Gaitnei's Handb d Unters der Wasser, 4 Aufl 1895.

¹⁾ Andere Autoren (Lunge, Tiillich) setzen nur 25 ccm Schwefelsaure

134 Bestimmung der Salpetersaure nach Maix-Tiommsdorff

man die Losung entsprechend, wiederholt eventuell die Titerstellung und berechnet die Menge N_2O_5 , welcher 1 ccm Indigolosung entspricht. Wurden n ccm verbraucht, so entspricht 1 ccm $\frac{1}{n}$ mg N_2O_5 .

Die Ausführung der Salpetersaurebestimmung im Wasser wird in derselben Weise wie die Titerstellung durch Vorversuch und endgultige Titrirung vorgenommen. Man versetzt 25 ccm Wasser schnell mit 50 ccm Schwefelsaure und verfahrt wie vorhin, indem man am besten zwei definitive Titrirungen ausführt. Enthalt ein Wasser mehr als 2 bis 3 mg N $_2$ O, in 25 ccm, so muss dasselbe mit destillirtem Wasser entsprechend verdünnt werden, weil sonst die Titerstellung und die Bestimmung nicht unter denselben Versuchsbedingungen stattfinden. Multiplicirt man den Titer der Indigolösung, $\frac{1}{n}$, mit der Anzahl der verbrauchten Cubikcentimeter (dem Mittelwerth aus mehreren Titrationen), und das Product mit 40, so erhalt man den Salpetersauregehalt in Milligramm pro Liter Wasser.

Die vorhin erwähnte Gleichheit der Versuchsbedingungen ist zur Erlangung brauchbarer Resultate von grösster Wichtigkeit. Kame bei der eigentlichen Titrirung eine grossere Menge Salpetersäure zur Einwirkung auf den Indigo als bei der Titerstellung, so wurde die grossere Menge der braunlichgelb gefärbten Oxydationsproducte des Indigos mit dem zur Erzeugung des grunlichen Farbentons zugefügten Ueberschuss der blauen Indigolösung andere Farbentone hervorbringen als bei der Titerstellung. Eine auf grund des Vorversuchs vorgenommene Verdünnung des Wassers auf den zulassigen Maximalgehalt an Salpetersaure stellt die Gleichheit der Bedingungen her. Die bei einem zu starken Salpetersauregehalt nothige grossere Menge Indigolosung wurde ferner die Temperatur der Mischung zu sehr herabdrucken, was zur Folge hatte, dass die Oxydation des Indigos einen anderen Verlauf nimmt als bei der Titerstellung Aus demselben Grunde ist auch die gauze Operation der Titrirung moglichst schnell auszutuhren

Enthalt das Wasser organische Stoffe, welche durch Salpetersaure in der heissen, sauren Flussigkeit leicht zersetzt werden, so findet man naturlich weniger Salpetersaure, weil in diesem Falle weniger Indigolosung verbraucht wird. Das Verfahren wird alsdann noch brauchbar, wenn man die organischen Substanzen vorher durch Kaliumpermanganat zerstoit. Da die organischen Substanzen auf jeden Fall bestimmt werden mussen, so benutzt man die von dieser Bestimmung resultinende Losung (vergl. S. 155), zu welcher 100 ccm Wasser angewandt worden waren, zerstort die 10the Farbung durch die geringst mogliche Menge Oxalsaure, kuhlt ab, verdunnt mit destillirtem Wasser auf 150 ccm und verfahrt mit 25 ccm dieser Flussigkeit (also ½, von 100 ccm Wasser)

dorff'schen Verfahren als Salpetersaure mitbestimmt. Da die Methode uberhaupt nur annahernde Resultate giebt, so lohnt es sich nicht, durch Modification derselben auf die salpetrige Saure Rücksicht zu nehmen.

Die im Wasser fast nie fehlenden Chloride erhohen die Scharfe der Reaction, wirken also nur gunstig.

Methode von Schulze-Tiemann¹) zur Bestimmung der Salpetersäure in Wasser. Diese Methode ist eine gasvolumetrische und besteht darin, aus den Nitraten durch Einwirkung von Salzsäure und Eisenchlorur Stickoxyd zu entwickeln, letzteres in einer Messröhre über Natronlauge aufzufangen und aus dem Volumen desselben die Salpetersaure zu berechnen.

Die Zersetzung erfolgt nach der Gleichung:

$$2 \text{ KNO}_8 + 6 \text{ FeCl}_2 + 8 \text{ HCl} = 2 \text{ KCl} + 3 \text{ Fe}_2 \text{Cl}_6 + 4 \text{ H}_2 \text{O} + 2 \text{ NO}.$$

Damit etwaige Fehler, von denen unten die Rede ist, beim Messen des Gasvolumens nicht ins Gewicht fallen, darf das Volumen Stickoxyd nicht zu klein ausfallen, man muss daher uber den Salpetersauregehalt des Wassers annahernd orientirt sein, um eine entsprechende Menge Wasser in Arbeit zu nehmen. Mittelst der Marx-Trommsdorff'schen Methode (S. 132) lasst sich diese annahernde Bestimmung, wenn nothig, am schnellsten ausfuhren, und man verwendet alsdann ein Volumen Wasser, welches mindestens $5 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{N}_2\mathrm{O}_5$ enthalt.

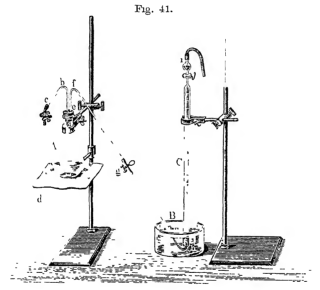
Man dampft die Probe, z B. 100 bis 300 ccm, in einer Schale bis auf etwa 50 ccm ein und bringt die ruckstandige Flüssigkeit sammt den Erdcarbonaten in 'den etwa 150 ccm fassenden Kolben A (Fig. 41, a. f S.). Die Erdcarbonate brauchen indess, da sie kein Nitrat zuruckhalten, nicht quantitativ eingefullt zu werden. Der Kautschukstopfen tragt die Glasrohie $e \neq g$, welche mit der unteren Flache des Stopfens abschneidet, und die Rohre abc, welche in Form von nicht zu feiner Spitze etwa 2 cm in den Kolben hineinragt. Die Rohren d und gh sind durch Schlauchstucke und Drahtligaturen angeschlossen, das aufwarts gebogene Ende h von gh ist mit einem Schlauchstuck zum Schutz gegen Zerbrechen überzogen. Die Wanne B und die moglichst einge, in $\frac{1}{10}$ ccm getheilte Messiohie C sind mit ausgekochter Nationlauge gefullt

Man offnet die beiden Quetschhahne, zieht das Rohi ηh aus der Wanne heraus und kocht das Wasser im Kolben noch weiter ein Nach einiger Zeit bringt man das Rohi ηh wieder in die Wanne, so dass die Wasserdampfe durch die Nationlauge entweichen. Ist die Luft vollstandig aus dem Apparate verdrangt, so wird, wenn man bei η den Schlauch mit den Fingern zusammendruckt, die Nationlauge in das Rohr einpoisteigen, wobei man einen gelinden Schlag an den Finger wahrnimmt. Alsdann schliesst man den Quetschhahn bei η

¹⁾ Litteratur F Schulze, Zeitschr f analyt Chem 9 400 (1870)

und lässt die Wasserdämpfe durch abcd entweichen, bis die Flussigkeit auf etwa 10 ccm concentrirt ist. Inzwischen hat man die Messröhre uber die Mündung des Rohres gh geschoben und durch Saugen mit Natronlauge bis uber den Hahn gefullt

Man bringt nun, wahrend das Wasser noch immer kocht, unter das Rohr d ein Becherglaschen mit gesattigter Eisenchlorürlosung, welches am oberen Theile zwei, ein Volumen von $10\,\mathrm{ccm}$ begrenzende Marken tragt. Zieht man jetzt die Flamme unter dem Kolben weg, so tritt infolge der Abkuhlung die Losung in den Kolben ein, und man schliesst den Quetschhahn, sobald etwa $10\,\mathrm{ccm}$ Eisenchlorur eingesaugt sind. Durch dasselbe, noch mit der Lösung gefullte Rohr lasst man zweimal 5 bis $10\,\mathrm{ccm}$ concentrirte Salzsaure nachsaugen und



schliesst den Quetschhahn bei c Bei der ganzen Operation ist das Eintreten von Lutt in den Apparat sorgfaltig zu vermeiden.

Jetzt bringt man die Gasflamme wieder unter den Kolben und einitzt bei geschlossenen Quetschhahnen antangs gelinde, bis die Schlauchveibindungen bei c und g sich wieder blahen. Man entfernt dann den Quetschhahn g und verschliesst zugleich den Schlauch mit den Fingern so dass man wahrnehmen kann, wann der Druck stark genug ist, um das Stickoxydgas in die Messiohie eintreten zu lassen Nimmt die Gasentwicklung ab, so verstarkt man sie durch Erhitzen und destillit, bis das Gasvolumen in der Messiohie nicht mehr zunimmt Das Salzsauregas wird von der Natronlauge absorbirt. Um den in der Flüssiokeit noch gelosten Rest von Stickoxyd auszutreiben, erzeugt

hahn a schliesst, darauf sofort die Flamme wegzieht und den Kolben etwas abkuhlen lasst. Man erwarmt von neuem, bis die Schlauche sich blähen, offnet g und destillirt, bis die letzten Gasreste übergetrieben sind, wonach man das Rohr qh aus der Lauge entfernt und die Flamme löscht.

Um das Gasvolumen zu messen, bringt man die Messrohre mit Hülfe eines untergehaltenen, mit Lauge gefüllten Schälchens in einen hohen Glascylinder, welcher so viel Wasser von Zimmertemperatur enthalt, dass die Rohre darin vollstandig untertauchen kann. Nach 15 bis 20 Minuten misst man die Temperatur des Wasseis t. notirt den Barometerstand b und zieht die Rohre, indem man sie, um eine Erwarmung zu vermeiden, an der Kugel / anfasst, so weit aus dem Wasser, dass letzteres innerhalb und ausserhalb der Rohre in demselben Niveau steht, und liest das Gasvolumen V ab.

Man reducirt dasselbe auf 0°, auf 760 mm und Trockenzustand nach der Formel·

$$V' = \frac{V(b-f)}{760(1+0.00367t)}$$
 (vergl. Bd I, S 357).

Da 1 ccm NO 0,0013419 g wiegt, so ist das Gewicht des ganzen Volumens Stickoxyd = 0.0013419 V'; die demselben entsprechende Menge Stickstoffpentoxyd ergiebt sich aus der Proportion

2 NO : NoO5

 $09,62:10\overline{7,26}=0,0013419 \text{ V}' \text{ } x, \text{ woraus } x=0,002414 \text{ V}' \text{ (H}=1).$

Man hat nur noch die Umrechnung vom angewandten Wasservolumen auf 1 Liter, bezw. auf 100000 Thle. auszufuhren.

Die grosste Sorgtalt ist selbstredend darauf zu verwenden, dass die Luft aus dem Kolben durch die Wasserdampfe vollkommen ausgetrieben wird Ebenso muss der Apparat gegen von aussen eindringende Lutt absolut schliessen Die geringe Luttmenge, welche die Salzsaure oft enthalt, konnte nur dann zu Fehlern Anlass geben, wenn das entwickelte Stickoxydvolumen sehr gering ist. Es ist aber schon bemerkt worden, dass Wasser mit sehr kleinem Gehalt an Nitraten zuerst zu concentriren sind. Man kann auch die Salzsaure vorhei durch kurzes Sieden von Luft befreien. Am sichersten geht man, wenn man den Apparat und die Reagentien durch einen mit intratfreiem Wasser angestellten blinden Versuch pruft wobei keine neimenswerthen Mengen eines permanenten Gases sich in der Messichre ansammeln durfen

Das Verfahren von Schulze-Tiemann ist in allen Fallen der Wasseranalyse anwendbar die Resultate desselben werden, wie Tremann-Gartner 1) durch directe Versuche festgestellt haben, weder durch organische noch die im Wasser vorkommenden mineralischen Verbindungen beeinflusst. Ferner hat eine kritische Prufung der von verschiedenen Seiten vorgeschlagenen Modificationen gezeigt, dass die Methode in der beschriebenen ursprunglichen Form immer noch den Vorzug verdient.

Was die Loslichkeit des Stickoxyds in Natronlauge betrifft, welche R. Warington 1) durch Auffangen des Gases über Quecksilber umgehen will, so ist dieselbe so unbedeutend, dass der daraus entstehende Fehler vernachlässigt werden kann, wenn man nur mit dem Ablesen des Volumens nicht langer wartet, als zum Ausgleich der Temperatur ertorderlich ist (etwa 20 Minuten), und wenn man die Messrohre im Glascylinder nicht schüttelt. Auf das langere Auskochen der Natronlauge jedoch ist Gewicht zu legen, weil sonst, wie Glaser 2) hervorhebt, ein Theil des Stickoxyds durch den gelosten Sauerstoff zu salpetriger Saure oxydirt und somit von der Natronlauge absorbirt werden kann. Die von Warington vorgeschlagene Bestimmung des Stickoxyds durch Absorption, z B. mit Eisenchlorur, halten Tiemann-Gartner fur eine Complication der Methode, welche nicht durch Erhohung der Genauigkeit compensirt wird. Dasselbe gilt von dem Vorschlage Spiegel's3), das entbundene Stickoxyd durch einen Strom von Kohlendioxyd auszutreiben.

Das Auffangen und Messen des Stickoxyds in einer Messrohre mit Niveaurohr, z B in der K. Zulkowsky'schen Rohre (s. an anderer Stelle), anstatt in dem einfachen Rohre (Fig. 41), bietet keine besonderen Vortheile Die heissen Salzsauredampfe erwarmen das Rohr stark und setzen es der Gefahr des Zerspringens aus.

Methode von K. Ulsch⁴) zur Bestimmung der Salpetersaure im Wasser aus der Menge des durch Reduction entstandenen Ammoniaks Diese Methode berüht auf der Umwandlung der Salpetersaure in Ammoniak durch nascirenden Wasserstoff in saurer Losung (vergl die Formel S. 145) und Bestimmung des Ammoniaks. Wenn man scharfe Resultate erzielen will, so darf nach Tiemann-Gartneis Versuchen') die in der angewandten Wassermenge enthaltene Salpetersaure nicht weniger betragen als 25 mg, was durch einen Vorveisuch zu ermitteln ist (vergl S 135) Man dampit demnach 500 bis 1000 ccm Wasser bis auf etwa 15 ccm ein, spult diese mit möglichst wenig heissem Wasser in einen nicht zu langhalsigen Rundkolben von etwa 300 ccm, fügt 5 g Ferrum hydrogenio reductum und hierauf 10 ccm Schwelelsauie (spec Gew. 1,35) hinzu. Die Mundung des Kolbens muss mit irgend einer Vorrichtung versehen weiden, welche beim nachfolgenden Erhitzen einen Verlust durch Verspritzen

¹⁾ Journ Chem Soc London 37, 468 (1880), 41, 345 (1882) — 2) Zertschi 1 analyt Chem 31, 285 (1892) — 3) Ber d deutsch chem Ges 13, 12-1 (1880) — 4) Zertschi 1 analyt Chem 30, 177 (1801) — 5) Siche des

der schaumenden Flüssigkeit verhindert. Hierzu dient entweder ein in den Kolbenhals gehängter kleiner Trichter mit zugeschmolzenem Rohr, welchen man mit Wasser füllt, oder die Fig. 42 dargestellte Glasbirne, deren Stil bei a eine Einschnurung besitzt, durch welche die Rohroffnung auf eine Lange von 8 mm bis auf 1 mm verengt ist. Nach der Zugabe der Schwefelsäure verschliesst man sofort den Kolben mit einem dieser Apparate. Benutzt man die Birne, Fig. 42, so füllt man dieselbe von oben mittelst der Spritzflasche

Man erhitzt den Kolben mit schwacher Flamme, so dass der Inhalt etwa innerhalb 5 Minuten ins Sieden kommt, und erhält die Flussigkeit danach noch 3 bis 5 Minuten auf Siedetemperatur.

mit Wasser.

Bei Anwendung der Birne lässt man, sobald das Sieden beginnt, durch Wegziehen der Flamme den Inhalt der Birne in den Kolben fliessen, damit die beim Durchstreichen der Dampfe von dem Wasser aufgenommenen Flussigkeitstheile wieder an der Reaction Theil nehmen. Man erhitzt alsdann von neuem zum Sieden, fullt Wasser in die Birne und lässt dasselbe nach 3 bis 5 Minuten langem schwachen Kochen des Kolbeninhalts zu letzteren fliessen.

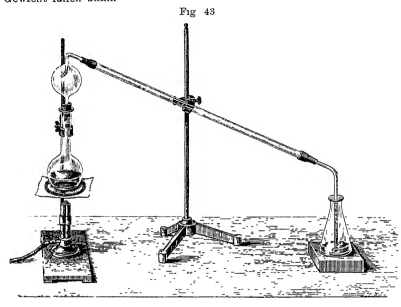
Hierauf offnet man den Kolben, verdunnt den Inhalt mit 100 ccm Wasser (bei Anwendung der Birne, mit etwa 50 ccm) und übersattigt die saure Flussigkeit mit 25 bis 30 ccm Natronlauge (spec. Gew. 1.35), verbindet rasch den Kolben mit dem Destillirrohr (Fig. 43, a f S) und destillirt etwa die Halfte der Flussigkeit in die mit 25 bis 30 ccm $\frac{n}{10}$ - oder

 $\frac{n}{20}$ -Schwefelsaure beschickte Vorlage, was 25 bis 30 Minuten in Anspruch minut.

Als Kuhler kann ein einfaches Rohr ohne Wassermantel dienen, jedoch muss die Ableitungsrohie in die Schwefelsaure eintauchen. Das Ueberspritzen von Lauge wird durch den aus der Zeichnung verstandlichen Kolbenaufsatz verhindert.

Nachdem man das heiss gewordene Destillat durch Emstellen der Vorlage in kaltes Wasser abgekuhlt hat, titrirt man den Saureuberschuss mit $\frac{n}{10}$ - oder $\frac{n}{20}$ -Nationlauge zurück. Als Indicator kann Lackmus Cochemille, Methylorange, Congoroth, aber nicht Phenolphtalem benutzt werden.

Es empfiehlt sich, die für die Reduction nothwendigen Reagentien von Zeit zu Zeit durch einen blinden Versuch zu prüfen, damit man einen eventuell gefundenen Ammoniakgehalt derselben bei der Berechdie Titration unter denselben Verhaltnissen aus wie bei der Bestimmung, so erhält man zugleich die Correctur fur den zur Hervorbringung der Endreaction erforderlichen Ueberschuss an Kalilauge, eine Correctur, welche bei Bestimmung sehr geringer Mengen von Ammoniak ins Gewicht fallen kann.



Berechnung Zieht man das verbrauchte Volumen $\frac{n}{10}$ -Natronlauge von dem vorgelegten Volumen $\frac{n}{10}$ -Schwefelsaure ab (event. auch die oben besprochene Correctur), so erhalt man die Anzahl Cubikcentimeter Schwefelsaure a, welche vom Ammoniak neutralisirt wurde. Da nun 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Schwefelsaure 0,001693 g. NH₃, und dieses Gewicht 0,005363 g. N₂O₅ entspricht, so betragt die im angewandten Volumen Wasser enthaltene Menge Salpetersaure a.0,005363 g. N₂O₅ (oder a.0,002681 bei Anwendung von $\frac{n}{20}$ -Schwefelsaure). Die vorstehenden Zahlen sind gultig für eine $\frac{n}{10}$ -Schwefelsaure, welche 4,867 g. H₂SO₄

(H - 1) im Liter enthalt

Die Methode von Ulsch lasst nach der kritischen Prufung von Tiemann-Gaitnei an Genauigkeit nichts zu wunschen übrig, so lange die zu reduchende Menge Salpetersaure, wie schon bemerkt,

und Schwefelsaure geht die Ueberführung der Salpetersaure in Ammoniak glatt, ohne Bildung von Zwischenproducten von statten, was bei der Reduction mittelst Zink und anderer Substanzen nicht der Fall ist. Stickstoffhaltige organische Substanzen, welche beim Kochen mit Alkali Ammoniak abspalten, dürfen naturlich nicht zugegen sein. Dagegen scheinen andere organische Substanzen sowie auch Chloride, nach Tiemann's Versuchen, die Genauigkeit des Verfahrens nicht zu beeintrachtigen. Ein Gehalt des Wassers an Ammoniak schadet nicht, weil dasselbe beim Eindampfen verflüchtigt wird. Die Methode eignet sich besonders für die Analyse von Trinkwasser, welches bei einem nicht zu geringen Gehalt an Nitrat frei ist von stickstoffhaltigen organischen Substanzen. Ein Nachtheil des Verfahrens besteht darin, dass grosse Mengen Wasser eingedampft werden mussen, was bei der folgenden Methode nicht erforderlich ist.

Zweite Methode von Ulsch 1) zur Bestimmung der Salpetersaure im Wasser aus dem "Wasserstoffdeficit". Diese von F. Schulze?) zuerst angegebene, von K. Ulsch ausgebildete Methode hat mit der vorhergehenden das Princip gemein, die Salpetersaure durch Eisen und Schwefelsaure zu Ammoniak zu reduciren. Die Messung aber geschieht auf gasvolumetrischem Wege, indem man zuerst das Volumen Wasserstoff bestimmt, welches eine bekannte Menge Schwefelsaure aus überschüssigem Eisen entwickelt; darauf lässt man eine gleiche Menge Schwefelsaure auf überschüssiges Eisen bei Gegenwart der im Wasser enthaltenen Nitrate einwirken und bestimmt wieder das entwickelte Wasserstoffvolumen. Letzteres wird kleiner gefunden als das erstere, weil ein Theil des Wasserstoffs zur Reduction der Salpetersaure verbraucht wurde. Aus dieser Differenz, dem "Wasserstoffdeficit", lasst sich die reducirte Salpetersaure mit Hulfe der unten angegebenen Gleichungen berechnen.

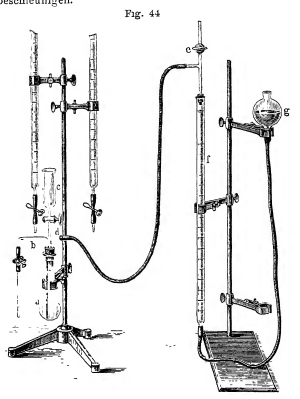
Es soll zuerst der Apparat und die Messung des aus einer bestimmten Menge Saure entwickelten Wasserstoffs beschrieben werden.

Der Apparat (Fig. 44, a f S) besteht in seinen Haupttheilen aus dem Entwicklungsgefass a und dem Gasmessapparat t g, welche durch einen moglichst engen Gummischlauch mit einander verbunden sind. Das Kolbehen a fasst in seiner Kugel etwa 30 ccm, der Kautschukstopfen desselben tragt ausser dem Ableitungsrohr d, dessen unteres Ende nicht unter dem Stopfen hervortritt, den Hahntichter c und das zum Entleeren des Kolbens dienende heberformige Rohr b. Der Hahntichter fasst etwa 20 ccm, sein Ausflüssicht ist zu einer feinen Spitze ausgezogen und so gebogen, dass die Flüssigkeit an der Wand des Kolbens herabfliessen muss. Die zum Messen des Wasserstoffs dienende Messrohre f ist mit dem Niveaugefass g verbunden und mit Wasser

 $^{^{-1})}$ Zeitschi i analyt Chem 30, 182 (1891), 31 392 (1892) $--^{-2})$ Ibid 2 305 (1893)

DEPP AOR DUTHORSTOWNTO WAS COME IL WARE DE

gefullt; der Stopfen derselben tragt ein mit Ilahn versehenes T-Rohr. Die am Stativ über dem Entwicklungsgefass befestigten Buretten enthalten eine ½-normale Schwefelsaure und eine zweiprocentige Losung von Kupfersulfat. Da bei dieser Methode die Reduction nicht, wie bei der vorhergehenden, in der Siedehitze stattfinden soll, so fugt Ulsch zu dem Gemisch von Eisen und Schwefelsaure etwas Kupfersulfat, um durch die Bildung eines Eisen-Kupter-Paares die Wasserstoffentwicklung zu beschleunigen.



Es muss nun zunachst die Luft aus dem Apparate durch Wasserstoff verdrangt werden. Man bringt in das Kolbehen a 3 g Eisenpulver, Ferrum pulveratum (nicht Ferrum reductum, welches bei dieser Methode nicht brauchbar ware), setzt den Stopfen auf und fullt durch Heben des Niveaugefasses die Buiette t bis an das horizontale Zweigiohr mit Wasser wober der Hahn e geoffnet sein muss. Alsdann fullt man in den Hahntrichter e etwa 12 ccm Schwefelsaure (30 ccm concentrirte Saure zu 1 Liter verdunnt) und lasst etwa 10 ccm Saure in das Kolbehen fliessen. Man schwenkt um und lasst das Wasserstoffgas

etwa zwei Minuten lang durch b und e entweichen. Noch ehe die Gasentwicklung beendet ist, schliesst man den Quetschhahn von b und den Glashahn e und stellt das Niveaugefäss g moglichst tief. Dann lasst man den Rest der Saure in das Kolbehen fliessen und spült mittelst einer Pipette die Wandungen des Hahntrichters zweimal mit je 5 ccm einer zweiprocentigen Losung von Kupfersulfat nach, welche man gleichfalls in das Kolbehen nachfliessen lässt. Das Eindringen von Luft durch den Glashahn des Trichterrohres ist stets sorgfältig zu vermeiden. Ohne zu schutteln, senkt man die Kugel des Kölbchens in warmes Wasser von 60° , belasst sie zwei Minuten darin und schuttelt dann weitere zwei Minuten lang kraftig und ohne Unterbrechung durch.

Der Apparat ist nun mit reinem Wasserstoffgas gefüllt, welches zunachst auf die Zimmertemperatur abgekühlt werden muss. Man kühlt daher das Kolbchen in kaltem Wasser annahernd, dann durch vollstandiges Einsenken in ein geraumiges Wasserbad (Temperirbad), welches die Temperatur der Luft besitzt, auf die Zimmertemperatur ab. Um den Apparat fur die quantitative Wasserstoffentwicklung vorzubereiten, entleert man die verbrauchte Säure, indem man das Gas durch Hochstellen des Niveaugefasses unter Druck setzt und durch vorsichtiges Oeffnen des Quetschhahnes von b den flüssigen Inhalt von a ausfliessen lässt, wobei das Rohr b so eingestellt sein muss, dass kein Eisen mit emporgerissen werden kann. Man schliesst den Quetschhahn. sobald die Flüssigkeit nur noch den kurzeren Schenkel des Rohres b anfüllt

Es folgt jetzt die Einstellung des Gases auf den gewohnlichen Luftdruck und die der Bürette auf den Nullpunkt. Hierzu stellt man das Kolbehen wieder in das Temperirbad, lasst durch vorsichtiges Oeffnen von e den Gasuberschuss entweichen und stellt das Wasserniveau im Messrohr und Niveaugefass genau auf den Nullpunkt der Theilung was am besten durch Verschieben des Messrohres geschieht, wobei man letzteres an dem mit dem Gummischlauch überzogenen Ende anfasst um eine Erwarmung des Gases zu vermeiden. Bei dem Auf- und Abschieben des Messrohres werden durch den offenen Hahn wieleine Mengen Luft eingesogen, welche aber ohne Einfluss auf die Versuchsiesultate bleiben.

Der Apparat ist nunmehr vorbereitet, um die aus einer bestimmten Menge Schwefelsaure, und zwar aus 10 ccm ¹ 5-normaler Saure entwickelte Wasserstoffmenge zu messen. Man misst von der in einer der Buretten (siehe die Figur) befindlichen Saure genau 10 ccm in den Hahntrichter, stellt das Niveaugefass tief und lasst die Saure langsam in das Kolbehen fliessen. In derselben Weise lasst man aus der zweiten Burette genau 10 ccm Kuptersulfatlosung einfliessen, und schliesst den Gashahn des Trichters jedesmal in dem Moment, wo Luft in das Kolbehen einzutreten droht. Unter denselben Bedingungen, wie oben angegeben, wird die Wasserstoffentwicklung durch Erwarmen auf 600

und nachheriges Schutteln befordert und darauf die Abkühlung bewirkt. Der Temperaturausgleich erfolgt bei geringer Wandstärke des Kolbchens rasch und erfordert jedenfalls nicht mehr als funf Minuten. Es empfiehlt sich, diese Zeiten genau einzuhalten. Danach wird das Wasser im Messrohr und Niveaugefass gleich hoch gestellt, das Wasserstoffvolumen im Messrohr abgelesen, der Barometerstand und die Temperatur des Wassers im Niveaugefass notirt, und man besitzt nun alle Daten zur Berechnung des aus $10 \text{ ccm} \quad \frac{h}{5}$ -Schwefelsaure in Abwesenheit von

Nitraten entwickelten Wasserstoffs. Vor der Umrechnung (siehe unten) sind von dem gemessenen Gasvolumen 20 ccm für die in das Kolbchen eingelasssene Schwefelsaure und Kupfersulfatlosung abzuziehen.

Da es nothig ist, aus mehreren Versuchen einen Mittelwerth abzuleiten, so wiederholt man die Bestimmung mit je 10 ccm der $\frac{n}{5}$ -Schwefelsaure einige Male in der beschriebenen Weise, indem man die verbrauchte Saure durch das Rohr b herausdrückt u. s. w. Mit Hulte der Formel S. 137 reduciit man die einzelnen Werthe auf das Normalvolumen, nimmt das Mittel aus den Resultaten und benutzt dasselbe als "Normal-Wasserstoffvolumen" bei den kunftigen Rechnungen.

Zur eigentlichen Bestimmung der Salpetersaure im Wasser dampft man nun 250 ccm Wasser bis auf etwa 15 ccm ein und filtrirt noch heiss durch ein kleines Filter in ein Messkolbchen. des letzteren richtet sich nach dem vermuthlichen Salpetersauregehalt des Wassers, den man am schnellsten nach der Marx-Trommsdorft'schen Methode, S. 132, erfahrt. Man nimmt einen Messkolben von 50 ccm fur ein Wasser mit hochstens 15 Thln. N₂O₅ in 100 000 Thln., von 100 ccm tur 15 bis 30 Thle. No O5 und von 250 ccm fur noch hoheren Salpetersauregehalt Den Ruckstand wascht man mit heissem Wasser aus, so dass das Gesammtfiltrat im 50 ccm-Kolbchen hochstens 40 ccm betragt. Man kuhlt ab und setzt so viel Normalschwefelsaure zu, dass nach dem Auftullen mit Wasser bis zur Marke der Sauretiter 1/,-normal ist, d h. bei einem Kolbchen von 50 ccm fugt man 10 ccm Normalsaure hmzu, weshalb das Gesammtfiltrat hochstens 40 ccm betragen darf (siehe oben) Bei Anwendung eines 100 ccm-Messkolbens betruge der Saurezusatz 20 ccm u s w Dabei wird vorausgesetzt, dass das Wasser nach dem Verdampfen und Filtriren keine alkalische Reaction (infolge eines Gehaltes an Alkalicarbonat) besitzt - Ist dieses der Fall, so mussten dem Wasser wahrend des Eindampfens 50 bis 100 ccm Gypslosung zugefügt werden.

Der auf 1',-Normalsauretiter gebrachte Inhalt des Messkolbens wird als Probetlussigkeit' bezeichnet und dient zur Salpetersaurebestimmung Man fullt die Probeflussigkeit in eine Burette, misst 10 ccm derselben in den Hahntrichter und lasst sie aus diesem in den durch die Bestimmung des Normal-Wasserstoffvolumens vorbereiteten Apparat fliessen. Der Zusatz von 10 ccm Kupfersulfatlosung und die ubrigen Operationen werden in der oben beschriebenen Weise ausgeführt, wobei nicht zu vergessen ist, von dem abgelesenen Gasvolumen 20 ccm für die eingefüllten Flüssigkeiten abzuziehen, ehe man die Reduction des Gasvolumens vornimmt (vergl. oben). Mit der ursprunglich eingefüllten Menge Eisen lassen sich gut 12 Bestimmungen ausführen, so dass mit dem einmal durch Bestimmung des Normal-Wasserstoffvolumens vorgerichteten Apparat eine grossere Anzahl Salpetersaurebestimmungen in kurzer Zeit gemacht werden können.

Berechnung. Bei der Entwicklung von Wasserstoff aus Eisen und Schwefelsaure bei Gegenwart von Nitraten kommen für die Berechnung folgende Reactionen in betracht

$$2KNO_3 + H_2SO_4 = K_2SO_4 + 2HNO_5$$
 . . (1)

$$2 H N O_3 + 8 H_2 = 2 N H_3 + 6 H_2 O$$
 . (2)

$$2 N H_1 + H_2 S O_4 = (N H_4)_2 S O_4 (3)$$

Aus Gleichung (1) geht hervor, dass zur Entbindung von 2 Mol. $\mathrm{HNO_3}$ aus Nitrat 1 Mol. $\mathrm{H_2SO_4}$ verbraucht wird. Aus Gleichung (3) ist ersichtlich, dass das durch Reduction von 2 Mol. Salpetersaure gebildete Ammoniak ein weiteres Molecul Schwefelsaure verbraucht, um in Ammoniumsulfat übergeführt zu werden; somit werden auf 2 Mol. $\mathrm{HNO_3}$ 2 Mol. $\mathrm{H_2SO_4}$ gebunden, welche keinen Wasserstoff entwickeln. Diese 2 Mol $\mathrm{H_2SO_4}$ wurden aber ohne die Gegenwart von Nitrat vier Atome Wasserstoff entwickeln 2 Fe + 2 $\mathrm{H_2SO_4}$ = 2 Fe $\mathrm{SO_4}$ + 2 $\mathrm{H_2}$.

Aus Gleichung (2) folgt dass feiner zur Reduction von 2 Mol. HNO, 16 Atome H verbraucht werden so dass insgesammt bei Gegenwart von 2 Mol. HNO, (oder ein Mol. N_2O_2) 20 Atome H nicht als Gas entwickelt werden, mit anderen Worten ein Wasserstoffdeficit von 20 Gew.-Thln H entspricht 107 26 Gew.-Thln N_2O_2 (H = 1)

Da nun 0,08988 mg H einen Cubikcentimeter einnehmen¹). so ergiebt sich aus der Proportion

dass 1 ccm fehlender H 0,482 mg N_2O_5 entspricht

Man hat also die Differenz zwischen dem Normal-Wasserstoffvolumen und dem beim Zeisetzen der Probeffussigkeit erhaltenen, auf 0° und 760 mm reducirten Gasvolumen d. h. das Wasserstoffdeficit mit 0,482 zu multipliciren um die Salpetersaure ($N_2\,O_5$) in Milligiamm zu erhalten, welche in 10 ccm der Probeffussigkeit enthalten ist. Hatte man die Probeffussigkeit in einem 50 ccm-Messkolben (S. 144) dargestellt, so ist das Resultat mit 5 zu multipliciren, um den Salpeter-

¹⁾ Vergl S 69, Fussnote

säuregehalt in der zum Eindampfen benutzten Wassermenge (250 ccm) zu erhalten; bei Anwendung eines 100 ccm-Messkolbens muss mit 10 multiplicit werden u. s. f.

Bemerkunge zur vorstehe de Methode.

Was die Genauigkeit der Resultate betrifft, so haben die Versuche von Walter-Gärtner (siehe das S. 115 citirte Werk) gezeigt, dass geringe Mengen von Salpetersaure (z. B. 3 mg N₂ O₅) sich nach keiner der anderen Methoden mit so grosser Genauigkeit bestimmen lassen wie nach der Wasserstoffdeficitmethode; man braucht daher nur ein geringes Volumen Wasser zu verdampfen. Mit der erhaltenen Probe lassen sich ferner mehrere Controlbestimmungen in kurzer Zeit ausführen, solange nämlich noch genugend metallisches Eisen im Entwicklungskolbehen vorhanden ist. Die Schwefelsaure braucht nicht genau ½,5-normal zu sein. Es ist nur nothig, dass zur Bestimmung des Normalwasserstoffvolumens und der Salpetersaure dieselbe Säure benutzt wird, und es empfiehlt sich, die genannte Starke annahernd zu wahlen, weil dieselbe für die Grossenverhältnisse des Apparates sowie für die angegebenen Verdunnungsverhaltnisse am bequemsten ist.

Von den im Wasser gewohnlich vorkommenden Substanzen wirken die Carbonate des Calciums, Magnesiums und Eisens nicht storend, weil dieselben beim starken Eindampfen, eventuell bis zur Trockne, abgeschieden werden. Wie bei Anwesenheit von Alkalicarbonaten zu verfahren ist, wurde bereits angegeben Nitrite werden durch das Eisen-Kupfer-Paar schon in der Kalte zu Ammoniak reducirt, will man dieselben, wenn sie in bestimmbarer Menge vorhanden sind, in Rechnung ziehen, so wartet man, um die Nitrite vollstandig in Ammoniak überzuführen, nach dem Einfullen der "Probeflussigkeit" und der Kupferlosung mit dem Erwarmen so lange, bis die Flüssigkeit entfarbt ist Fur jedes Milligramm nach S 147 ff bestimmter salpetriger Saure (N2O) zieht man alsdann vom Wasserstoffdeficit 2,36 ccm ab.

Letztere Zahl leitet sich mit Bezugnahme auf das S 145 Ausgeführte in folgender Weise ab Aus den Gleichungen:

$$2 K N O_2 + H_2 S O_4 = K_2 S O_4 + 2 H N O_2$$

$$2 H N O_2 + 6 H_2 = 2 N H_1 + 4 H_2 O$$

$$2 N H_3 + H_2 S O_4 = (N H_4)_2 S O_4$$

ergiebt sich, dass 2 Mol H N O_2 oder 1 Mol N_2 O_3 insgesammt 16 Atome mg N, O_4 mg H

H verbrauchen Nach der Proportion 75,5 16 = 1 x, (H = 1), entspricht $1 \text{ mg N}_2 \text{ O}_3 \text{ O}_2 119 \text{ mg H} = 235 \text{ ccm H}$

Chloride beeinflussen das Resultat nur dann, wenn sie in ungewohnlich grossen Mengen zugegen sind. Ulsch giebt als annahernde zulassige Maximalmengen in 10 ccm. Probeflussigkeit an

Iur	16,590	ccm	Wasserstoffdeficit	-		151	mg	CI	
"	11,06	27	n			35	",	"	
17	5,53	**	•			70		_	

Bei hoheren Gehalten müsste man die Probeflussigkeit mit ¹. 5 - normaler Schwefelsaure entsprechend verdunnen.

Organische Substanzen konnen, wenn sie beim Schütteln ein Schaumen der Flussigkeit bewirken, dadurch zu einer Erhöhung des Resultats Anlass geben, dass die in den Schaumbläschen eingeschlossene Säure nicht zur Entwicklung von Wasserstoff verbraucht. somit ein zu grosses Deficit getunden wird.

estim u g der salpetrige Säure.

Die Farbenreactionen, mittelst deren die salpetrige Saure im Wasser entdeckt wird (S. 94), dienen auch zur Bestimmung derselben auf colorimetrischem Wege. Grossere Mengen salpetriger Saure konnen auch durch Titration mit Kaliumpermanganat bestimmt werden.

Methode von Trommsdorff¹) mittelst Zinkjodidstarke. Um die S. 95 beschriebene Reaction zu einer quantitativen colorimetrischen zu benutzen, bedarf man zunachst einer Nitritlösung von bekanntem Gehalt. Da das Natriumnitrit jetzt in genugender Reinheit im Handel vorkommt (bis zu 99 procentig), so benutzt man dieses Salz, anstatt sich, wie früher, dasselbe aus Silbernitrit und Chlornatrium darzustellen. Man lost 1,816 g Natriumnitrit in 1 Liter destillirtem Wasser auf, wodurch eine Losung entsteht, von welcher 1 ccm 1 mg N₂ O₃ enthalt. Von dieser Losung verdunnt man vor dem Versuche 10 ccm auf 1 Liter und hat nun eine geeignete Vergleichsflussigkeit, von welcher 1 ccm 0,01 mg N₂ O₃ enthalt. Ist man über die Reinheit des Salzes im Zweifel, so bestimmt man den Nitritgehalt mittelst der weiter unten beschriebenen Methode von Feldhaus-Kubel.

Man stellt zunachst einen Vorversuch an, um zu erkennen, ob der Gehalt des Wassers an salpetriger Saure innerhalb der zulassigen Grenzen liegt (vergl weiter unten), indem man 100 ccm in einem Cylinder von etwa 2,6 cm Durchmesser mit 3 ccm Zinkjodidstarke (S. 95) und 1 ccm verdunnter Schwefelsaure (1 3) versetzt. Die Blaufarbung darf erst nach Verlauf einiger Minuten eintreten anderenfalls ist das Wasser entsprechend mit destillirtem Wasser zu verdunnen

Entspricht das unverdunnte oder verdunnte Wasser dieser Bedingung, so bringt man eine neue Probe in den Cylinder und fullt in mehrere andere Cylinder von gleichen Dimensionen je 100 ccm destillirtes Wasser. Nachdem man letztere der Reihe nach mit 1, 2, u s w ccm der obigen Nitritlosung (1 ccm = 0,01 mg N_2 O_3) vermischt hat, fugt man zu sammtlichen Proben Zinkjodidstarke und Schwefelsaure in den

¹⁾ Zeitschr f anal Chem 8, 358 (1869), 9, 168 (1870)

angegebenen Verhaltnissen Man beobachtet nun. in welchem Vergleichscylinder die Reaction zu gleicher Zeit mit der im Probecylinder auftritt und an zunehmender Intensitat am meisten übereinstimmt. In der Regel wird man nicht sofortige Uebereinstimmung treffen, sondern finden, dass die Reaction im Probecylinder zwischen den Reactionen zweier der Vergleichscylinder liegt, und kennt alsdann zwei Grenzen, zwischen welchen der Gehalt des Probecylinders liegt. Man wiederholt nun den Versuch in der Art, dass man in die beiden aussersten Vergleichscylinder die ermittelten Grenzmengen von Nitrit und in die dazwischen liegenden Cylinder abgestufte Nitritmengen bringt, wodurch man den Gehalt des Probecylinders mit genügender Genauigkeit erfahrt.

Die grosse Empfindlichkeit der Reaction macht es, wie schon angedeutet, nothig, die quantitative Bestimmung der salpetrigen Saure in sehr verdunnter Losung vorzunehmen. Enthalt ein Wasser weniger als 1 10 000 000, so wird die Schatzung wegen der Schwache der Reaction unmöglich. Sind mehr vorhanden als 4 10 000 000, so nimmt eine etwa 18 cm hohe Schicht, wie sie die Cylinder enthalten, nach etwa 25 Minuten eine so tief blaue Farbung an, dass sich die Farbentone nicht mehr unterscheiden lassen. Die angeführten Zahlen bilden die Grenzwerthe, innerhalb deren sich die quantitative Schatzung am leichtesten bewirken lasst. 100 ccm Wasser bezw. Vergleichslosung durfen demnach nicht weniger als 0,01 mg und nicht mehr als 0,04 mg N_2 O_3 enthalten.

In so stark verdunnten Losungen tritt die Reaction aber nicht sofort nach Zugabe der Schwefelsaure, sondern nach einem mit zunehmender Verdunnung wachsenden Zeitraume ein, und die Intensität dei Farbung nimmt mit der Zeit zu Aus diesem Grunde muss der Zusatz der Reagentien moglichst gleichzeitig erfolgen und beim Farbenvergleich die gleichformige Zunahme der Intensität mit berücksichtigt werden. Werden die Farbungen mit der Zeit zu stark, so neigt man die beiden zu vergleichenden Cylinder gleichmassig, so dass das vom untergelegten weissen Papier reflectirte Licht durch weniger dicke Schichten Losung dringt

Die colorimetrische Bestimmung kann auch mit Hulte der Hehner'schen Cylinder (S. 109) ausgeführt werden.

Da die Zersetzung der Zinkjodidstarke durch die Schweielsaure auch bei Abwesenheit von salpetriger Saure durch langere Einwirkung von Luft und directem Sonnenlicht erfolgt, so ist letzteres bei allen Versuchen abzuhalten

Auf eisenhaltige Wasser kann die Trommsdorff'sche Methode nicht angewendet werden, weil Eisenoxydsalze aus Zinkjodid ebenfalls Jod ausscheiden

Organische Substanzen, sowohl stickstoffhaltige als stickstofftreie, konnen die Reaction verzogern bezw verhindern ein storender Finfliss auf die Restimmung macht sich aber erst durch grossere Mengen derselben bemerkbar. Enthält daher ein Wasser grossere Mengen organischer Substanzen und zugleich grossere Mengen salpetriger Saure, so kann letztere wohl nach dem Verfahren bestimmt werden, wenn eine starke Verdunnung vorgenommen werden muss.

Der Einwand, dass organische Substanzen in dem mit Schwefelsaure angesauerten Wasser Nitrate zu Nitriten reduciren konnten und somit der Gehalt an salpetriger Säure bei gleichzeitiger Gegenwart von Nitraten und organischen Stoffen zu hoch gefunden würde, ist von Preusse und Tiemann¹) durch directe, unter den Bedingungen der Trommsdorff'schen Methode angestellte Versuche als unbegrundet erwiesen worden.

Die Trommsdorff'sche Methode eignet sich auch gut für naturliche Wasser, welche eine geringe Färbung besitzen. Die Anwesenheit von Wasserstoffsuperoxyd hingegen, z.B in Meteorwassern, schliesst die Anwendung dieser Methode aus. Für solche Wasser eignet sich die folgende Methode.

Methode von Preusse und Tie ann mittelst Metaphenylendiamin.

Die S. 95 beschriebene Reaction lasst sich in ahnlicher Weise zur colorimetrischen Bestimmung der salpetrigen Saure verwenden wie die Jodzinkstarkereaction. Die Grenzen der deutlichen Erkennbarkeit verschiedener Farbentone liegen hier zwischen 3 100 000 000 und 30:100 000 000, oder zwischen 0,003 und 0,030 mg N₂O; in 100 ccm Wasser, welches man, wie S. 147, in einer 16 bis 18 cm hohen Schicht beobachtet. Dabei sind Unterschiede von 0,002 mg N₂O, noch abzuschatzen. In bezug auf eventuelles Verdunnen gilt das S. 147 Gesagte Die Reaction soll in genugend verdunntem Wasser erst nach 2 bis 3 Minuten eintreten

Der Versuch wird in den S 147 beschriebenen Cylindern ausgetuhrt. Man bringt in einen derselben 100 com der Probe und in zwei bis vier andere Cylinder je 100 ccm destillirtes Wasser, denen 0.3 bis 2,5 ccm der Nitritlosung (S 147) zugesetzt werden. Alsdam fügt man zu jeder der Flussigkeiten 1 ccm Schwefelsaure (1 3) und 1 ccm Metaphenylendiaminlosung (S 95) und vergleicht die Parbungen erst nach etwa 10 Minuten. Das Einschliessen des abgeschatzten Gehaltes in engere Grenzen geschieht wie S 148 erortert.

Ebenso wie bei der Jodstaikereaction nimmt auch hier die Intensität der Farbung mit dei Zeit zu, die Reactionen mussen deshalb ziemlich gleichzeitig eingeleitet werden, und ein gleicher Gehalt an salpetriger Saure ist nur dann anzunehmen, wenn die Reactionen zu

¹⁾ Siehe das S 115 citnte Weik

gleicher Zeit eintreten und innerhalb 20 bis 25 Minuten gleichmassig an Starke zunehmen (vergl. S. 148)

Eisenverbindungen storen die Metaphenylendiaminreaction in schwefelsaurer Losung, also unter den Versuchsbedingungen, weniger als die Jodstarkereaction. Nach Preusse-Tiemann kann der Gehalt an Eisen 1 bis 2 mg in 100 ccm Wasser betragen, ohne das Resultat zu beeinflussen; dieser Lisengehalt ist in naturlichen Wassern nur selten.

Organische Stoffe sowie geringe Mengen von Wasserstoffsuperoxyd sind ebenfalls ohne Einwirkung auf die Reaction.

Gefarbte Wasser dagegen konnen nicht direct mit Metaphenylendiamin untersucht werden. Man versucht daher, die Färbung dadurch zu beseitigen, dass man 200 ccm Wasser mit 3 ccm Sodalosung (1:3) und ¹ 2 ccm Natronlauge (1 2) versetzt (vergl. S 115) und den Niederschlag der Carbonate sich absetzen lasst. Ist ein Wasser zu weich, um mit diesen Reagentien einen erheblichen Niederschlag zu erzeugen, so fugt man vorher einige Tropfen Alaunlosung (1 10) hinzu. Wenn das Wasser nach dem Absetzen des Niederschlages noch eine geringe Farbung zeigt, so ist die Methode nicht anwendbar. In diesem Falle ist das Trommsdorff'sche Verfahren vorzuziehen

Um die colorimetrische Bestimmung nach der einen oder anderen Methode von den storenden Bestandtheilen des Wassers, Eisen, organische Substanzen, Farbung etc. unabhangig zu machen, hatte R. Fresenius!) vorgeschlagen, das Wasser der Destillation zu unterwerfen und die colorimetrische Probe mit dem Destillate anzustellen. Dieser Vorschlag hat Folgendes für und gegen sich.

Destillirt man ein Nitrit enthaltendes Wasser auf Zusatz von Essigsaure, so geht sammtliche salpetrige Saure mit den ersten Antheilen des Destillats über, und man kann auf diese Weise minimale Mengen salpetriger Saure in einen concentrirteren Zustand überführen Es ist dabei nicht zu fürchten, dass vorhandene Nitrate durch gleichzeitig anwesende organische Substanzen zu Nitriten reducirt werden Dagegen ist die Moglichkeit vorhanden, dass stark mit organischen Stoffen verunreinigte Wasser ein Destillat geben, welches weniger salpetrige Saure enthalt als das ursprungliche Wasser, weil ein Theil der in Freiheit gesetzten salpetrigen Saure durch die organische Substanz zu Stickoxydul oder Stickstoff reducirt werden kann

Wagt man die Vor- und Nachtheile der beiden Methoden bei der Auswahl einer derselben gegen einander ab, so ergiebt sich, dass die Preusse-Tiemann'sche Methode im allgemeinen freier von Fehlerquellen ist als die Trommsdorff'sche. Lasst sich jedoch bei einem getaibten Wasser die Farbung nicht durch die Carbonatfallung beseitigen,

so bleibt die Destillation mit Essigsaure aus den angeführten Grunden immerhin ein bedenkliches Mittel, weil ja gerade die Anwesenheit von salpetriger Saure das Zeichen dafür ist, dass in einem Wasser noch in Zersetzung befindliche organische, stickstoffhaltige Stoffe zugegen sind. Die Trommsdorff'sche Methode ist in diesem Falle vorzuziehen, vorausgesetzt, dass keine Ferrisalze vorhanden sind.

Methode vo Feldhaus-Kubel1).

Diese Methode beruht auf der von Péan de Saint-Gilles²) zuerst vorgeschlagenen Titration der salpetrigen Saure mit Kaliumpermanganat. Der dem Verfahren zu grunde liegende Oxydationsprocess verlauft nach dem Schema:

$$\begin{array}{l} 5~H~N~O_2~+~2~K~Mn~O_4~+~3^1_2H_2~S~O_4\\ =~5~H~N~O_1~+~K_2~S~O_4~+~2~Mn~S~O_4~+~3~H_2~O. \end{array}$$

Da aber die fast nie fehlenden organischen Substanzen ebenfalls auf Chamaleon einwirken (eine Bestimmung derselben beruht sogar auf dieser Einwirkung), so muss die Methode in der Art ausgeführt werden, dass die organischen Substanzen an der Reaction nicht theilnehmen konnen. Die erste Bedingung hierzu ist das Einhalten einer zwischen 15 und 22 bis 250 liegenden Temperatur. Ferner darf die Titration nicht in der Weise vorgenommen werden, dass man die Permanganatlosung bis zur Rothung des angesauerten Wassers zutropfen lässt, weil in der hierzu erforderlichen Zeit die organischen Substanzen einen Theil des Permanganats zersetzen würden Man verfahrt vielmehr in der Art, dass man sofort einen Ueberschuss von Permanganat zum Wasser hinzufügt, darauf ansauert und das nicht verbrauchte Permanganat schnell durch Eisenoxydullosung, welche man ebenfalls im Ueberschuss zusetzt, entfarbt. Titrirt man nunmehr mit Peimanganat bis zur Rothfarbung, so wirkt letzteres nur auf das leichter oxydirbare Eisenoxydul ein

Man versetzt 100 ccm Wasser mit einem Ueberschuss von 1 100-normaler Chamaleonlosung, indem man eine ganze Zahl, 5, 10, 15 oder 20 ccm, allgemein a ccm, zufliessen lasst, und sauert mit 5 ccm verdunntei Schwetelsaure (1–3) an. Alsdann tugt man sofort b ccm einer auf die Chamaleonlosung eingestellten Losung von Feiroammoniumsultat hinzu. Schliesslich titiirt man mit der Chamaleonlosung bis zur Rothfarbung, wobei man c ccm verbraucht

Nach der obigen Gleichung entsprechen 2 Mol. K ${\rm Mn}\, O_4$ 5 Mol ${\rm H\,N\,O_2}$ oder 2,5 Mol ${\rm N_2\,O_3}$, in Gewichtstheilen 314 Thle K ${\rm Mn\,O_4}$ ent-

 $^{^{1})}$ Zeitschi f anal Chem 1, 426 (1862) Jouin t prakt Chem 102 229 (1867) — $^{2})$ Compt iend 46, 624 (1858)

sprechen 189 Thln. $N_2 O_3$ (H = 1). Da eine $\frac{n}{100}$ -Chamaleonlosung 0,314 g K Mn O_4 1m Liter enthalt, so entspricht 1 ccm derselben 0,00019 g $N_2 O_3$.

Wenn die Chamaleonlosung genau 1 ₁₀₀-normal ist und die Eisenlosung derselben genau gleichwerthig ist, so betragt der Gehalt in 100 ccm Wasser. (a + c - b) 0,00019 g N₂O₃.

Von den beiden Losungen ist die Eisenlosung die leichter veranderliche. Man muss deshalb deren Titer nach jedem Versuch controliren, was einfach in der Weise geschieht, dass man zu der eben gerotheten Flussigkeit nochmals b com Eisenlosung hinzufliessen lasst und feststellt, wieviel Cubikcentimeter Chamaleon bis zur schwachen Rothung verbraucht werden. Findet man hierbei nicht b, sondern d com Chamaleon, so lautet die Formel (a + c - d) 0,00019 g N_2 O_3 .

Man wendet die Titrirmethode an, wenn 100 ccm des zu prufenden Wassers mehr als 1 mg $\rm N_2\, O_3$ enthalten, und dieselbe giebt auch bei Gegenwart von organischen Substanzen richtige Resultate, wenn man die beschriebene Arbeitsweise befolgt.

estimmung der Phosphorsäure.

Die Phosphorsaure kommt in naturlichen Wassern in so geringer menge vor, dass zu ihrer Bestimmung grosse Mengen abgedampft und besondere Vorsichtsmaassregeln befolgt werden mussen. Man verdampft wenigstens 1 bis 2 Liter des mit Salpetersaure stark angesauerten Wassers in einer Platinschale zur Trockne und erhitzt den Ruckstand vorsichtig, bis eine eintretende Schwarzung die Zerstorung der organischen Substanzen anzeigt Danach bringt man durch Digeriren mit 10 ccm verdunnter Salpetersaure und nachfolgendes Verdunnen mit etwas Wasser alles Losliche in Losung. Durch diese Behandlung werden die der nachfolgenden Fallung der Phosphorsaure so sehr hinderlichen organischen Substanzen vollstandig zerstort, sowie auch die ebenfalls storenden Chloride zum grossten Theil in Nitiate verwandelt wird die Kieselsauie, welche im gelosten Zustande mit der Phosphoisaure zusammen gefallt wurde, unloslich gemacht, so dass nach dem Abfiltriren des Kohlenstoffs und der Kieselsaure eine zur Fallung der Phosphorsaure geeignete Losung erhalten wird.

Au der klaien Losung lugt man ungefahr dasselbe Volumen Ammoniummolybdatlosung (Bd I, S 505), ternei etwas Ammoniummirat und lasst die Mischung 10 bis 12 Stunden bei gewohnlicher Temperatui oder in massiger Warme stehen. Erweist sich die klare Losung als her von Phosphorsaure, so wird der gelbe Niederschlag von Ammoniumphosphormolybdat abfiltint, ausgewaschen und in Triammoniumphosphordodekamolybdat übergeführt, wie Bd. I. S 506 beschrieben wurde. Der Ruckstand enthalt rund 3,8 Proc. P., O.

Die angegebene Art, den Niederschlag direct zu wagen, ist in diesem Falle bei weitem zweckmassiger als die Umwandlung in Magnesiumpyrophosphat, weil es sich um Bestimmung sehr geringer Mengen von Phosphorsaure handelt und weil die Verbindung ein sehr hohes Moleculargewicht besitzt.

Bestimmung der schwefligen Säure.

Wie schon beim qualitativen Nachweis angeführt wurde, kommt die Prufung auf schweflige Saure gewohnlich nur dann in Frage, wenn es sich um Wasser handelt, welches durch Fabrikabwasser verunreinigt wurde. Die Bestimmung geschieht am sichersten in der Form von Baryumsulfat, indem man das angesauerte Wasser destillirt und im Destillat die schweflige Saure durch Oxydationsmittel in Schwefelsaure überführt.

Zur Destillation benutzt man den Apparat Fig. 74, Bd. I, S. 869. Nachdem man die Luft aus dem Apparate durch Kohlendioxyd verdrängt hat, bringt man in die Retorte 500 ccm Wasser nebst einigen Platinschnitzeln oder dergl. und sauert das Wasser mit Salzsaure an. Als Vorlage dient ein beliebiger Kolben, welcher mit etwa 100 ccm ammoniakalischem (schwefelsaurefreiem!) Wasserstoffsuperoxyd beschickt wird Man kann auch die gleiche Menge Bromwasser (1 4) vorlegen (vergl Bd. I, S. 519, 520) Den an das Kuhlrohr angesetzten gekrummten Vorstoss lasst man eben in die Flussigkeit eintauchen. Man destillirt nun untei lebhaftem Sieden etwa drei Viertel des Wassers über und vermeidet, dass bei einem etwaigen Emporsteigen der Vorlageflussigkeit diese mit Kautschukverbindungen in Berührung kommt damit nicht durch Oxydation des im Kautschuk enthaltenen Schwefels ein Fehler entsteht. Ueber die Behandlung der Vorlageflussigkeit sowie die Fallung der gebildeten Schwefelsauie vergl die cituite Stelle in Bd. I

Wie zu verfahren ist, wenn das Wasser gleichzeitig schweftige Saure und Schwefelwasserstoff enthalt, wurde bei der qualitativen Probe angegeben (5-99). Die Bestimmung des Schwefelwasserstoffs selbst siehe beim Artikel Mineralwasser

Bestimmung von Blei, Kupfer, Zink, Arsen.

Hat die qualitative Analyse des Wassers die Gegenwart eines dieser nur zufallig und in minimaler Menge vorkommenden Metalle erwiesen, so muss zur quantitativen Bestimmung eine grosse Menge Wasser verwandt werden. Man sauert 2 bis 5 Liter desselben mit Salpetersaure an und verdampft bis auf etwa 100 bis 150 ccm wober man sich von Zeit zu Zeit von der sauren Reaction überzeugen und eventuell etwas Salpetersaure zutugen muss. Da die minimalen Mengen von Kupfer, Bler oder Zink sich gewichtsanalytisch nach den gewohnlichen

Verfahren nicht mit Sicherheit bestimmen lassen, so wendet man vortheilhaft die eiektrolytische Abscheidung derselben an Man elektrolysirt die salpetersaure Losung direct, indem man zur Bleibestimmung die Scheibenelektrode mit dem positiven, und die Schale mit dem negativen Pol verbindet und im übrigen die Bd. I, S. 20 angegebenen Bedingungen einhalt

Zur Kupferbestimmung verbindet man die Scheibe 'nit dem negativen und die Schale mit dem positiven Pole, 'damit die geringe Menge Kupfer auf einer moglichst leichten Elektrode niedergeschlagen wird. Das Nahere siehe Bd. I, S. 76, 2. Die Elektrolyse bietet weiter den Vortheil, dass beide Metalle, wenn dieselben zusammen vorkommen sollten, gleichzeitig in salpetersaurer Losung bestimmt werden konnen. Man benutzt hierzu am besten die Bd. I, S. 79 abgebildeten Elektroden und verbindet die netzformige, zur Aufnahme des Bleisuperoxyds mit dem positiven, die Spirale zur Aufnahme des Kupfers mit dem negativen Pole.

Erscheinen die Mengen von Kupfer oder Blei so gering, dass eine gewichtsanalytische Bestimmung voraussichtlich nicht zum Ziele führen wird, so konnen colorimetrische Verfahren angewandt werden. colorimetrische Bestimmung des Bleies beruht auf der sehr empfindlichen Reaction, welche Schwefelwasserstoff in einer alkalischen. stark verdunnten Bleilosung erzeugt. Es wurde schon Bd. I. S. 13 erwahnt. dass diese Reaction scharfer ist als die in saurer Losung 1). 0,01 mg Blei erzeugt in 100 ccm Wasser in einer 16 bis 18 cm hohen Schicht noch eine braunliche Farbung. Die Anwendung dieser Reaction auf die colorimetrische Bleibestimmung in Wasser wird nur durch den Umstand beschrankt, dass man von der Abwesenheit anderer, ahnliche Reactionen erzeugender Metalle (Kupfer, Eisen) vollstandig überzeugt sein muss. Von einer vorherigen Abscheidung des Bleies als Sulfat kann eigentlich keine Rede sein, denn in diesem Falle konnte das Metall auch genauer auf gewichtsanalytischem Wege bestimmt werden. In anbetracht der geringen Mengen von Blei, um deren Bestimmung es sich hier handelt, sind auch andere Manipulationen zur Beseitigung storender Metalle kaum angebracht, so dass die Methode nur dann als zuverlassig bezeichnet werden kann, wenn ausser Blei kein anderes schweres Metall zugegen ist

Die Bestimmung wird in ahulicher Weise ausgeführt wie die Ammoniakbestimmung S. 113, indem man als Vergleichslosung eine Losung von 0,16 g Bleinitrat in 1 Liter Wasser benutzt, 1 com derselben enthalt 0.1 mg Blei. Als Reagentien werden in alle Cylinder gleiche Volumen Nationlauge, welche mit Schweielwasserstoff keine Farbung erzeugt, und gleiche Volumen Schweielwasserstoffwasser gegeben.

 $^{^{-1})}$ Vergl auch V Lehmann, Hoppe-Seyler's Zeitschrfphysiol Chem. 6 3 (1882)

Die colorimetrische Kupferbestimmung grundet sich auf die Reaction zwischen Ferrocyankalium und Kupfer in saurer Losung. 0,1 mg Kupfer wird in 100 ccm Lösung durch Ferrocyankalium an der rothlichen, durch die Bildung von Ferrocyankupfer erzeugten Färbung noch deutlich erkannt. Die allein in Frage kommende directe Anwendung der Methode wird nur durch einen Eisengehalt des Wassers unmoglich gemacht. Als Vergleichslosung dient eine Losung von 1,964 g CuSO₄ + 5 H₂O in 1 Liter Wasser, welche 0,5 mg Cu in 1 ccm enthalt. Man sauert das Wasser mit Salzsäure schwach an und verfährt im übrigen ähnlich wie bei der Blei- bezw. Ammoniakbestimmung.

Zink wird am besten in der Form von Sulfid bestimmt. Man verdampft etwa 5 Liter des schwach mit Salzsaure angesäuerten Wassers bis auf etwa 100 ccm, stumpft den grössten Theil der überschüssigen Säure durch Natriumcarbonat ab und versetzt mit Natriumacetatlösung und einigen Tropfen Essigsaure. Das Ausfallen des Zinks mit Schwefelwasserstoff, das Waschen des Schwefelzinks und das Glühen entweder im Wasserstoffstrome oder an der Luft wurde Bd. I, S. 331 beschrieben.

Zur Arsenbestimmung verdampft man 5 Liter Wasser auf Zusatz von Natriumcarbonat auf ein geringes Volumen, bringt die Losung und den entstandenen Niederschlag mit Hülfe von concentrirter Salzsäure in den Siedekolben des Apparates, Fig. 8, Bd. I, S. 129, fügt Eisendoppelsalz hinzu und destillirt das Arsen als Trichlorid ab, welches im Destillate als Arsensulfur gefallt wird Alles Nähere siehe im ersten Bande an der citirten Stelle.

Bestimmung der organischen Substanzen.

Es muss von vornherein darauf aufmerksam gemacht werden, dass eine eigentliche Bestimmung im gewohnlichen Sinne des Wortes, d. h die Ermittelung der Gewichtsmenge organischer Substanz, in einem bestimmten Volumen Wasser bislang nicht möglich ist. Die verschiedenen Methoden beschränken sich darauf, entweder die Menge von Kahumpermanganat zu ermitteln welche von den organischen Substanzen reducirt wird, wobei der Kohlenstoff und Wasserstoff derselben zu Kohlendioxyd und Wasser oxydirt, eventuell vorhandener Stickstoff als solcher frei wird, oder aber den Kohlenstoff bezw den Stickstoff der organischen Substanzen quantitativ zu bestimmen. Aus den auf diese Weise gewonnenen Zahlen lasst sich jedoch in anbetracht der grossen Verschiedenheit in der Zusammensetzung der organischen Substanzen ein Ruckschluss auf die Gewichtsmengen derselben nicht machen. Das am meisten angewandte Verfahren ist die

Methode von Kubel, bei welcher man die Menge von Kaliumpermanganat bestimmt, die in dem mit Schwefelsaure versetzten Wasser bei 10 Minuten langem Sieden reducirt wird. Aus derselben lässt sich die Sauerstoffmenge berechnen, welche zur Oxydation der organischen Substanzen verbraucht wurde, beide Arten der Darstellung des Resultats sind gebrauchlich

Zur Darstellung einer Permanganatlosung von bekanntem Gehalte geht man von der reinen Oxalsaure aus (vergl. Bd. I, S. 452) Man lost $0.625\,\mathrm{g}$ reine krystallisirte Oxalsaure in 1 Liter destillirtem Wasser aut. Diese Losung ist 1 '100-normal und enthalt in 1 ccm $0.000625\,\mathrm{g}$ C₂H₂O₄ + 2H₂O, welche $0.000314\,\mathrm{g}$ K MnO₄ oder $0.000079\,\mathrm{g}$ Sauerstoff entsprechen (H = 1).

Die Chamaleonlosung wird ein wenig starker als $^{1}/_{100}$ -normal gemacht, weil eine so verdunnte Losung wenig haltbar ist und man den Titer derselben haufig durch die Oxalsaure controliren muss. Man lost 0,32 bis 0,35 g K Mn 04 (genau $^{1}/_{100}$ -normal ware 0,314 g) in 1 Liter Wasser auf und bestimmt den Titer auf folgende Weise. 100 ccm destillirtes Wasser werden in einem etwa 300 ccm fassenden Kolben mit 5 ccm verdunnter Schwefelsaure (1 Vol. 3 Vol.) versetzt und zum Sieden erhitzt. Alsdann giebt man aus der Burette 3 oder 4 ccm Chamaleonlosung hinzu, kocht 10 Minuten, nimmt den Kolben vom Feuer und fugt 10 ccm der $\frac{n}{100}$ -Oxalsaure hinzu. Die hierdurch entfarbte Flussigkeit wird schliesslich mit Chamaleon bis zur schwachen Rothung titrirt. Das Gesammtvolumen n des verbrauchten Chamaleons enthalt. nach der oben angegebenen Starke der Oxalsaure, demnach 0.00314 g K Mn 0_4 , entsprechend rund 0,0008 g 0, woraus sich der Wirkungswerth eines Cubikcentimeters Chamaleon ergiebt zu

$$1 \text{ ccm} = \frac{0,00314}{n} \text{ g K Mn O}_4 = \frac{0,0008}{n} \text{ g O}.$$

Die Titerstellung des Chamaleons muss in der beschriebenen Weise ausgeführt werden, damit dieselbe möglichst mit der eigentlichen Bestimmung der organischen Substanzen übereinstimmt. Zu letzterer verfahrt man folgendermaßen Man versetzt 100 ccm des zu prüfenden Wassers in einem Kolben (wie oben) mit 5 ccm Schwefelsaure und darauf mit so viel Chamaleonlosung, dass die Losung stark roth gefarbt erscheint, und kocht 10 Minuten lang, wober die Flussigkeit nicht vollständig entfaßt weiden darf. Darauf wild das überschussige Permanganat durch eine gemessene Menge Oxalsaure zerstort, wozu in der Regel, wie vorhin bei der Titerstellung. 10 ccm $\frac{n}{100}$ -Oxalsaure genügen. Endlich wild mit Chamaleon bis zur Rothung titrirt und das Gesammtvolumen (N) der verbrauchten Chamaleonlosung abgelesen

Berechnung Zieht man von dem Gesammtvolumen Chamaleon N das durch die 10 ccm Oxalsaure verbrauchte Volumen n ab, so entspricht die Differenz N-n dem Volumen Chamaleon welches durch

die organischen Substanzen zerstort wurde. Die in 100 ccm Wasser enthaltenen organischen Substanzen werden daher durch

$$(N-n) \frac{0,00314}{n} g K Mn O_4,$$

oder durch

$$(N-n) \frac{0.0008}{n}$$
 g Sauerstoff

oxydirt. Je nachdem man das Analysenresultat auf 1 Liter Wasser oder auf 100 000 Thle. bezieht, hat man diese Zahlen mit 10 oder mit 1000 zu multipliciren.

Bei der vorstehenden Rechnung wurde angenommen, dass die Oxydation der organischen Substanz durch das Permanganat glatt verlauft, dass also nach dem Kochen der reducirte Theil des Permanganats sich als Manganoxydulsalz in Losung befindet. Dies ist indess nicht immer der Fall, sondern die Reduction eines Theiles des Permanganats durch die organischen Substanzen geht oft nur bis zur Bildung von hoheren Manganoxyden, welche sich durch einen braunrothen Niederschlag in der Flüssigkeit zu erkennen giebt, die bekannte Erscheinung, welche bei der Titration von Eisenoxydul mit Permanganat eintritt, wenn es an Schwefelsaure fehlt. Diese unvollstandige Reduction giebt jedoch keinen Anlass zu einem Fehler, wenn die Menge der zugefügten Oxalsaure so gross 1st, dass das gebildete Manganoxyd wieder reducirt Nimmt man, um den Vorgang durch Gleichungen veranschaulichen zu konnen, an die organische Substanz sei eine organische Saure, z B Oxalsaure, so stellt die Gleichung (I) die Reaction dar, wenn dieselbe glatt verlauft

$$Mn_2O_7 + 5C_2H_2O_4 = 2MnO + 10CO_2 + 5H_2O$$
 . (I)

Die Gleichung (II) ist das Schema für den Fall dass die Reduction des Permanganats nur bis zur Bildung von Manganoxyd fortschieitet

$$Mn_2O_7 + 4C_2H_2O_4 = Mn_2O_3 + 8CO_2 + 4H_2O$$
 . (II)

Dieselbe Menge organische Substanz (hier durch Oxalsaure reprasentirt) zerstort also in diesem Falle eine grossere Menge Permanganat als ber (I). Die nun zuzusetzenden 10 ccm $\frac{n}{100}$ - Oxalsaure wurden weniger restirendes Permanganat vorfinden, es bliebe eine grossere Menge $\frac{n}{100}$ -Oxalsaure unzersetzt, welche folglich eine grossere Menge $\frac{n}{100}$ -Chamaleon entordern wurde, mit anderen Worten, man wurde zu

viel organische Substanz finden Dieser Fehler wird jedoch, wie angedeutet, durch den Ueberschuss

von $\frac{n}{100}$ -Oxalsaure vermieden, weil ein Theil der letzteren dazu dient

das nach Gleichung (II) gebildete Mn₂O₃ zu reduciren. Diese Reduction erfolgt nach Schema (III)

$$\label{eq:mn2O3} Mn_2\,O_3 \;\perp\; \left(\frac{\it n}{100}\text{--}\right)\,C_2\,H_2\,O_4 = \,2\,Mn\,O\;+\;2\,C\,O_2\;+\;H_2\,O\;\;.\;\;.\;\;(III)$$

Stellt man die Gleichung (III) mit Gleichung (II) zusammen, so ergiebt sich, dass nach der Reduction des $\mathrm{Mn_2\,O_3}$ durch die überschüssige $\frac{n}{100}$ -Oxalsaure die Flussigkeit genau so zusammengesetzt ist, wie sie es beim glatten Verlauf der Reduction nach Gleichung (I) sein würde, d. h. die durch $\frac{n}{100}$ -Chamaleon zurückzutitrirende Menge Oxalsaure entspricht einem Ueberschuss von Permanganat, wie er beim glatten Verlauf der Reaction nach Schema (I) bleiben wurde.

Was die erwähnte nothwendige Einhaltung gleichartiger Versuchsbedingungen betrifft, so ist noch zu empfehlen, dass man stark mit organischen Substanzen verunreinigte Wasser vorher verdünnt. Man misst z. B. 20 ccm eines Schmutzwassers ab, verdünnt dieselben mit destillirtem Wasser auf 100 ccm und verfahrt wie angegeben. Soll dasselbe Wasser, nachdem es einem Reinigungsprocesse unterworfen worden, von neuem auf organische Substanzen geprutt werden, so muss die Probe in demselben Verhaltnisse verdünnt werden, wie beim Versuch vor der Reinigung.

Die Besprechung anderer Fehlerquellen erfolgt nach der im Nachstehenden beschriebenen Modification der Kubel'schen Methode.

Methode von F. Schulze.

Dieselbe unterscheidet sich von der vorhergehenden Methode dadurch, dass die Oxydation der organischen Substanzen mit Permanganat in alkalischer Losung vollzogen wird, die Rucktitrirung geschieht wie bei Kubel in saurer Losung.

Man versetzt 100 ccm Wasser zunachst mit 1 , ccm Natronlauge (1 2) und darauf mit 10 ccm Chamaleonlosung (S. 156). Bei stark verunreinigten Wassern fugt man 15 ccm der letzteren hinzu, allgemein so viel, dass nach dem nun folgenden 10 Minuten langen Sieden die Flussigkeit noch deutlich roth gefarbt ist. Nachdem man bis auf 50 bis 60° hat erkalten lassen, sauert man mit 5 ccm verdunnter Schwefelsaure (S 156) an und fugt 10 ccm $\frac{n}{100}$ -Oxalsaure hinzu. Sobald die Flussigkeit vollstandig entfarbt ist, was durch Bewegen und gelindes Erhitzen beschleunigt werden kann, titrirt man mit $\frac{n}{100}$ -Chamaleon zuruck, bis ein Tropfen desselben eine wenigstens funf Minuten andauernde schwache Rothung erzeugt. Die Berechnung des Resultats ist dieselbe wie S 156

Wie ersichtlich, hat die Kubel'sche Methode vor derjenigen von Schulze den Vorzug der grösseren Einfachheit. Letztere giebt indess etwas höhere Werthe, und da die Oxydation der organischen Substanzen durch Permanganat überhaupt nicht vollstandig erfolgt, so wird diejenige Methode die genauere sein, welche die hoheren Zahlen liefert. Die Unterschiede sind jedoch nach den vergleichenden Bestimmungen von Tiemann u. A. so gering, dass man in der Regel die einfachere Kubel'sche Methode vorzieht. Beide Methoden geben, wenn die vorgeschriebenen Bedingungen genau eingehalten werden, unter sich übereinstimmende Zahlen, und nur auf diese kommt es bei dieser Bestimmung, welche keine absolute ist, an.

Es sind schliesslich noch die Einflusse zu erortern, welche die gewöhnlich im Wasser vorkommenden unorganischen Korper auf das Resultat haben können.

Der Gehalt an Eisenoxydul ist in den meisten Wassern so gering, dass er keinen erheblichen Einfluss auf das Resultat ausübt. Kommt Eisenoxydul in grosserer Menge vor, wie in Stahlwassern und Grundwassern gewisser Gegenden, so kann man den grossten Theil desselben dadurch zur Abscheidung bringen, dass man das Wasser in einer zum Theil mit Luft gefullten Flasche einige Zeit unter zeitweiligem Umschutteln stehen lasst, wodurch das als Ferrohydrocarbonat geloste Eisen sich in Form von Eisenhydroxyd absetzt, so dass nur Spuren von Eisen in Losung bleiben. Untersucht man aber ein solches, das gesammte Eisen noch in Losung enthaltende Wasser nach der Permanganatmethode auf organische Substanzen, so wird das Resultat naturlich zu hoch ausfallen. Man kann in diesem Falle das Eisen gesondert bestimmen, indem man das angesauerte Wasser mit Permanganat in der Kalte titrirt, wobei die organischen Substanzen, welche meist nur in der Waime reducirend wirken, unzersetzt bleiben Eine zweite Titration nach Kubel in der Siedehitze giebt den Gehalt an organischer Substanz plus Eisen, und durch Differenzbestimmung eihalt man die Menge von organischer Substanz

Wie salpetrige Saure auf Kaliumpermanganat einwirkt, wurde S 151 erortert. Wurde dieselbe in nennenswerther Menge gefunden, so ist, nach S 152, für jeden Theil salpetrige Saure. N₂O₂, $\frac{314}{180}$ oder 1,66 Thle. K Mn O₄ von dem nach Kubel oder Schulze gefundenen Resultate abzuziehen

Ammoniumsalze wirken nui in grosserer Menge enttarbend auf verdunnte Permanganatlosung ein. Img Ammoniak in 100 Thlu Wasser ubt nach den Versuchen von C. Preusse und F. Tremann 1) keine reducirende Wirkung aus, und diese Ammoniakmenge findet sich nur sehr selten in stark verunreinigtem Wasser.

¹⁾ Ber d deutsch chem Ges 12, 1906 (1874)

Der von anderer Seite¹) gefundene storende Einfluss von Chloriden auf die Resultate der Kubel'schen Methode wurde von Walter-Gartner untersucht. Diese Autoren fanden, dass die Resultate durch den gewohnlich vorkommenden Chlorinatriumgehalt der Wasser nicht beeintrachtigt werden; gleichwohl rathen dieselben, bei Gegenwart grosserer Mengen von Chloriden, z.B. in Soolquellen, die Schulze'sche Methode zur Bestimmung der organischen Substanzen zu benutzen.

Bezuglich der Schlusse, welche aus den Resultaten des Chamaleonvertahrens zu ziehen sind, ist im Anschluss an das eingangs dieses Artikels (S. 155) Gesagte noch zu erwahnen, dass die Oxydation durch Permanganat sich sowohl auf die im Wasser vorhandenen nicht fluchtigen als auch auf die flüchtigen organischen Substanzen erstreckt. Eine vollstandige Oxydation findet aber weder in saurer noch in alkalischer Flüssigkeit statt, dieselbe ist vollstandiger bei 10 Minuten langem Kochen als bei funf Minuten langem, und scheint durch langeres Kochen nicht erheblich gesteigert zu werden Zur Erzielung vergleichbarer Zahlen ist daher eine Kochdauer von 10 Minuten am zweckmassigsten. Die mehr oder minder grosse Vollstandigkeit, mit welcher die organischen Substanzen oxydirt werden, hangt von der Natur derselben ab; so scheinen die Producte der Faulniss starker zu reduciren, als die organischen Stoffe vor der Faulniss

Die genannten Punkte zeigen zur Genuge, dass das Permanganatverfahren keinen Anspruch auf eine quantitative analytische Methode machen kann, dass die Resultate desselben vielmehr nur im allgemeinen einen zahlenmassigen Ausdruck für die unbestimmte Angabe, ein Wasser enthalt viel oder wenig organische Substanz, bedeuten. Zur Einstellung in eine Gesammtanalyse des Wassers sind die Zahlen demnach nicht geeignet, und es ist gleichgultig, ob man die durch die Resultate ausgedrückte Oxydirbarkeit des Wassers durch die Gewichtsmenge des verbrauchten Permanganats oder durch die daraus zu berechnende Menge an verbrauchtem Sauerstoff ausdrückt. Dennoch bleibt die Bestimmung ein wichtiger Factor zur Beurtheilung der Wasser vom hygienischen Standpunkte.

Bestimmung des Kohlenstoffs der nicht oder schwer flüchtigen organischen Substanzen des Wassers.

Dass Kohlenstoff durch Erlitzen mit Chromsaure und Schwetelsaure vollstandig in Kohlendioxyd übergeführt werden kann, wurde Bd I, > 529 bei der Eisenanalyse gezeigt. An der Anwendung dieses Vertahrens auf Bestimmung des Kohlenstoffs in organischen Substanzen

¹⁾ L vin Itallie, Aich d Phaim [3] **27**, 1009, Siedler, Apotheker-Zie 7 185

und speciell in denen des Wassers sind E. Wolff, P. Degener, Marcker¹) und A. Herzfeld²) betheiligt.

Das Verfahren besteht in grossen Zügen darin, die organischen Substanzen durch Abdampfen des Wassers auf ein geringes Volumen zu concentriren, diesen Rest it Chromsaure und Schwefelsäure zu erhitzen und das hierdurch gebildete Kohlendioxyd in Kalilauge aufzufangen und zu wagen. Die Bestimmung erstreckt sich also nur auf die beim Verdampfen mit den Wasserdampfen nicht flüchtigen organischen Substanzen. Will man die dabei sich verflüchtigenden Substanzen mit berucksichtigen, so muss man das Wasser im Destillirapparate verdampfen und das Destillat nach der Chamäleonmethode (S. 155) untersuchen.

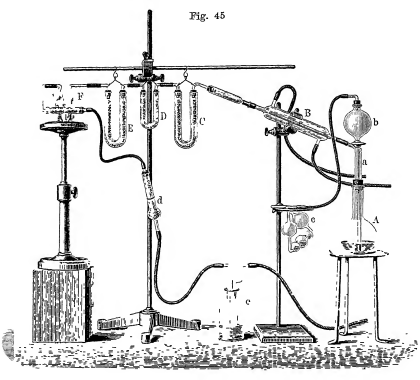
Nach Tiemann-Walter-Gartner verfahrt man in folgender Weise. Man stellt einen Destillirapparat zusammen, bestehend aus einer mit Glasstopsel versehenen Retorte, deren ausgezogener und umgebogener Hals mittelst eines gut ausgewaschenen Korkes mit einem Liebig'schen Kühler verbunden wird. Die Retorte muss so gross sein, dass die zu destillirende Wassermenge dieselbe nur bis zu zwei Dritteln anfullt Wie Preusse und Tiemann gefunden haben, gehen flüchtige organische Substanzen sowohl mit den Wasserdampfen des neutralen als auch des angesauerten und des alkalisch gemachten Wassers uber. Fur den vorliegenden Zweck ist es zur Herstellung gleichartiger Versuchsbedingungen am besten, das neutral reagirende Wasser zu destilliren. Alkalisch reagirende Wasser müssen daher mit Kohlendioxyd gesattigt, sauer reagirende genau mit Natriumcarbonat neutralisirt werden. Man bringt nun 500 bis 1000 ccm des neutralen Wassers in die gut gereinigte Retorte und destillirt über der freien Flamme eines starken Brenners 250 bezw. 700 ccm über

Die zuerst ubergehenden 100 ccm des Destillates werden aufgefangen und nach Kubel (S 155) auf organische Substanzen untersucht. Finden sich solche vor, so werden die nachsten 100 ccm in derselben Weise gepruft. Auf diese Weise stellt man einen eventuellen Gehalt der in neutraler Losung fluchtigen organischen Stoffe des Wassers fest. Das in der Retorte zuruckbleibende Wasser wird unter Abhaltung des atmospharischen Staubes in einer Glas- oder Platinschale bis auf etwa 15 ccm verdamptt

Zur Oxydation der in diesem Abdampfieste enthaltenen organischen Substanzen dient der Apparat Fig. 45 (a. f. S.). Anst der 250 bis 300 ccm fassende Zeisetzungskolben, durch dessen hautschukstopfen das Theimometer a, das bis nahe zum Boden reichende Rohr des Hahntrichters b und das Kuhlrohr des Liebig schen Kuhleis B geführt

 $^{^{1})}$ Zeitschi d Vereins f d Rubenzucker-Ind des Deutsch Reiches 32, 62 (1882) und 34, Beilage zum Augustheit (1884) — $^{2})$ Bei d deutsch chem Ges 19, 2618 (1886)

sınd; letzteres ragt nicht unter dem Stopfen hervor. Zur vollstandıgen Absorption der durch den Kuhler nicht verdichteten Wasserdampfe sind die Chlorcalciumrohren C und E eingeschaltet, wahrend das U-Rohr D mit grob gepulvertem metallischem Antimon zum Zuruckhalten von freiem Chlor beschickt ist (s. weiter unten). An den zur Absorption und Wagung des Kohlendioxyds bestimmten Kaliapparat F schliesst sich das Schutzrohr d, welches im oberen Theile mit Chlorcalcium, im unteren Theile mit Kalistuckchen gefullt ist und dessen untere Oeffnung wahrend der Zersetzung frei bleibt. Soll schliesslich



zur vollstandigen Ueberfuhrung des Kohlendioxyds in den Apparat F Luft durch den Apparat gesogen werden, so wird zwischen den Aspirator und das Schutziohi d noch die mit concentrirter Schwefelsause beschickte Waschflasche e eingeschaltet. Die Reinigung der durchzusaugenden Luft von Kohlendioxyd wird durch den Kaliapparat e bewirkt

Wie in allen Fallen, wo das Trocknen von zu wagendem Kohlendioxyd durch Chlorcalcium bewirkt wird, muss letzteres neutral sein, man leitet dahei durch die Rohien C und E zunachst einen Stiom von trockenem Kohlendioxyd, um etwa vorhandenes Calciumhydroxyd zu

sattigen, und verdrängt das überschussige Gas durch einen trockenen Luftstrom. Die Kaliapparate F und e sind mit Lauge vom spec. Gewicht 1,3 gefullt, der Apparat F enthält ausserdem ein gerades, mit Kalistucken gefulltes Rohr Der Apparat kann auch in einzelnen Stucken gemass dem in Bd. I, S. 530, Fig. 47 abgebildeten, welcher zu ahnlichem Zwecke dient, modificirt werden.

Nachdem der Apparat zusammengestellt ist, bringt man den Abdampfruckstand aus der Schale in den Kolben A, spult die Retorte und die Schale zusammen mit 10 ccm verdunnter Schwefelsaure (1:3) aus und giesst letztere ebenfalls in den Kolben. Das dadurch aus den Carbonaten ausgetriebene Kohlendioxyd wird durch Erwarmen der Flussigkeit auf etwa 50° und Durchsaugen von Luft vollständig aus dem Kolben entfernt, wobei ein Entweichen etwa vorhandener leicht fluchtiger organischer Sauren nicht zu befurchten ist. Man lässt erkalten, bringt 10 g fein gepulvertes Kalumbichromat in den Kolben und schaltet denselben in den Apparat ein. Alsdann bringt man 50 bis 60 ccm eines Gemisches aus 3 Vol concentrirter Schwefelsaure und 2 Vol. Wasser in den Kugeltrichter b, verbindet letzteren mit dem Kaliapparate c und lasst die Saure langsam in den Kolben fliessen. Man hålt nun die Temperatur des Kolbeninhaltes wahrend einer halben Stunde auf 50 bis 550, bringt wahrend der zweiten halben Stunde allmahlich ins Sieden und unterhalt dasselbe 5 bis 10 Minuten lang. Langeres Erhitzen 1st, wie weiter unten gezeigt wird, unzweckmässig.

Danach unterbricht man das Erhitzen, verbindet d mit e und saugt 10 Minuten lang einen Luftstrom durch den Apparat. Schliesslich wird die Gewichtszunahme des Kaliapparates F, nachdem man denselben etwa 20 Minuten lang im Wagekasten hat stehen gelassen (vergl. Bd. I, S. 532), bestimmt.

Der Kohlenstofigehalt der in der angewandten Wassermenge enthaltenen nicht fluchtigen organischen Substanzen wird gefunden, indem man das Gewicht des Kohlendioxyds mit 0,273 multiplicit.

Bemerkungen zu vorstehender Methode.

Wenn auch das Chromschwefelsaure-Verfahren gestattet, den einen Bestandtheil der organischen Substanzen, den Kohlenstoft, mit nahezu theoretischer Genauigkeit zu bestimmen, so lasst sich doch wegen des sehr wechselnden Kohlenstoftgehaltes der organischen Verbindungen eine quantitative Bestimmung der letzteren ebenso wenig erreichen, wie durch die Chamaleonmethode Es lohnt sich deshalb auch nicht, die Genauigkeit der Kohlensaurebestimmung durch langer fortgesetztes Erhitzen zu erhohen Halt man die angegebene Zeit ein, so werden bei den meisten organischen Korpein immer über 90 Proc ihres Kohlenstoffs gefunden Zu niedrige Werthe geben nur die gesattigten

einbasischen Sauren der aliphatischen Reihe und manche Amidoderivate derselben. Chloride und Nitrate wirken nicht schädlich, wie aus Tiemann-Gärtner's Versuchen hervorgeht.

Es ist aber unerlässlich, das von A. Herzfeld zuerst benutzte Antimonrohr D zur Absorption des aus den Chloriden entwickelten freien Chlors in den Apparat einzuschalten. Um dem Antimon nach wiederholtem Gebrauch die metallische Oberfläche wiederzugeben, behandelt man dasselbe kurze Zeit mit einem Gemisch von 1 Thl. Salpetersäure (spec. Gewicht 1,2) und 4 Thln. Salzsaure (spec. Gewicht 1,10), wäscht mit Salzsäure und trocknet rasch. Es ist wichtig, das Antimonrohr zwischen die zwei Chlorcalciumrohren einzuschalten, damit das nach wiederholtem Gebrauch vorhandene Antimontrichlorid beim Oeffnen des Apparates kein Wasser aus der Luft anziehen kann; das feucht gewordene Trichlorid wurde sonst Salzsäure abgeben und eine Gewichtsvermehrung des Kaliapparates veranlassen.

esti mu g des in de orga 'sche Substa ze des Wassers enthalte e Stickstoffs.

Die im Vorhergehenden beschriebenen Methoden zur Bestimmung der organischen Substanzen im Wasser grunden sich entweder auf die Oxydirbarkeit der organischen Substanzen durch Permanganat oder auf die quantitative Ermittelung des organischen Kohlenstoffs. Da aber die meisten dieser Verunreinigungen, und namentlich die Faulnissproducte. auf deren Erkennung es hauptsachlich bei der Beurtheilung der Wasser ankommt, auch Stickstoff enthalten, so sind auch Methoden aufgestellt worden, welche auf der Bestimmung des Stickstoffs berühen.

Der Stickstoff kann im Wasser, abgesehen von der in der gelosten Luft enthaltenen, hier nicht in Frage kommenden Menge, in drei verschiedenen Formen enthalten sein als Albuminoidstickstoff, als Ammoniak- und als Nitrat- bezw Nitritstickstoff

Wie Ammoniak, Salpetersaure und salpetrige Saure bestimmt werden, wurde S 113, 132, 147 erortert, in welcher Weise diese unorganischen Stickstoffverbindungen bei der Bestimmung des organischen Stickstoffs zu berücksichtigen sind, wird bei den einzelnen Methoden gezeigt werden

Das bequemste und für die meisten Falle ausreichende Verfahren ist das von Wanklyn, Chapman und Smith, welches sich auf die Eigenschaft der stickstoffhaltigen Substanzen grundet, durch Erhitzen mit einer stark alkalischen Kaliummanganatlosung ihren Stickstoff in Form von Ammoniak abzuspalten. Ueber die Vollstandigkeit dieser Zersetzung siehe weiter unten

Da bei dieser Methode der organische Stickstoff in Form von Ammoniak ermittelt wird, so muss etwa schon im Wasser vorgebildetes Ammoniak zunachst durch Destillation entfernt werden. Die Bestimmung des letzteren nach der Methode von Miller (S. 119) kann also mit der Bestimmung des Albuminoidstickstoffs verbunden werden.

Man destillirt aus der sorgfaltig gereinigten Retorte des S. 161 beschriebenen Destillirapparates 500 ccm Wasser auf Zusatz von 3 ccm ammoniakfreier Natriumcarbonatlosung so schnell wie moglich ab und verfährt im übrigen zum Auffangen und zur colorimetrischen Bestimmung des Ammoniaks, wie S. 119 beschrieben wurde.

Nachdem alles Ammoniak übergegangen ist, unterbricht man die Destillation und giesst durch den Tubus der Retorte unter Umschwenken 50 ccm einer stark alkalischen Kaliummanganatlösung, welche auf folgende Weise bereitet wird.

Man löst 200 g reines Kaliumbydroxyd und 8 g Kaliumpermanganat in 1 Liter destillirtem Wasser auf und destillirt die Lösung in einer grossen Retorte, bis 200 oder 250 ccm Wasser und mit diesem etwa vorhandenes Ammoniak, bezw. das Ammoniak von stickstoffhaltigen organischen Substanzen, übergegangen ist. Die concentrirte Losung wird an einem vor Ammoniakdampfen geschützten Orte erkalten gelassen, mit ammoniakfreiem destillirtem Wasser zu 1 Liter aufgefullt und in gut verschlossenen Flaschen aufbewahrt.

Das mit der alkalischen Manganatlosung versetzte Wasser wird nun von neuem destillirt. Vom Destillate werden zunächst 100 ccm und danach 50 ccm in den S. 119 beschriebenen Glascylindern aufgefangen und, wie daselbst angegeben, colorimetrisch geprüft. Sollten, was selten der Fall ist, die 50 ccm noch bestimmbare Mengen Ammoniak enthalten, so destillirt man weitere 50 ccm ab

Der auf diese Weise bestimmte Albuminoidstickstoff wird als Albuminoidammoniak in Gramm pro 1000 bezw. 100 000 ccm Wasser aufgeführt.

Der Werth des Verfahrens liegt hauptsachlich in seiner Einfachheit und leichten Ausfuhrbarkeit. Beurtheilt man dasselbe nach seiner quantitativen Bedeutung, so ist zu erwagen, dass die Methode, ihrer Bestimmung gemass, nicht sammtliche, sondern nur stickstoffhaltige Korper anzeigt. Von letzteren konnen bei der vorausgehenden Destillation leicht fluchtige Bestandtheile verloren gehen. Der Stickstoff der an der Reaction theilnehmenden Substanzen, sofern dieselben Zersetzungsproducte von Proteinsubstanzen sind, wird nach den Versuchen von C. Preusse und Tiemann 1) ziemlich vollstandig in Ammoniak übergeführt. Einen Schluss auf die absolute Menge der stickstoffhaltigen Substanzen eines Wassers zu ziehen, ist aber, in anbetracht des verschiedenen Stickstoffgehaltes derselben, ebenso unmoglich, wie beim Chromschwefelsaure-Verfahren die Berechnung der organischen Substanz aus dem gefundenen Kohlenstoff.

Bei Ausführung des Verfahrens kann nicht zu viel Sorgfalt darauf

1 70 1 1

verwendet werden, Glasgefasse und Reagentien zu benutzen, welche ganzlich frei von Ammoniak sind Es empfiehlt sich deshalb, Controlversuche mit ammoniakfreiem destillirtem Wasser anzustellen, falls es sich um Bestimmung sehr geringer Mengen von stickstoffhaltigen Substanzen handelt

Die Methode von Kjeldahl zur Bestimmung des Stickstoffs in organischen Substanzen, über welche Ausführliches im Capitel Stickstoff nachzulesen ist, wird nach Walter-Gartner in der von Ulschil) angegebenen Modification zur Bestimmung des Gesammtstickstoffs der organischen Substanzen und des Ammoniaks im Wasser benutzt

Ueber das Verfahren im allgemeinen ist Folgendes vorauszuschicken. Dasselbe bezweckt zunachst, den organischen Stickstoff durch langeres Erhitzen der organischen Substanz mit concentrirter Schwefelsaure in Ammoniak bezw. Ammoniumsulfat überzuführen. Nach beendigter Reaction wird alsdann das Ammoniak durch Erhitzen der mit Alkalı übersattigten Flüssigkeit ausgetrieben und in titrirter Saure aufgefangen. Da hier in saurer Losung gekocht wird, so wird also das vorhandene freie oder an Saure gebundene Ammoniak mit bestimmt. Was den Nitratstickstoff anlangt, so ist die Methode spater so ausgebildet worden, dass auch dieser mittelst gewisser Zusätze in Ammoniak übergeführt werden kann, so dass also der Gesammtstickstoff in einer Operation bestimmt werden kann.

Bei der Anwendung der Methode auf die Wasseranalyse empfiehlt es sich, den Ammoniakstickstoff mit zu bestimmen, zu welchem Zwecke man die Wasserproben gleich bei der Entnahme mit Schwefelsaure ansauert Hierdurch werden sowohl freies Ammoniak, als auch fluchtige stickstoffhaltige Basen gebunden und Fermentationsprocesse verhindert, so dass sammtlicher in diesen Korpern enthaltene Stickstoff zur Bestimmung gelangt. Der Nitratstickstoff wird in Gegenwart der organischen Substanzen, da dieselben wie die oben erwahnten Zusatze wirken, ebenfalls zum Theil in Ammoniak verwandelt Derselbe kann sogar, nach Proskauer und Zulzer2), vollstandig mit bestimmt werden, wenn der Nitratgehalt in Schmutzwassern, also in Wassern, welche reich an stickstoffhaltigen organischen Substanzen sind, 50 Thle in 100 000 Thln Wasser nicht übersteigt und die Salpeteisaure vor dem Eindampten des Wassers durch eine lebhafte Wasserstoffentwicklung zu Ammoniak reducirt wird Walter-Gartner halten indess die quantitative Umwandlung der Salpetersaure in Ammoniak, zumal in stark schaumenden, verdunnten Losungen, für unsicher, und da uberdies in vielen Fallen die getrennte Ermittelung des organischen und Ammoniak-tick-toffs einerseits und des Nitratstickstoffs anderseits von Interesse ist, so ziehen diese Autoren die Entfernung der Salpeter-

¹⁾ Zeitschi f anal Chem. 25, 579 (1886) — 2) Zeitschi, f Hygiene 7,

 $\left(\text{oder }\frac{n}{20}\text{-}\right)$ Natronlauge zurucktitrirt. Multiplicirt man die Differenz zwischen dem vorgelegten Volumen $\frac{n}{10}\text{-Saure}$ und dem verbrauchten

Volumen $\frac{n}{10}$ -Lauge mit 0,001393, so erhalt man den in der angewandten Wassermenge enthaltenen Albuminoid- und Ammoniakstickstoff in Gramm.

Wenn auch nicht alle stickstoffhaltigen Substanzen durch den Kjeldahl'schen Oxydationsprocess den gesammten Stickstoff ohne weiteres als Ammoniak abgeben (vergl. F. W. Dafert 1), so werden doch gerade die Eiweisssubstanzen und ihre letzten Zerfallproducte, deren Bestimmung im Wasser von Wichtigkeit ist, quantitativ zerlegt.

Die Methode eignet sich vorzuglich zur Untersuchung von stickstoffreichen Schmutzwassern, wie Canalwasser u. dergl und zwar aus dem Grunde, weil es fast unmoglich ist, die zur Ausfuhrung nöthigen Reagentien, welche der Hauptsache nach Sauren sind, ganzlich ammoniakfrei zu erhalten, und die hieraus entstehenden Fehler somit weniger ins Gewicht fallen, als bei der Analyse stickstoffarmer Wasser.

Dass beim Eindampfen des Wassers in saurer Losung geringe Verluste an organischen Substanzen stattfinden konnen, wurde bereits S. 161 erwahnt. Bezuglich der aus den Resultaten zu ziehenden Schlüsse auf den absoluten Gehalt an organischen Substanzen gilt dasselbe, was von den vorhergehenden Methoden S. 163 und 165 gesagt wurde.

Härtebestimmung (Hydrotimetrie).

Ueber die Methode, die Harte der Wasser durch eine titrirte Seifenlosung zu bestimmen, welche seit ihrer Einfuhrung durch Th. Clark im Jahre 1847 eine wichtige Rolle bei der technischen Wasseruntersuchung gespielt hat, sind in neuerer Zeit die widersprechendsten Urtheile laut geworden. Wahrend die einen Forscher sich bemühen, das Vertahren zu verbessern, und dasselbe trotz seiner öffenbaren Mangel als expeditives Hulfsmittel aufrecht erhalten wollen, empfehlen andere, die Methode als ungenau überhaupt fallen zu lassen. Auf die dem Vertahren anhaftenden Mangel wurde übrigens schon wenige Jahre nach dem Erscheinen desselben von D. Campbell und Maumené?) aufmerksam gemacht. Man wird nicht fehl gehen, wenn man annimmt, dass die Methode, wenn sie auch aus dem wissenschaftlichen Labora-

 $^{^{-1}}$) Zeitschi if anal Chem 27, 222 (1888) — $^{-2}$) Jahresbei if Chem

torium, für welches sie eigentlich nie bestimmt war, verschwinden wird, sich dennoch ihren Platz in der Technik so lange bewahren wird, bis eine ebenso einfache Methode an ihre Stelle getreten ist. Vom Standpunkte der exacten Analyse liessen sich die Methoden zur Bestimmung der organischen Substanzen im Wasser ebenso ungünstig beurtheilen. Verlangt man von der Methode nichts anderes als die Angabe der Harte, d. h. einen Maassstab zur Beurtheilung eines Wassers in bezug auf den Gesammtgehalt an den die Harte bedingenden, also die Seife zersetzenden Substanzen, und nicht etwa den Gehalt an Kalk etc., so leistet das Verfahren wegen seiner grossen Einfachheit immer noch gute Dienste. Jedenfalls ist es als verfehlt zu bezeichnen, wenn einige Chemiker, welche die Methode verwerfen und auf exactem Wege Kalk, Magnesia etc. bestimmen, die so gewonnenen Zahlen in Härtegraden ausdrücken.

Das Verfahren soll zuerst in seiner ursprunglichen Form und in einer seiner hauptsachlichsten Modificationen beschrieben werden, woran sich die Besprechung der Einwande schliesst.

Die Clark'sche Methode ach Faisst u d K auss.

Versetzt man Wasser, welches ein gelöstes Kalksalz, z B. Chlorcalcium, enthalt, nach und nach mit einer Seifenlösung, so entsteht zuerst eine milchige Trubung und, bei grosserem Kalkgehalt, nachher ein Niederschlag, welcher davon herrührt, dass das fettsaure Alkali der Seife sich mit dem Chlorcalcium in unloslichen fettsauren Kalk umgesetzt hat, das Alkali bleibt an Chlor gebunden in Lösung Schuttelt man die Flussigkeit nach jedem Zusatz von Seife, so wird sich ein bleibender Schaum erst dann bilden, wenn aller Kalk ausgefallt und ein geringer Ueberschuss an Seife zugegen ist Wasser, welches ein Magnesiumsalz enthalt, verhalt sich in ahnlicher Weise. Auf diese Reactionen hat Clark die Hartebestimmung gegrundet

Verfahrt man quantitativ, indem man z B zu jedem Versuch 100 ccm Wasser nimmt, welche 1 mg CaO, 2 mg CaO u s w. (in Form eines gelosten Kalksalzes) enthalten, und indem man die bis zum Eintreten eines bleibenden Schaumes verbrauchten Volumen Seifenlosung misst, so findet man, dass die 2 mg CaO nicht das doppelte Volumen der für 1 mg CaO nothigen Seifenlosung verbrauchen sondern ein geringeres Volumen. Dieser Versuch zeigt, dass die verbrauchten Cubikcentimeter Seifenlosung der vorhandenen Kalkmenge nicht proportional sind. Faisst und Knauss¹), welche die Versuche in dieser Weise zuerst ausführten, haben daher eine empirische Tabelle aufgestellt, mit Hulfe deren man aus dem verbrauchten Volumen Seifenlosung den Hartegrad eines Wassers ablesen kann.

Die verbrauchte Seifenlosung kann ubrigens auch aus dem Grunde dem Kalkgehalt nicht proportional sein, weil das bei der Umsetzung des fettsauren Alkalis mit dem Kalksalz sich bildende, gelost bleibende Alkalisalz ebenfalls hindernd auf die Schaumbildung einwirkt, obschon dieser Umstand einen steigenden Verbrauch von Seifenlosung bedingt.

Als Erklarung fur die Thatsache, dass der Verbrauch an Seifenlosung langsamer steigt als der Kalkgehalt, glauben Tiemann-Gartner in verdunnten Losungen die Bildung von Doppelverbindungen des fettsauren Alkalıs mit dem fettsauren Kalk annehmen zu konnen. Demnach wurde in verdünnten Losungen eines Kalksalzes ein Theil der Seifenlosung vom fettsauren Kalk gebunden, so dass eine grossere Menge Seifenlosung zugefügt werden muss, um die Schaumbildung hervorzurufen. In einer Losung mit reicherem Kalkgehalt wurde die grossere Menge des entstehenden loslichen Alkalisalzes die Bildung der erwähnten Doppelsalze verhindern, so dass der Ueberschuss an Seifenlosung sofort zur Schaumbildung verwandt wird. Auf jeden Fall treten also Unregelmassigkeiten in der Umsetzung der Seifenlosung ein, welche den Gebrauch einer Tabelle nothig machen. Bei einer weiter unten beschriebenen Modification der Clark'schen Methode wird gezeigt, dass diese Unregelmässigkeiten sich durch Anwendung einer concentrirteren Seifenlosung und eines kleineren Volumens Wasser aufheben lassen und der Gebrauch einer Tabelle alsdann fortfallt.

Stellt man den oben beschriebenen quantitativen Versuch mit Wasser an, welches anstatt 1 mg CaO, 2 mg CaO etc die aquivalenten Mengen eines Magnesiumsalzes in 100 ccm enthalt, so findet man, dass die verbrauchten Cubikcentimeter derselben Seifenlosung gleich sind denen, welche bei den aquivalenten Kalkmengen verbraucht wurden. Man kann also mit einer auf ein Kalksalz eingestellten Seifenlosung in einem Wasser, welches Calcium- und Magnesiumsalze zugleich enthalt, die Summe der beiden Salze, ausgedruckt in Kalk (CaO), bestimmen, und hierauf beiüht das Princip der Hartebestimmung. Da nun die Gesammtmenge von Calcium- und Magnesiumsalzen durch dasselbe Maass, z.B. durch Gramm Calciumoxyd, ausgedruckt werden muss, so kann von einer absoluten Gewichtsbestimmung der beiden Salze keine Rede sein, weshalb man den Ausdruck "Hartegrade" eingeführt hat, deren Grosse in Deutschland, Frankreich und England verschieden ist

Unter einem deutschen Hartegrad versteht man 1 Thl CaO in 100 000 Thln Wasser.

l tranzosischer Hartegrad bedeutet 1 Thl. Ca CO₃ in 100 000 Thln Wasser I englischer Hartegrad bedeutet 1 Thl Ca CO₃ in 70 000 Thln. Wisser (1 oran Ca CO₃ in 1 gallon oder 70 000 oranis Wasser)

Um also n deutsche Hartegrade in franzosische zu verwandeln, setzt man die Proportion an

g CaO g CaCO,

$$5,58$$
 $99,25 = n \cdot x$,

woraus x = 1,79 n, d h. man verwandelt deutsche Hartegrade in franzosische durch Multiplication mit 1,79.

Zur Umwandlung der deutschen Grade in englische braucht man die Zahl 1,79 n nur noch mit $\frac{7}{10}$ zu multipliciren; demnach werden deutsche Grade in englische verwandelt durch Multiplication mit 1 25.

Zur Berechnung einer beliebigen Umwandlung dient die Tabelle:

deutsche		franzosische	englisch	e Hartegrade
1	=	1,79	=	1,25
0,5	=	1	=	0,7
0,8	=	1,43	==	1

Bereitung und Titerstellung der Seifenlosung. Da die im Handel vorkommende Seife selten reines fettsaures Alkali ist, so bereitet man sich die reine Seife selbst, indem man 150 Thle. Bleipflaster (Emplastrum Lithargyri simplex der Apotheken) in einer Porzellanschale auf dem Wasserbade erweicht und mit 40 Thln. Kaliumcarbonat bis zur gleichformigen Masse verreibt. Die Masse wird mit starkem Alkohol ausgezogen, die Losung, welche nur fettsaures Kalienthalt, von dem ruckstandigen Bleicarbonat und überschussigen Kaliumcarbonat abfiltrirt, der Alkohol abdestillirt und die Seife im Wasserbade möglichst von Wasser befreit!) Von dieser Seife lost man 20 Thle. in 1000 Thln Alkohol von 56 Volumprocenten und stellt die Losung so ein, dass genau 45 cem zur Fallung von 12 mg Kalk (CaO) in 100 cem Wasser erforderlich sind, was 12 Thln. CaO in 100 000 Thln Wasser, also 12 Hartegraden entspricht

Zur Titerstellung konnte man ein beliebiges Kalksalz von genau bekannten Kalkgehalt benutzen. Da aber die oben (S. 170) erwähnte Aequivalenz des Kalks und Magnesiums gegenüber der Seifenlosung auch für Baryum besteht, so wählt man zweckmassig ein leicht rein zu erhaltendes Baryumsalz zur Titerstellung, z.B. Chlorbaryum. Zur Herstellung von 1 Liter Chlorbaryumlosung, welche aquivalent sein soll einem Liter Kalklosung mit 0,12 g. Ca O, berechnet man die nothige Menge Chlorbaryum nach der Proportion.

CaO BaCl₃ 2 H₂O 55 88 242 52 = 0.12
$$v$$
, woraus $v = 0.523$ g BaCl₃ + 2 H₂O

Man bringt 100 ccm dieser Chlorbaryumlosung in einen mit Glasstopfen versehenen Cylinder und lasst aus der Burette so lange von

וו דד יו

der obigen Seifenlösung hinzufliessen, bis nach kraftigem Schütteln ein dichter, zarter Schaum entsteht, welcher sich mindestens fünf Minuten lang auf der Oberflache fast unverandert erhalt.

Da die Seifenlosung zu concentrirt ist, so berechnet man aus den verbrauchten n ccm derselben die zur Verdunnung erforderlichen x ccm Alkohol nach der Gleichung n+x=45, woraus x=45-n, und fügt dieses Volumen Alkohol von 56 Volumprocenten zu je n ccm der Seifenlosung, um die gewünschte Starke derselben zu erhalten. Durch eine neue Titration überzeugt an sich von der Richtigkeit des Titers, corrigirt denselben entweder durch Zusatz von Alkohol oder von concentrirter Seifenlosung und erhalt schliesslich eine Seifenlosung, von welcher, nach der Voraussetzung, 45 ccm 12 Hartegraden entsprechen.

Der Ausfuhrung der Gesammthartebestimmung muss bei einem Wasser von ganz unbekannter Harte ein Vorversuch vorausgehen. Man bringt 100 ccm Wasser in den Stopselcylinder, lasst die Seifenlosung ziemlich schnell zufliessen und prüft von Zeit zu Zeit durch Schutteln, ob der bleibende Schaum sich bildet. Der Versuch hat nur den Zweck, zu sehen, ob weniger oder mehr als 45 ccm Seifenlosung erforderlich sind. Werden nämlich mehr als 45 ccm verbraucht, hat das Wasser also mehr als 12 Hartegrade, so 1st dasselbe für die directe Titration zu hart, d. h. die Erzeugung des als Endreaction dienenden zarten, bleibenden Schaumes ist nicht moglich, und das Wasser muss verdunnt werden. Man fullt nun am besten nur 10 ccm Wasser in den Cylinder und verdünnt mit destillirtem Wasser bis auf 100 ccm. Der Cylinder ist zu diesem Zwecke mit Marken versehen, welche die Volumen 10, 25, 50 und 100 ccm bezeichnen. Bei diesem Versuche verfahrt man schon vorsichtiger, indem man anfangs grossere Seifenmengen zulaufen lasst, schuttelt und je nach der abnehmenden Schnelligkeit, mit welcher der Schaum zerfallt, den Zusatz vermindert. Regel begnugt man sich mit dieser Titration noch nicht, sondern stellt einen dritten Versuch an Erkennt man aus dem geringen Volumen verbrauchter Seifenlosung, dass das Wasser weinger stark als 1-10 verdunnt zu werden braucht, so giebt man nun 25 oder 50 ccm Wasser m den Cylinder, so dass, nach dem Ausfall des zweiten Versuches zu urtheilen das erforderliche Volumen Seifenlosung 45 ccm nicht ubersteigt

Ber dieser entscheidenden Titration setzt man nun das aus dem zweiten Versuch bekannte oder daraus zu berechnende Volumen Seifenlosung in der Weise zu, dass man nach jedem Zusatz von 5 ccm kraftig schuttelt und die letzten Mengen tropfenweise, unter jedesmaligem Schutteln, zulaufen lasst. Sobald der charakteristische Schaum sich, ohne merklich zusammen zu sinken, wenigstens funf Minuten an der Oberfläche der Flussigkeit erhalt, hest man das verbrauchte Volumen Seitenlosung ab

Ob das Wasser unverdunnt angewandt werden kann, erkennt man, nachdem man einige Uebung in der Beurtheilung der Endreaction erlangt hat, leicht in folgender Weise. Man fügt zu etwa 20 ccm des Wassers in einem Reagircylinder etwa 6 ccm Seifenlosung und schüttelt kraftig um. Entsteht hierbei keine Fällung, sondern nur ein Opalisiren des Wassers und gleichzeitig der bleibende zarte Schaum, so zeigt dieses an, dass 100 ccm Wasser etwa 30 ccm Seifenlosung verbrauchen werden, und man kann daher sofort den Versuch mit 100 ccm Wasser ausführen

Berechnung. Wie S. 169 ausgeführt wurde, ist zur Berechnung des Resultats die von Faisst und Knauss aufgestellte empirische Tabelle erforderlich, mit Hülfe deren aus den verbrauchten Cubikcentimetern Seifenlosung die Härtegrade bestimmt werden.

Tabelle der Hartegrade von Faisst und Knauss.

Verbrauchte Serfenlosung	Hartegrad	1 ccm Seifenlosung entspricht nachstehenden Bruchtheilen eines Hartegrades	
3,4	0,5)	
5, 1	1,0	0,25	
7,4	1,5		
9,4	2,0		
11,3	2,5	, 1	
13.2	3,0		
15,1	ને,5		
17,0	4,0	0,26	
18,9	4 5		
20,8	5,0	,	
22,6	5,5		
24.4	6,0		
26.2	ნგ	0.28	
28.0	7.0	1	
29,8	75		
51 ti	8.0		
113	85	1	
110	9.0		
36-7	9.5		
15 4	10.0	0.29	
40,1	10.5		
418	11 0		
434	11.5) (4.11	
45.0	1. 0	0, 31	

Findet sich das beim Versuch verbrauchte Volumen Seifenlosung in der ersten Colonne, so ergiebt die zweite Colonne ohne weiteres den gesuchten Härtegrad. Liegt dasselbe zwischen zwei Zahlen der ersten Colonne, so berechnet man die Differenz zwischen dem an der Bürette abgelesenen Volumen und der nachst niederen (oder nachst hoheren) Zahl der ersten Colonne, multiplicit diese Differenz mit dem zugehorigen Factor der dritten Colonne und addirt das Product zu der entsprechenden nächst niederen Zahl (oder subtrahirt dasselbe von der nachst hoheren Zahl) der zweiten Colonne.

Beispiel Beim Versuche wurden verbraucht 38.8 ccm Seifenlosung, 38.8 - 38.4 = 0.4, $0.4 \times 0.29 = 0.116$, 10 + 0.12 = 10.12 Hartegrade, oder 40.1 - 38.8 = 1.3; $1.3 \times 0.29 = 0.377$; 10.5 - 0.38 = 10.12.

Schliesslich hat man den so gefundenen Hartegrad mit dem Verdunnungscoefficienten zu multipliciren, also mit 10, 4 oder 2, je nachdem 10, 25 oder 50 ccm Wasser zu 100 ccm verdunnt worden waren

Bleibende (permanente) und vorubergehende (temporare) Harte. Das im Vorstehenden erhaltene Resultat wird als Gesammtharte bezeichnet und bedeutet, nach den Darlegungen S 170, die in 100 000 Thln Wasser enthaltene Menge von Kalk und Magnesia, ausgedruckt in Theilen CaO Es bleibt dabei unbestimmt, ob die beiden Basen als Bicarbonate, Chloride, Sulfate oder Nitrate vorhanden sind. Kocht man das Wasser, so scheiden sich die als Hydrocarbonate (Bicarbonate) gelosten Mengen von Kalk und Magnesia in Form von Carbonaten aus, wahrend die Chloride, Sulfate und Nitrate gelost bleiben Erganzt man das verdampfte Wasser durch destillirtes Wasser und titrirt die filtrirte Probe mit Seifenlosung, so eihalt man die bleibende Harte Die Differenz zwischen der Gesammtharte und dei bleibenden Harte wird als vorübergehende Harte bezeichnet und bedeutet also annahernd den Gehalt an Calcium- und Magnesiumhydiocarbonat, ausgedruckt in Kalkmaass

Zur Ausführung erhitzt man 300 oder 500 ccm Wasser in einem Kolben von etwa dem doppelten Volumen wenigstens eine halbe Stunde lang zum Sieden, wobei man das verdampfte Wasser haufig durch destillirtes Wasser ersetzt, damit nicht etwa eine Ausscheidung von Calciumsulfat stattfindet. Nach dem Erkalten bringt man das Wasser in einem Messkolben oder Messcylinder durch Zusatz von destillirtem Wasser wieder auf das ursprungliche Volumen, filtrirt durch ein trockenes Filter und verfahrt mit 100 ccm des Filtrats, wie S 172 beschrieben wurde

Das erhaltene Resultat giebt die bleibende Haite des Wassers an Die Differenz zwischen der Gesammtharte und der bleibenden Harte ergiebt die temporale Harte

2110

Härtebestimmung nach Boutron und Boudet 1).

Wie S. 170 angegeben wurde, lasst sich der Gebrauch einer Tabelle bei der Hartebestimmung umgehen, wenn man eine concentrirtere Seifenlösung benutzt. In dieser Form ist das Verfahren namentlich in Frankreich und Belgien gebrauchlich; die Angaben beziehen sich auf franzosische Hartegrade (S. 170). Die von Boutron und Boudet empfohlene und noch jetzt angewandte Seite ist die aus Olivenöl dargestellte reine Marseiller Seite. H. Trommsdortf, welcher das franzosische Verfahren wegen der Einfachheit desselben seiner Zeit empfohlen hat, wurde aber zur Bereitung der reinen Kaliseife (S. 171) aus dem Grunde gefuhrt, weil die Lösung aus Marseiller Seife in der kalten Jahreszeit erstarrt und man ausserdem keine Garantie besitzt, dass die Handelsseife frei von freiem Alkali ist. Man benutzt daher zweckmässig die nach Trommsdorff's Verfahren bereitete Seife.

Es folgt nun zunachst die Beschreibung der zur Ausführung dieses Verfahrens nothigen Apparate. Die Titerstellung der Seife sowie die Hartebestimmung selbst werden in einem 60 bis 80 ccm

fassenden cylindrischen Flaschchen mit Glasstopsel ausgefuhrt, welches mit ringsum laufenden Marken für 10, 20, 40 ccm versehen ist.

Zur Aufnahme der Seifenlosung dient eine kleine Burette von der in Fig 46 dargestellten Form. Der Raum, welchen 2,4 ccm vom oberen Kreisstrich an gerechnet einnehmen, ist in 23 gleiche Theile getheilt. Die Theilung ist nach unten bis 30 oder 32 fortgesetzt. Die fortlaufenden Zahlen an den Theilstrichen bedeuten franzosische Hartegrade. Der Nullpunkt der Theilung befindet sich nicht am oberen, kreisrunden Striche, sondern am nachsten Theilstriche unter diesem, die Seifenlosung wird jedoch zu jedem Versuche bis zu dem kreisformigen Striche eingefullt

Diese eigenthumliche Eintheilung findet ihre Erklarung im Folgenden.

Ein franzosischer Haitegrad bedeutet 1 Thl CaCO.

in 100 000 Thin Wasser Es handelt sich nun zunachst darum eine Normallosung herzustellen welche eine bekannte Menge CaCO; (z B in Kohlensaure gelost) oder eine bekannte aquivalente Menge eines anderen Salzes enthalt. Zur Titerstellung der Seitenlosung ist es zweckmassig, eine möglichst concentrirte Salzlosung zu benutzen, um den Fehler zu verringern, anderseits darf die Concentration nur so gross sein, dass die

¹⁾ Compt rend 40 679 (1855) Chem-pharm Centralbl 26 343 (1885)

Endreaction, die charakteristische Schaumbildung, deutlich auftritt. Diese zulassige Concentration entspricht, nach dem S. 172 Ausgeführten, etwa 12 deutschen Hartegraden, somit (nach S. 170) 12.1,79 oder rund 22 franzosischen Graden. Man wendet daher zur Titerstellung eine Losung an, welche in 100 000 Thln. Wasser 22 g Ca CO₃ oder die äquivalente Menge eines anderen Salzes enthalt. Die in betracht kommenden Salze, sowie die in 1000 Thln. oder 1 Liter zu lösenden Mengen derselben (in abgerundeten Zahlen) finden sich in folgender Zusammenstellung. 1 Liter enthält:

Nimmt man ein beliebiges, gemessenes Volumen einer dieser Losungen, z. B. der Chlorcalciumlosung, und versetzt dasselbe bis zum Auftreten des bleibenden Schaumes mit einer beliebigen Seifenlösung. so wird das verbrauchte Volumen der letzteren 22 Hartegrade anzeigen. Bringt man nun das verbrauchte Volumen Seifenlösung in eine burettenformige Rohre und theilt dasselbe in 22 gleiche Theile, so kann man ein dem angewandten Volumen Chlorcalciumlösung gleiches Volumen eines beliebigen Wassers mit Hulfe dieser Bürette titriren und an der Burette sofort die Hartegrade ablesen - vorausgesetzt, dass die Zersetzung der Seife ohne Unregelmassigkeiten stattfindet (vergl. S. 169). Die bei dem Faisst-Knauss'schen Verfahren stattfindenden Unregelmassigkeiten werden, wie S. 170 angedeutet, bei dem Boutron-Boudet'schen Verfahren dadurch vermieden oder wenigstens praktisch unschadlich gemacht, dass man eine geringe Menge Wasser und eine concentrirtere Seifenlosung benutzt, und demgemass ist es bei letztgenanntem Verfahren ublich, ein Volumen von nur 40 ccm anzuwenden. Man fullt also, behuts Titerstellung der Seifenlosung, 40 ccm der oben erwahnten Chlorcalciumlosung in das Stopselglas und benutzt eine Seifenlosung, welche so concentrirt ist, dass 2,4 ccm derselben diese 40 ccm Salzlosung zersetzen, also die Schaumbildung veranlassen

Die 2,4 ccm waren nach dem oben Gesagten in einem burettentormigen Rohrchen in 22 Theile zu theilen, wenn das in der Losung enthaltene Salz der einzige, die Harte bedingende Bestandtheil ware. Nun gebraucht aber destillites Wasser allein schon eine gewisse Menge Seifenlosung, um nach dem Schutteln einen bleibenden Schaum zu bilden, und die 40 ccm Wasser, in welchen das Chlorcalcium gelost ist, besitzen erfahrungsgemass die Harte von 1°. Die 40 ccm Chlorcalciumlosung zeigen demnach 23° Harte an Folglich muss der Raum von 2,4 ccm in der Burette nicht in 22, sondern in 23 gleiche Theile getheilt werden. Da man bei einer Hartebestimmung jedoch wissen will, wie viel Harte das Wasser infolge eines Kalk- (oder Magnesia-) gehaltes besitzt, so hat man der Burette die oben beschriebene eigenthumliche

Scala gegeben Man setzt den Nullpunkt derselben nicht an die obere Grenze der Theilung, sondern an den folgenden Theilstrich. Hierdurch wird erreicht, dass man beim Ablesen eines verbrauchten Seifenvolumens den fur das reine Wasser geltenden einen Härtegrad nicht mitzahlt. Ware z. B. das ganze in 23 Theile getheilte Volumen von 2,4 ccm Seifenlosung verbraucht worden, so würde man am unteren Ende der Theilung ohne weiteres 22 Härtegrade ablesen, d. h. das Wasser enthalt in 100 000 Thln. wirklich 22 Thle. CaCO₃ bezw MgCO₃.

Nach vorstehender Ausfuhrung ergiebt sich die Art der Titerstellung und der Hartebestimmung von selbst. Man lost 0.575 g reines, bei 100^{0} getrocknetes Baryumnitrat, Ba $(N\ O_3)_2^{-1}$), in destillirtem Wasser und fullt zu 1 Liter auf Diese Losung zeigt 22 nur vom Salzgehalte bedingte franzosische Hartegrade (vergl. S. 176)

Zur Herstellung der Seifenlosung lost man 10 Thle der nach S. 171 erhaltenen Seife in 260 Thln. Alkohol von 56 Volumprocenten, filtrirt heiss und lasst erkalten.

Darauf fullt man das Stöpselglas bis zum Theilstrich 40 mit Baryumnitratlosung, giebt aus der Burette Fig. 46, welche bis zum oberen, kreisfunden Theilstriche (über 0) mit Seifenlösung gefüllt wurde, von letzterei unter haufigem Schutteln zu, bis der zarte, dichte Schaum in einer etwa 1.2 cm hohen Schicht wenigstens tunf Minuten bestehen bleibt. Die Verdunnung und Correctur der Seifenlosung wird ahnlich, wie S. 171 angegeben, ausgeführt. Das nach dei ersten Operation mit der concentrirten Seifenlosung zu berechnende Volumen Alkohol von 56 Volumprocenten, welches zu 1 Liter der Seifenlosung hinzugefügt werden muss, beiechnet sich nach folgendem Ansatze. Gesetzt, es wurden 12 anstatt 220 an der Burette abgelesen, so muss das verbrauchte Volumen Seifenlosung, welches abei = 13 ist, mit 22 — 12 = 10 Vol. Alkohol verdunnt werden. Man hat also die Proportion

13 10 = 1000 ι , woraus $\iota = 769$.

d h zu 1 Liter der zu concentrirten Seifenlosung mussen 769 ccm Alkohol von 56 Volumprocenten zugesetzt werden, um die berechnete Starke zu erhalten

Bilden sich in der Seifenlosung im Winter Flocken, so bringt man dieselbe leicht in Losung, indem man die zugestopselte Flasche in warmes Wasser stellt

Die Hartebestimmung selbst wird mit der nichtig eingestellten Seitenlosung in 40 bezw 20 oder 10 ccm Wasser, nachdem man letztere Volumen mit destillritem Wasser auf 40 ccm erganzt hat in der beschriebenen Weise ausgeführt

Die Methode gestattet einen etwas weiteren Spielraum für die

¹⁾ Trommsdorft giebt dem Baryumnitiat den Vorzug vor dem von den Autoren der Methode empfohlenen geschmolzenen Chlorederum. In Frankreich alle eine Schallenen der Vorzug von dem von dem Vorzug von dem von dem Vorzug von dem von dem Vorzug von dem

directe Titrirung in unverdunntem Wasser, und das Verdunnen wird erst nothig, wenn das Wasser mehr als 30 an der Burette abgelesene Grade besitzt.

Bezuglich der Manipulation der kleinen Burette ist zu beachten, dass man dieselbe nur oben am leeren Theile mit Daumen und Zeigefinger anfassen darf, um ein Erwarmen der Losung zu vermeiden. Den Zeigefinger legt man auf die weitere Oeffnung des Rohres, wodurch sich der Ausfluss leicht reguliren lasst. Das Schuttelgefass wird in der linken Hand gehalten.

Auf den Einfluss der Temperatur bei der Hartebestimmung hat G. Buchner¹) aufmerksam gemacht Nach diesem Autor ist ein etwa fünf Minuten bestehender Schaum nur dann zu erzeugen, wenn die Temperatur des Wassers nicht hoher ist als 15°, wahrend der Schaum bei 25° kaum eine Minute lang bestehen bleibt, eine Beobachtung, welche beim Arbeiten im Hochsommer Beachtung verdient.

Die Methode bietet wegen der geringen Menge von Reagens, welches sie erfordert, sowie wegen der compendiosen Form der Apparate manche Bequemlichkeiten. Das Schüttelgefass befindet sich neben einem ganz gleichen, welches die Seifenlosung enthalt, und neben der Burette in einem kleinen Etui.

Ueber die Härtebestimmung im allgemeinen. Dass die Resultate der Hartebestimmung nur als ein allgemeines Maass der im Wasser gelosten Calcium- und Magnesiumsalze und die Methode daher nicht als eine quantitative Methode anzusehen ist, wurde oben schon ausgeführt. Es wurde ferner darauf hingewiesen, dass die Zersetzung der Salze mit der Seitenlosung an Unregelmassigkeiten leidet dass sowohl das destillirte Wasser als die bei der Umsetzung entstehenden loslichen Alkalisalze Seife verbrauchen Letzteres ist auch in geringem Maasse der Fall für die freie Kohlensaure des Wassers. Der Alkohol wirkt nicht schaumzerstorend, wenn er in den angegebenen Verhaltnissen vorhanden ist Eisensalze, welche ebenfalls Seife zersetzen, kommen in den meisten naturlichen Wassern in so verschwindender Menge vor, dass sie keinen storenden Einfluss ausüben

Ein grosserer Gehalt an Feriohydrocaibonat, wie er sich in Grundwassern findet, kann leicht durch Schutteln des Wassers mit Luft entternt werden, bevor man zur Hartebestimmung übergeht. Organische Substanzen hingegen konnen in grosserer Menge den wirklichen Hartegrad um 3 bis 4° herunterdrücken?) Auf Forfwasser z.B. ist daher die Hartebestimmungsmethode nicht anwendbar

Eine Storung, welche am haufigsten bei dem Verfahren angetroffen wird, wird durch einen erheblicheren Magnesiumgehalt des Wassers verursacht Es wurde im Vorhergehenden mehrfach erwahnt,

¹⁾ Chem.-Ztg 16 1954 (1892) — 2) B Fischer, Zeitschr f Hygiene

dass Magnesiumsalze sowohl bei der Reaction mit Seifenlosung sich ahnlich verhalten wie die Calciumverbindungen, als auch in aquivalenten Mengen an der Zersetzung theilnehmen. Was den ersteren Punkt betrifft, so gilt das Gesagte nur dann, wenn Magnesia in verhaltnissmassig geringer Menge vorhanden ist, was auch in der Regel zutrifft. Grossere Mengen ihrer Salze geben sich jedoch durch die Bildung von Hautchen und Krusten an der Oberflache der Flussigkeit zu erkennen und erschweren dann die Bildung des charakteristischen Schaumes. Die Hautchen und Krusten bestehen nach den Untersuchungen Kuwaldin's 1) aus fettsaurem Magnesium, welches sich infolge seines geringen specifischen Gewichtes an der Oberflache ausscheidet. Diese Haut scheint die vollstandige Zersetzung der noch vorhandenen Salze durch die Seife zu beeintrachtigen. Tritt diese Erscheinung auf, so muss das Wasser schon aus diesem Grunde in verdunntem Zustande geprüft werden Ueber die Aequivalenz des Magnesiums liegen Beobachtungen fur und wider vor. In anbetracht der in der Regel verhaltnissmassig geringen Mengen von Magnesiumsalzen kann ein geringer Unterschied in der Aequivalenz, wenn er wirklich besteht, nicht storend wirken. Bei grosseren Mengen hat die nothwendige Verdunnung des Wassers schon Fehler im Gefolge, welche bedeutender sein konnen als die erwähnten.

Es mag noch darauf aufmerksam gemacht werden, dass Wasser, welche behufs Enthartung zu technischen Zwecken mit Kalkwasser und Soda oder ahnlichen Reagentien versetzt werden, nach einiger Zeit eine Zunahme der Harte zeigen, wenn sie mit dem Niederschlage in Beruhrung bleiben, eine Erscheinung, für welche eine genugende Erklarung noch fehlt, vergl E L Neugebauer²).

Analyse der Mineralwasser.

Zur vollstandigen chemischen Analyse der Mineralwasser gehoren gewisse Operationen, welche an der Entnahmestelle selbst vorgenommen werden mussen. Man überzeugt sich zunachst vom Aussehen des Wassers. Eine Trubung oder Farbung erkennt man am besten beim Durchsehen durch eine in einem eigen Glase befindliche hohe Schicht des Wassers, wober man zum Vergleich eine gleich hohe Schicht destillirten Wassers daneben stellt. Einen etwaigen Geruch des Wassers (z.B. nach Schwefelwasserstoff) erkennt man in der S. 93 angegebenen Weise. Der Geschmack tritt am kenntlichsten bei einer Temperatur zwischen 15 und 20" auf. Die Reaction pruft man indem man Streifen von empfindlichem blauem und rothem Lackmuspapier einige Zeit mit dem Wasser in Berührung lasst und sich überzeugt, ob die Farbenanderung des Papiers auch beim Trocknen dieselbe

¹⁾ Lunge-Bockmann's chem-techn Untersuchungsmeth I S 712 —

bleibt. Einen Parallelversuch macht man mit destillirtem Wasser Die Art und Weise, die Temperatur zu bestimmen, richtet sich nach den ortlichen Verhaltnissen der Quelle Bietet das Wasser eine leicht zugangliche Oberflache dar, so taucht man das Thermometer ein und liest nach einiger Zeit dessen Angabe ab, wahrend sich das Instrument so west wie moglich im Wasser befindet. Wo dies nicht angeht, senkt man entweder ein Maximalthermometer in das Wasser, oder man stellt ein gewohnliches Thermometer in eine Flasche, welche man in die Quelle versenkt und langere Zeit unter Wasser lasst. Beim Herausziehen halt das Wasser in der Flasche die Temperatur genugend lange, um das in der Flasche stehende Instrument ablesen zu können. Fliesst das Wasser aus einem Rohre aus, so lässt man es in einen grossen Glastrichter laufen und regelt dessen Abfluss so, dass Zufluss und Abfluss fast gleich sind; das Thermometer befestigt man in der Mitte der Wassermasse und liest nach langerer Zeit dessen Stand ab. Bei ieder Bestimmung der Temperatur des Wassers muss gleichzeitig die Lufttemperatur notirt werden. Endlich stellt man bei Wasser, welches aus einem Rohre ausstromt, die Menge desselben fest, welche in einer Minute abfliesst.

Arbeiten an der Quelle.

Von analytischen Operationen werden an der Quelle die Bestimmung des Schwefelwasserstoffs in Schwefelwassern und die des Eisenoxyduls in Eisenwassern (Stahlwassern) vorgenommen.

Bestimmung des Schwefelwasserstoffs. Der Ausfuhrung der Methode mussen einige Bemerkungen vorausgeschickt werden über die verschiedenen Verbindungsformen, in welchen der (nicht als Sulfat enthaltene) Schwefel in Schwefelwassern vorkommen kann. Es giebt Wasser, welche infolge eines grossen Gehaltes an freier Kohlensaure tast den gesammten Schwetel als treien Schwetelwasserstoff enthalten, letzterer wird beim Durchleiten eines Stromes von Wasserstoff ganzlich ausgetrieben Andere alkalische Schwetelwasser enthalten Alkalisulfid. und endlich kann sowohl Alkalisulfid als auch treier Schwetelwasser-In letzterem Falle muss das Alkalısulfid als Alkalıstoff vorkommen hydrosulfid (Schwetelwasserstoff - Schwefelalkalı) angesehen werden Leitet man durch ein Wasser letzteier Art einen Strom von Wasseistoff, so wild nur der freie Schwefelwasserstoff ausgetrieben, wahrend der als Alkalıhydı osulfid vorhandene in Losung bleibt - In den Alkalısulfid und -hydrosulfid enthaltenden Wassern ist aber, infolge Oxydation dieser Verbindungen durch den Luftsauerstoff, haufig zugleich Alkalithiosultat vorhanden - Je nach der Natur des Wassers mussen nun die Methoden ausgewahlt werden, um entweder nur freien Schwefelwasserstoff oder neben diesem auch gebundenen und endlich Thiosulfat Wegen der grossen Neigung des Schwefelwasserstoffs, sich sowohl im freiem als gebundenem Zustande zu oxydiren, führt man die nachstehenden Untersuchungen wo moglich an der Quelle aus.

1. Titration mit Jodlosung nach Dupasquier-Fresenius. Versetzt man schwefelwasserstoffhaltiges Wasser mit Jodlosung, so bildet sich Jodwasserstoff unter Ausscheidung von Schwefel (H2S + 2J = 2 HJ + S) und die Umsetzung verlauft quantitativ, wenn der Gehalt an Schwetelwasserstoff 0,04 Proc. nicht ubersteigt, was bei Mmeralwassern me der Fall ist. Als Indicator fügt man Starkelosung hinzu, so dass das Wasser sich blau farbt, sobald die Umsetzung vollständig Man verfahrt in folgender Weise Man versetzt 250 bis 500 ccm des mit Essigsaure schwach angesauerten Wassers mit frisch bereiteter Starkelosung und lässt unter Umschwenken aus der Bürette $\frac{n}{100}$ - Jodlosung zufliessen, bis Blaufarbung eintritt. Da dieser vorlaufige Versuch meist so lange dauert, dass Verluste an Schwefelwasserstoff durch Verfluchtigung oder Oxydation stattfinden konnen so stellt man einen zweiten Versuch in der Art an, dass man fast die ganze Menge der zur Zersetzung nothwendigen Jodlosung in einen Kolben giesst und nun dieselbe Menge Wasser, wie beim ersten Versuche, ruhig zulaufen lasst Darauf fügt man zu der farblosen Flussigkeit einige Tropfen Essigsaure und etwas Starkelosung, und lasst aus der Burette noch so viel Jodlosung hinzufliessen, bis Blauung der Flussigkeit eintritt. Da von der sehr verdunnten Jodlosung ein messbarer Ueberschuss erforderlich ist, um die grosse Menge Wasser zu blauen, so ermittelt man diesen Ueberschuss, indem man ein dem angewandten Wasservolumen gleiches Volumen destilliten Wassers mit derselben Menge Starke versetzt, wie beim Hauptversuche, und mit Jodlosung bis zur gleichen Blaufarbung Das hierbei verbrauchte Volumen Jodlosung wird von dem bei der Wassertitrirung gefundenen abgezogen

Die vorstehende Titration eigiebt, da in saurei Losung titrirt wurde, die Gesammtmenge des freien und gebundenen Schwefelwasserstoffs unter der Voraussetzung, dass kein Thiosulfat im Wasser enthalten ist, welch letzteres ebenfalls Jodlosung verbrauchen wurde siehe weiter unten

Da in 1 ccm $\frac{n}{100}$ - Jodlosung 0,001259 g Jod (H = 1) enthalten sind, so entspricht nach obiger Gleichung jeder Cubikcentinieter verbrauchte Jodlosung, nach Abzug der Correctur 0,000169 g H,>

Zur Bestimmung des treien Schwefelwasserstoffs neben gebundenem bestimmt man zunachst, wie vorhin angegeben, in einer angesauerten Probe des Wassers die Gesammtmenge Sodann bringt man eine neue Probe des Wassers in einen mit Zu- und Ableitungsrohr versehenen Kolben und leitet viele Stunden lang Wasserstoffgas, welches durch Kalilange gewaschen wurde hindurch ist des

austretende Gas eine kleine Menge von mit Jod schwach blau gefarbter Starkelosung nicht mehr entfarbt. Sauert man danach an und titrirt wieder mit Jodlösung, so erfahrt man den als Alkalihydrosulfid vorhandenen Schwefelwasserstoff. (In einem Wasser, welches freien Schwefelwasserstoff und Alkalisulfid enthalt, kann letzteres nur in der Form von Hydrosulfid vorkommen) Die Differenz zwischen den beiden Resultaten ergiebt den freien Schwefelwasserstoff, wie vorhin unter der Voraussetzung, dass kein Thiosulfat zugegen ist.

Will man nach S 181 durch Titration mit Jodlosung den Gesammt-Schwefelwasserstoff in einem Wasser bestimmen, welches Thiosulfat enthalt, so wirkt letzteres bekanntlich ebenfalls auf die Jodlosung und muss alsdann gesondert bestimmt werden, um in Abzug gebracht werden zu konnen. Man fallt eine grossere Menge Wasser mit einer Lösung von Cadmiumchlorid oder besser Nitrat, filtrirt das Cadmiumsulfid, welches sammtlichen Schwefel, den des gebundenen und freien Schwefelwasserstoffs, enthalt, ab und versetzt das erwarmte Filtrat mit einer Auflosung von Silbernitrat im Ueberschuss. Der Niederschlag von Silberthiosulfat wird in kurzer Zeit schwarz, indem er sich in Silbersulfid und Schwefelsäure umsetzt, nach dem Schema:

$$Ag_2S_2O_3 + H_2O = Ag_2S + H_2SO_4.$$

Man filtrirt das Schwefelsilber ab, wascht dasselbe mit Ammoniak. um das mitgefallte Chlorsilber zu entfernen. und lost es in Salpetersaure. In dieser Losung wird das Silber, nachdem der Ueberschuss an Salpetersäure verdampft wurde, als Chlorsilber bestimmt. Da 1 Mol. Ag 2 Mol. Ag Cl liefert, so entspricht, nach obiger Gleichung, 1 Mol Ag Cl $^{1}_{/2}$ Mol Thioschwefelsaure. Das Gewicht an S $_{2}$ O $_{2}$ berechnet sich also aus dem Gewichte Ag Cl mit Hulfe der Proportion Ag Cl $^{1}/_{2}$ S $_{2}$ O $_{2}$ = 142.3 \cdot 47,71 Aus den Gleichungen

$$H_2S + 2J = 2HJ + S$$

 $2 Na_2S_2O_3 + 2J = Na_2S_4O_6 + 2 NaJ$

tolgt dass 1 Mol S_2O_2 (95,42) aquivalent 1st $^{1}/_{2}$ Mol H_2S $\binom{33,83}{2}$ Zur Umwandlung von ng getundener S_2O_2 in H_2S hat man also die Proportion

$$95,42 \quad 16,91 = n \quad a, \text{ woraus } x = 0,177 n$$

d h man multiplicit die Gewichtsmenge $S_2\,O_2$ mit 0,177, dieses Product wird von dem aus der Jodtitiation getundenen Gewichte $H_2\,S$ abgezogen. Selbstredend mussen beide Bestimmungen auf gleich grosse Mengen Wasser bezogen werden

Enthalt ein Wasser freien Schwefelwasserstoff, Alkalihydrosulfid und Thiosulfat, so kann man die einzelnen Bestimmungen wie folgt ausführen. Man fallt den freien und gebundenen Schwefel durch eine Cadmiumlosung, oxydirt das Cadmiumsulfid mit Wasserstoffsuperoxyd oder rauchender Salpetersäure und bestimmt den Schwefel in Form von Schwefelsaure. Bezeichnet man die verschiedenen Verbindungs-

formen des Schwefels mit a, b und c, z. B H₂S, H₂S, Na₂S, so kennt man also zunacht die Summe a + b + c

Alsdann treibt man aus einer anderen Probe des Wassers den freien Schwefelwasserstoff durch Wasserstoff aus (s oben), leitet das Gas durch ammoniakalische Silberlosung und findet den als freier Schwefelwasserstoff vorkommenden Schwefel (a) aus dem gefällten Schwefelsilber. Zu dem von freiem Schwefelwasserstoff befreiten Wasser giesst man mittelst einer durch den Stopfen des Kolbens gehenden Trichterrohre eine Losung von Mangansulfat, wodurch das Alkalihydrosulfid in der Weise zersetzt wird, dass der Schwefel (c) des Sulfids in Form von Mangansulfur gefällt wird, während der mit dem Sulfid zu Hydrosulfid verbundene Schwefelwasserstoff frei wird, man leitet denselben, wie vorhin, in Silberlösung und erhalt somit die Schwefelmenge (b). Die Summe a + b von der Gesammtschwefelmenge a + b + c subtrahirt, giebt den an Alkalı zu Sulfid gebundenen Schwefel (c). Letzterer konnte auch aus dem gefällten Schwefelmangan gefunden werden. Lost sich das Schwefelmangan in Salzsaure unter Hinterlassung von Schwefel auf, so stammt letzterer von einem Polysulfid.

Die vom Schwefelmangan abfiltrirte Lösung enthalt das Thiosulfat; man versetzt dieselbe nach dem Erwärmen mit einer neutralen Losung von Silbernitrat, und verfahrt weiter, wie S 182 angegeben wurde.

Man kann den Schwefelwasserstoff auch gewichtsanalytisch bestimmen, wobei man nur die Fallung an der Quelle auszuführen hat. Hierzu versetzt man ein abgemessenes Volumen Wasser mit einer Auflosung von Chlorsilber in Natriumthiosultat, welcher man etwas Ammoniak hinzufügt, verschliesst die Flasche sorgtaltig mit einem Glasstopfen und oxydirt (im Laboratorium) den Niederschlag von Schwefelsilber mit Wasserstoffsuperoxyd oder Bromwasser. Aus der gefundenen Menge Schwefelsaure berechnet man die Gesammtmenge des an Wasserstoff und Metall gebundenen Schwefels. Die Losung von Chlorsilber in Natriumthiosultat, welche das Silber als Doppelsalz von Natriumund Silberthiosultat enthalt, halt sich auf Zusatz einiger Tropfen Ammoniak lange Zeit unverändert.

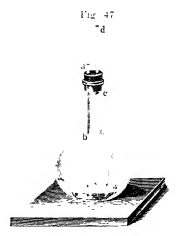
Die Bestimmung der Schwefelsaule in Schwefelwassern muss ebenfalls an der Quelle vorbereitet werden, indem man entweder den Schwefelwasserstoff durch Kochen einer angesauerten Probe austreibt, oder indem man das Wasser in verschliessbarer Flasche mit Chlorcadmiumlosung fallt und die Schwefelsaure (im Laboratorium) im Filtrat vom Cadmiumsulfid bestimmt

Bei der Bestimmung des Schwefelwasserstotts in warmen Mineralquellen genugt es nicht, die Titrition in dem ghoelinhlich Wasser vorzunehmen. Denn so sehr das Abkuhlen durch Einsenken der Flasche in kaltes Wasser auch beschleunigt werden mag, so ist die Menge Luft, welche das Mineralwasser beim Einfüllen aufnimmt, doch hinreichend, um eine gewisse Menge der Schwefelverbindung zu zersetzen. Es ist daher nothig, die hierzu in Anwendung kommende Mans-flasche vorher mit reinem Kohlendioxydgas zu füllen und den Stopfen erst unter dem Wasserspiegel zu luften.

Eine ebenfalls an der Quelle vorzunehmende Bestimmung ist die des Eisenoxyduls in sogenannten Stahlwassern. Man sauert $500\,\mathrm{cm}$ Wasser mit Schwefelsaure an und titrirt mit $\frac{n}{100}$ -Permanganatlosung (S. 156), wobei man den Kolben auf eine weisse Unterlage stellt und von oben durch die Flussigkeit hindurchsieht, um das Auftreten der Rosatarbung zu erkennen. Der Versuch ist mehrmals zu wiederholen Anderseits stellt man test, wieviel Cubikcentimeter Permanganat erforderlich sind, um in dei gleichen Menge von ausgekochtem und wieder abgekuhltem, destillirtem Wasser denselben Farbenton hervorzubringen, und zieht diese von den zur Oxydation des Eisenoxyduls verbrauchten Cubikcentimetern Permanganat ab.

Diese Methode ist nicht anwendbar, wenn das zu prufende Mineralwas-er Schwefelwasserstoff enthalt, in diesem Falle muss das Eisen gewichtsanalytisch bestimmt werden (siehe weiter unten).

Bestimmung der Gesammtkohlensaure Dieselbe wird in der Regel, und bei kohlensaurereichen Wassern immer an der Quelle vorbereitet. Die Methode wurde S. 126 beschrieben und wird für den



vorliegenden Zweck in folgender Weise ausgeführt Da man ein Umtullen des Wassers moglichst vermeiden will, so versieht man den > 127 beschriebenen Kolben, wie Fig. 17 zeigt, mit einem Kautschukstopfen, welcher das Rohr ab zum Eintritt des Wassers und das Rohr ed zum Entweichen der Luft tragt Der Kolben welchen man sammt semer Kalkfullung und semem nicht durchbohrten Stoplen tarnt hatte, wird an der Entnahmestelle mit dem oben beschriebenen Stopfen versehen und unter den Wasserspiegel gesenkt Nach geschehener Fullung

verschliesst min wieder vollkommen und stellt spater durch die Gewichtszunahme die Menge des eingefullten Wassers fest. Es empfiehlt sich, mehren solcher Kolben mitzubringen und dieselben von moblichst gleicher Mundung zu wahlen, damit der zur Fullung dienende Stopfen (Fig. 47) auf sammtliche passt

Ist die Quelle so reich an Kohlensaure, dass letztere in Blasen aufsteigt, so lasst man die in einem offenen Gefasse geschopfte Probe kurze Zeit an der Luft stehen, um das gasformige Kohlendioxyd entweichen zu lassen, da man ja nur die geloste Kohlensaure ermitteln will: die Bestimmung des gasformigen Kohlendioxyd- wird an anderer Stelle beschrieben. Sind die ortlichen Verhaltnisse derart, dass der Kolben nicht in das Wasser gesenkt werden kann, so füllt man ihn mittelst des Stechhebers oder, wenn das Wasser aus einer Rohre stromt, direct mittelst des Trichters. Da der Gehalt eines Wassers an freiem Kohlendioxyd vom Barometerstande abhangt, so ist derselbe, wie Mohr sich ausdruckte, eine verandeiliche Grosse. Dieser Umstand ist auch bei der Gesammtbestimmung von kohlensaurereichen Wassern zu berücksichtigen.

Ueber die weitere Behandlung der Proben im Laboratorium siehe S. 127.

Die Bestimmung des specifischen Gewichtes muss bei gasreichen Wassern an der Quelle vorbereitet werden, weil die gewohnliche Art der Bestimmung nicht gestattet, das Wasser ohne Verlust an

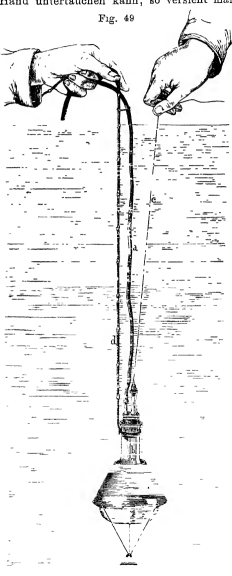
gelostem Gas zu wagen Man benutzt hierzu zweckmassig die von R. Fresenius vorgeschlagene Flasche (Fig. 48) Dieselbe fasst 200 bis 300 ccm und ihr Hals geht in eine etwa 50 mm lange und 5 bis 6 mm weite Robie über, an welcher eine Millimeterscala eingeatzt ist Um die Flasche zu fullen, taucht man dieselbe unter den Wasserspiegel und schiebt ein enges Glasiohr durch den Hals durch welches die Luft entweichen kann Wenn das Wasser bis etwa in die Mitte der Scala gestiegen ist veischliesst man den Hals mit dem Daumen, zieht die Flasche aus dem Wasser heraus und verschliesst sie sofort mit einem gut passenden Kautschukstopten, den man zur Vorsicht mit emem Binataden überbindet | L. empfiehlt sich, drei oder vici solcher Haschen zu füllen



Die Probenahme Als Transportgefasse benutzt man am besten Lloschen mit eingeriebenen Glasstoplen, etwa acht Stuck von 2 bis i Litern und vier Stuck von 6 bis 7 Litern. Ausseidem hat mich muß Bestimmung der nur spurenweise vorkommenden Stoffe einige Schweitelsaureballons zu fullen. Die grosste Sorgfalt ist nicht allem uit its Reinigen der Gefasse, sondern auch beim Fassen der Probenseibst zu verwenden, dimit weden Storberg, die Germann

Wassers, noch trubende Bestandtheile von den Wanden des Bassins mit eingefullt werden

Ist die Quelle leicht zuganglich, so dass man die Flaschen mit der Hand untertauchen kann, so versieht man dieselben mit einem Kaut-



schukstopfen, welcher, wie in Fig. 47 (S. 184), zwei Glasrohren trägt; jedoch giebt man der Rohre cd eine grossere Lange. Schliesst. man nun die Oeffnung a wahrend des Untertauchens mit dem Daumen und offnet sie erst, wenn die Flasche sich genugend tief unter der Oberflache befindet, so fullt sich die Flasche, ohne etwaigen Staub von der Oberflache einzusaugen, wahrend die Luft aus dem Rohre cd, dessen obere Oeffnung uber dem Wasserspiegel herausragt, entweicht, ohne das Wasser zu beunruhigen und etwa zu truben

Denselben Zweck erreicht man, wenn das Wasser nicht mit der Hand erreichbar ist, oder wenn die Probe aus einer bestimmten Tiefe gefasst werden soll, mit Hulfe des Apparates Fig 49.

Em an einem übergeschobenen Blechmantel c (oder Netz) hangendes Gewicht bringt die Flasche zum Untersinken Die Flasche selbst hangt an einer Schnur d, welche behufs Messung der Tiefe Knoten im Abstande von 20 cm tragt Der Verschluss des Fullrohres b wird hier durch einen an

der Schnur c befestigten Korkstopfen bewirkt, den man durch einen Ruck an der Schnur im geeigneten Augenblicke entfernt. Die Luft stromt durch den Kautschukschlauch a über der Oberflache des Wassers aus Beim Aufziehen verschliesst man den Schlauch a, damit kein Wasser aus höher gelegenen Schichten in die Flasche eindringen kann.

Lasst sich eine Trübung des Wassers nicht umgehen, so wird es durch grosse Faltenfilter von reinem Papier in die Flaschen und Ballons filtrirt.

Finden sich in der Quelle oder in den Ausflussrohren schlammige Absatze oder fester Sinter vor, so werden Proben derselben in Stopselglasern gesammelt und zur Untersuchung mitgenommen.

Arbeite i Laboratorium.

Bestimmung des specifischen Gewichtes. Hat man diese für gasreiche Wasser bereits an der Quelle vorbereitet (S. 185), so stellt man die Flasche (Fig. 48) mit einer anderen, etwas grosseren, mit destillirtem Wasser gefüllten und verkorkten Flasche mindestens 12 Stunden lang in einem Raume von ziemlich constanter Temperatur zusammen, so dass die Temperatur beider Flussigkeiten eine gleiche wird Dann notirt man den Stand der in der ersten Flasche befindlichen Flussigkeit und bestimmt ihr Gewicht Die Flasche wird nun entleert, mit destillirtem Wasser aus der zweiten Flasche ausgespult und bis zu derselben Marke, wie vorhin, angefüllt, worauf man da-Gewicht aufs neue bestimmt Da man das Gewicht der leeren Flasche sammt dem Kautschukstopfen kennt, so hat man nur die erste Wagung vermindert um die Tara, durch die zweite Wagung, vermindert um die Tara, zu dividiren, der Quotient ist das specifische Gewicht des Mineralwassers

Handelt es sich um ein gasarmes Wasser, so nimmt man die Bestimmung des specifischen Gewichtes mit Hulfe eines gewohnlichen Pyknometers vor und benutzt hierzu das Wasser aus einer der an der Quelle gefüllten Flaschen

Bestimmung der Gesammtkohlensaure Dieselbe wird nach 5 126 ausgeführt, nachdem sie, wie auf S 184 beschrieben, an der Quelle vorbeieitet worden ist

Bestimmung der freien und halbgebundenen Kohlensauie einerseits und dei festgebundenen anderseits (nach W Borchers!) Der von mit zur Bestimmung der Kohlensauie angegebene Apparat (siehe bei Kohlenstoff), welcher darauf beruht, das ausgetriebene Kohlendioxyd in gewogenem Nationkalk aufzufangen, ist von Borchers zur directen Bestimmung der Kohlensaure in Mineralwassern benutzt worden, indem zunachst durch Kochen des Wassers

¹⁾ Journ f malt Cham IN Dist.

die freie und halbgebundene Kohlensaure ausgetrieben und gewogen wird, woraut man die noch zu einfachen Carbonaten gebundene, nach Hinzutugung von Salzsaure, in ahnlicher Weise bestimmt.

Wahrend aber das Austreiben der halbgebundenen Kohlensaure aus dem Calcium- und Magnesiumcarbonat durch Kochen ziemlich leicht zu erreichen ist, erfordert die Umwandlung von Hydrocarbonaten der Alkalien in normale Carbonate ein viel langeres Kochen. Liegt daher ein alkalisches Wasser vor, d. h. ein Wasser, welches Alkalihydrocarbonate enthalt, was man leicht an der alkalischen Reaction des Wassers nach dem Kochen einer Probe erkennt, so ist auf den genannten Umstand Rucksicht zu nehmen.

Der Apparat muss fur den vorliegenden Zweck etwas modificirt werden. Da es darauf ankommt, das Umfullen und Messen der Proben, um Kohlensaureverlust zu vermeiden, moglichst schnell zu bewirken, so benutzt Borchers anstatt des runden Kochkolbens einen Erlenmeyer-Kolben, der im Verhaltniss zu seiner Hohe einen möglichst geringen Durchmesser der Grundflache besitzt und bis zur halben Hohe 300 ccm fasst

Der Kolben trägt an dieser Stelle eine Marke, welche beim directen Einfullen des Wassers aus einer Flasche zum Messen der Probe dient. Aus letzterem Grunde muss der Durchmesser des Kolbens an dieser Stelle moglichst gering sein. Um beim Füllen des Kolbens mit dem zu untersuchenden Wasser einen Kohlensaureverlust möglichst zu vermeiden, kühlt man die Mineralwasserflasche durch Einstellen in Eis stark ab, offnet sie und verschliesst sie sofort mit einem Stopfen, welcher zwei Rohren nach Art einer Spritzflasche tragt, mit dem Unterschiede, dass das auf den Boden gehende Rohr aussen nicht zur Spitze ausgezogen ist. Man fasst die Flasche mit einem mit Eiswasser beteuchteten Tuche an, kehrt sie um und fullt den Kolben bis zur Marke, worauf man denselben unverzuglich mit dem im ubrigen vorbereiteten Apparate verbindet. Wahrend beim gewohnlichen Gebrauche des Kohlensaureapparates das Kohlendioxyd in zwei Natronkalkrohren aufgetangen wird, hat Borchers für den vorliegenden Zweck die erste dieser Rohren durch einen Geissler'schen Kaliapparat ersetzt, welcher eine grossere Anzahl von Bestimmungen mit derselben Laugenmenge gestattet, sich leichter aufs neue fullen lasst und überdies das Ende der Operation deutlich anzeigt, wie sich weiter unten eigeben wird. Kaliapparat und Nationkalkrohi werden einzeln gewogen

Man erhitzt nun das Wasser ganz allmahlich zum Sieden und setzt das Kochen fort, bis die Lauge im Kaliapparate anfangt zurückzusteigen. Es ist dieses das Zeichen, dass keine Kohlensaure mehr ausgetrieben wird. Man verbindet alsdann das Trichteriohi des Siedekolbens mit dem Luttremigungsapparate und saugt unter fortwahrendem, gelindem Sieden etwa 1 Liter Luft durch den Apparat. Alsdann unterbricht man den Luttstrom und kocht wieder bis zum Zurücksteigen der Kali-

lauge und leitet abermals 1 Liter Luft hindurch. Diese Operationen genugen, um aus Wassern, welche kein oder nur wenig Alkalicarbonat enthalten, sammtliche freie und halbgebundene Kohlensauie in die Absorptionsapparate uberzufuhren.

Ist das Wasser aber reich an Natriumhydrocarbonat, so muss das Einleiten von Luft und nachheriges Kochen aus dem S. 188 angegebenen Grunde noch mehrmals wiederholt werden.

Die Gesammtzunahme des Gewichtes des Kaliapparates und des Nationkalkrohres ergiebt die Menge der freien und halbgebundenen Kohlensaure der angewandten Wasserprobe.

Zur Bestimmung der festgebundenen Kohlensaure bringt man die gewogenen Absorptionsapparate wieder an ihre Stelle und zersetzt die Carbonate durch Chlorwasserstoff, wober man wie zur Bestimmung der Kohlensaure in Carbonaten vertahrt.

Das vorstehende Verfahren eignet sich also zur directen Bestimmung der freien und halbgebundenen sowie der testgebundenen Kohlensaure eines Mineralwassers, während diese Verhaltnisse sich bei der Mineralwasseranalyse sonst erst nach vollstandiger Bestimmung der ubrigen Bestandtheile aus dem nach S. 187 ermittelten Gesammtkohlensauregehalt durch Rechnung ergeben (vergl. weiter unten). Durch Addition der freien, halbgebundenen und festgebundenen Kohlensaure erhalt man aber auch eine Controle der nach dem Vertahren S 187

gefundenen Gesammtkohlensaure Als solche hat v Gorup-Besanez die Methode mit Erfolg bei seiner Analyse der Schonbornsquelle bei Kissingen benutzt

Enthalt ein Mineralwasser ausser Kohlensaure noch Schwefelwasserstoff, so muss dem Wasser etwas Wasserstoffsuperoxyd, welches mit Ammoniak schwach alkalisch gemacht wird, hinzugefügt werden

Handelt es sich darum, die Kohlensaure zu bestimmen, welche in mit dem Gase übersattigtem Wasser enthalten 1st, also diejenige Menge, welche in Flaschen oder Krugen sich unter starkerem als Atmospharendruck befindet, so kann man talls die Getasse mit Korkstopten verschlossen sind, in tolgender Weise verfahren. Man versieht einen scharf geschliffenen Korkbohrer mit einer kleinen Oeffnung b und verbindet die obere Oeffnung desselben durch einen gut überbundenen Stopten, Winkelrohr und starken Gummischlauch mit dem Trocknungs- und Absorptionsapparate Alsdann durch-



heraustritt Die untere Oeffnung des Bohrers bleibt dabei durch das ausgestochene Stuck Kork verschlossen, so dass das Kohlendioxyd nur durch die seitliche Oeffnung entweichen kann. Die Geschwindigkeit des Ausstromens regulirt man durch einen auf den Kautschukschlauch gesetzten Quetschhahn.

Hort die Gasentwicklung auf, so bohrt man mittelst eines dunnen Korkbohreis eine zweite Oeffnung in den Stopfen, führt ein Glasrohr hindurch, welches man bis in die Nahe der Wasseroberflache schiebt und dessen ausseres Ende unt dem Luftreinigungsapparate verbunden wird. Nachdem man etwa eine Viertelstunde lang kohlensaurefreie Luft durch den Apparat gesogen hat, bestimmt man die Gewichtszunahme der Absorptionsapparate und erhalt somit die unter dem herrschenden Atmospharendruck frei gewordene Menge Kohlendioxyd.

Nach dieser Operation kann man mit Hulfe der Methode von Borchers die freie und halbgebundene sowie die festgebundene Kohlensaure bestimmen.

Bestimmung der Gesammtmenge der festen Bestandtheile. Die zu verdampfende Menge Wasser richtet sich nach dem Gehalte desselben an fixen Bestandtheilen, man wird bei salzreichen Wassern etwa 300 bis 500 ccm, bei salzarmen bis zu 2 Litern verwenden Die Operation wurde S 103 beschrieben Ueber die Hohe der Temperatur, bei welcher der Ruckstand vor der Wagung getrocknet werden soll, vergl das S 104 Ausgefuhrte Mohr empfahl das Trocknen bei 160°, R Fresenius bei 180° und Kubel-Tiemann erhitzen auf 1000, auch wohl auf 170 bis 1800, ein einheitliches Vertahren besteht also nicht Die Bestimmung des Abdampfruckstandes dient somit nur zur Beurtheilung des Salzreichthums eines Wassers im allgemeinen und zum Vergleich mit dem eines anderen Wassers Controle fur die Summe der bei den Einzelbestimmungen gefundenen Bestandtheile kann dieselbe aus den S 104 erorterten Grunden nicht betrachtet werden Die Zusammenstellungen der Analysen zeigen Differenzen bald in dem einen, bald in dem anderen Sinne

Eine besseie Uebeieinstimmung erhalt man, wenn man den Abdampfruckstand mit Schwefelsaure behandelt und dann folgende Rechnung anstellt. Durch Erlitzen mit Schwefelsaure und nachfolgendes Glühen werden die Alkalien, die alkalischen Erden, Magnesia und Mangan in Sultate verwandelt, während die Kieselsaure unverandert, Eisen und Aluminium als Oxyde zurückbleiben. Das Gewicht des sobehandelten Ruckstandes wird bestimmt

Berechnet man nun anderseits die bei den Einzelbestimmungen gefundenen Mengen der Alkalien, alkalischen Erden, der Magnesia und des Mangans auf normale Sulfate um, und addirt zur Summe dieser Sulfate das Gewicht der Kieselsaure, des Eisenoxyds und der Thonerde, so muss die Summe gleich dem Gewichte des mit Schwefelsaure behandelten Briefetunder im Let Phone mehren auf der der

und zwar weniger als zur Sattigung der Thonerde erforderlich ist, so ist im gegluhten Sulfatruckstande Aluminiumphosphat anzunehmen, weshalb man die Phosphorsaure (P₂O₅) zur Summe der berechneten Sulfate zu addiren hat

Ware dagegen nach der Bindung an die Thonerde noch freie Phosphorsaure ubrig, so bindet man, nach R. Fresenius, diese an Natrium in Form von Natriumpyrophosphat (weil Schwefelsaure in der Glühhitze von Phosphorsaure ausgetrieben wird), addirt diese Menge Natriumpyrophosphat zu der Sulfatsumme und zieht dafür eine Menge Natriumsulfat ab, welche dem im Natriumpyrophosphat enthaltenen Natrium aquivalent ist 1).

Die vorstehende, auf die Phosphorsaure bezugliche Berechnung gilt für alkalische Mineralwasser, bei Wassern, welche wenig oder kein Alkali enthalten, musste diese Umrechnung auf das Calcium anstatt auf das Natrium geschehen, falls man nicht (wie weiter unten erortert) Alkalicarbonat beim Eindampfen zusetzt.

Zur Umwandlung des Abdampfruckstandes in Sulfate erhitzt man denselben zunachst mit Wasser und ein wenig Salzsaure, bis alle Carbonate zersetzt sind, und verdampft alsdann auf Zusatz eines geringen Uebeischusses an verdunnter Schwefelsaure zur Trockne Schliesslich verjagt man die überschussige Schwefelsaure durch längeres Erhitzen bei gelinder Rothgluth und unter olterem Zusatz von etwas festem Ammoniumcarbonat, bis Gewichtsconstanz erreicht ist.

Es wurde oben gesagt, dass das Gewicht des Abdamptruckstandes nicht als Controle dienen kann. Dies ist noch weniger der Fall bei salinischen Wassern, die bei solchen, welche kein Alkalihydrocarbonat enthalten. In diesem Falle scheidet sich Chlormagnesium als solches beim Abdampten ab und kann beim Erhitzen auf 180° zeisetzt werden derart, dass Chlorwasserstoft verfluchtigt wird. Will man diesen geinigen Fehler vermeiden, so setzt man nach Fr. Mohr während des Abdamptens eine geringe gewogene Menge von ieinem, geglühtem Natiumcarbonat hinzu was zur Folge hat, dass, wie bei den alkalischen Wassern, das Chlor an Natium gebunden. im Abdamptruckstände zurückbleibt

Die Bestimmung der Schwetelsaure wird nach S. 125 ausgeführt. Ist man genothigt, grossere Mengen Wasser zu concentriren oder zu verdampfen, so muss vor dem Zusatz des Chlorbarvums filtritt werden. Ist das Wasser ein Schwetelwasser, so ist nach S. 183 zu verfahren.

Die Bestimmung des Chlors geschieht am besten auf gewichtsanalytischem Wege nach > 120. Ein chlorieiches Wasser kann direct mit Salpetersaure angesauert und mit Silbernitrat gefallt werden. Das gefallte Chlorsilber enthalt bei einem Gehalte des Wassers an Brom

¹⁾ Enthalt das Wasser genug Fisen, so kann man die Phosphorsaure auch an dieses binden, da das Eisenoxyd sich der Phosphorsaure gegenüber

und Jod die diesen Halogenen entsprechenden Mengen ihrer Silberverbindungen. Letzteie werden nach dem gefundenen Gehalte an Brom und Jod berechnet und vom Gesammtgewichte des Niederschlages abgezogen, wonach die Berechnung des Chlors eifolgt.

Schwefelwasser erwarmt man zur Oxydation der Schwefelverbindungen vorher mit ammoniakalischem Wasserstoffsuperoxyd.

Bestimmung von Brom, Jod, Fluor und Bor. Da diese Korper nur in minimalen Mengen vorkommen und ihre Bestimmung deshalb die Verdampfung einer grossen Wassermenge erfordert, so führt man dieselbe am besten in einer und derselben Probe aus Man verdampft den Inhalt eines an der Quelle gefüllten grossen Ballons (50 bis 70 Liter) in einem verzinnten Kupferkessel oder besser in einem Gefass aus Nickel, indem man dafür sorgt, dass das Wasser durch Zusatz von etwas Natriumcarbonat fortwahrend alkalisch bleibt Dieser Zusatz ist bei alkalischen Mineralwassern nicht nothig

Den erhaltenen Ruckstand digerirt man wiederholt mit grosseren Mengen von destillirtem Wasser und bringt den in Wasser unloslichen Theil auf ein Filter Derselbe enthalt die Carbonate und Sulfate von Calcium, Baryum, Strontium, Magnesium, ferner Eisen, Mangan, Kieselsaure, Phosphorsaure und die ganze Menge von Fluor als Fluorcalcium Durch Behandeln mit verdunnter Chlorwasserstoffsaure geht alles in Losung, ausser Fluorcalcium, den Erdsulfaten und der Kieselsaure Man schmelzt diesen Ruckstand im Platintiegel mit Natriumcarbonat!) und laugt die Schmelze mit Wasser aus, wober Natriumsilicat und Fluornatrium in Losung gehen, wahrend die Erdcarbonate zuruckbleiben.

Die Losung wird zur Abscheidung der Kieselsaufe mit Ammoniumcarbonat versetzt und langere Zeit im Wasseibade erwarmt Nachdem man die Kieselsaure abfiltrirt hat, verdampft man zur Trockne und lost den Ruckstand in heissem Wasser auf. In dieser Losung befindet sich aber neben Fluornatrium immer noch eine geringe Menge Kieselsaure, welche man als Zinksilicat abscheiden kann. Zu diesem Zweck versetzt man die Losung mit etwas Natriumcarbonat und fügt eine Autlosung von Zinkoxyd in Ammoniak in geringem Ueberschuss hinzu (s Bd I, 8 615) Man verdampft im Wasserbade, bis der Geruch nach Ammoniak verschwunden ist, und filtint den aus Zinkoxyd und Zinksilicat bestehenden Niederschlag ab. Die Losung wird nun zum Lallen des l'Iuois in einer Platin- oder Porcellanschale zum Sieden erhitzt, mit Chlorcalciumlosung versetzt und danach noch emige Zeit ını Kochen erhalten Nachdem die Flussigkeit vollstandig klar geworden ist, decantift man dieselbe durch ein Filter und wascht den Niederschlag durch Decantation mit heissem Wasser aus.

¹⁾ Das Schmelzen darf nur ber schwacher Rothgluth geschehen, weil sich sinst Elmwill de verflucht, in Lem

welcher aus einem Gemenge von Calciumcarbonat und Fluorcalcium besteht, wird im Platintiegel gegluht, mit Essigsaure (zur Auflosung des Carbonats) übergossen und zur Trockne verdampft. Schliesslich zieht man das Calciumacetat durch Wasser aus, gluht und wagt das reine Fluorcalcium.

Die durch Digeriren des Abdampfruckstandes erhaltene wasserige Losung dient zur Bestimmung von Bor, Jod und Brom Man verdampft dieselbe zur Trockne und theilt den Rückstand durch Wägen in zwei annahernd gleiche Theile. Die eine Halfte bringt man zur Bestimmung des Bors in den Kolben der Fig. 62, Bd. I, fügt, wie S. 612 daselbst angegeben ist, die Mischung von Methylalkohol und Schwefelsaure hinzu und destillirt die Borsaure nach dei Methode von Thaddeeff über, wonach die Bestimmung als Borfluorkalium erfolgt.

Zur Bestimmung von Jod und Brom bringt man die andere Halfte des Abdampfruckstandes in den Zersetzungskolben des Apparates zur Trennung der Halogene, und treibt zunachst das Jod mit Schwefelsaure und Natriumnitrit, und danach das Brom mit Kaliumpermanganat aus, nach der Methode von Jannasch und Aschoff.

Die Bestimmung der Salpetersaure wird nach S. 135 ausgeführt.

Zur Bestimmung des Ammoniaks dampft man 1 bis 2 Liter Wasser auf Zusatz von Chlorwasserstoffsaure bis auf einen geringen Rest ein und destillirt denselben mit Kalilauge nach S. 869, Bd. I, wobei man das Ammoniak entweder in verdünnter Chlorwasserstoffsaure auffangt und als Ammoniumplatinchlorid bestimmt, oder dasselbe in $\frac{n}{100}$ -Saure leitet und den Saureuberschuss mit $\frac{n}{100}$ -Ammoniak oder -Natronlauge zurucktitrirt.

Bestimmung von Kieselsaure und Phosphorsaure, von Eisen, Aluminium, Mangan, Calcium, Strontium, Baryum, Magnesium Die Menge des abzudamptenden Wassers richtet sich nach dem Gehalt an testen Bestandtheilen. Man verdampft z. B. 5 Liter des an der Quelle klar eingefullten Wassers auf Zusatz von Chlorwasserstoffsaure in einer Platinschale zur Trockne, wobei etwa in der Flasche abgesetztes Calciumcarbonat und Eisenhydroxyd in verdunnter Chlorwasserstoffsaure gelost und zu dem Inhalte der Schale gefügt wird. Nachdem man die Kieselsaure durch Erhitzen auf etwa 1200 in den unlöslichen Zustand übergeführt hat, befeuchtet man den Ruckstand mit Chlorwasserstoffsaure, eiwarmt auf dem Wasserbade und verdunnt mit Wasser. Die Kieselsaure wird ausgewaschen und sammt der S. 194 erhaltenen geringen Menge aufs Filter gebracht nach S. 105 geglüht und auf Reinheit geprüft.

Bleibt bei letzterer Prufung ein Ruckstand, so kann derselbt aus Baryum- und Strontiumsultat und Titansaure bestehen. Man kaltem Wasser aus, filtrirt und scheidet durch anhaltendes Kochen des Filtrats die Titansaure aus, welche in der Phosphorsalzperle zu prufen ist.

Den unloslichen Ruckstand (Baryum-1) und Strontiumsulfat) bewahrt man einstweilen auf.

Aus dem von der Kieselsaure erhaltenen Filtrate werden zunachst Eisen, Aluminium und Phosphorsaure zusammen abgeschieden. Man oxydirt das Eisen durch Erwärmen mit etwas Salpetersaure und versetzt (am besten in einer Platinschale) mit Ammoniak. Nach unvollstandigem Auswaschen der Hydroxyde und Phosphate von Eisen und Aluminium lost man dieselben in Chlorwasserstoffsaure und erhält hierbei gewohnlich noch einen geringen Ruckstand von Kieselsaure (vergl. Bd. I, S. 587), welcher der Hauptmenge (S. 193) zuzufügen ist. Im Filtrate wird die Fallung von Eisen, Aluminium und Phosphorsaure durch Ammoniak wiederholt²), deren Trennung nach einer der nachstehenden Methoden vorgenommen werden kann.

Nach Berzelius mengt man den ausgewaschenen und getrockneten Niederschlag mit der sechsfachen Menge eines Gemisches von 6 Thln. Natriumcarbonat und 1½ Thln. (durch Fallung dargestellter) Kieselsaure und schmelzt die Mischung langere Zeit bei starker Rothgluth im Platintiegel. Behandelt man die Schmelze bis zum ganzlichen Zerfallen mit Wasser, fugt Ammoniumcarbonat hinzu und erwarmt, so bleiben Eisenoxyd, Aluminium-Natriumsilicat und die überschussige Kieselsaure ungelost, wahrend die Phosphorsaure an Natrium gebunden in Losung geht. Eine geringe Menge von Kieselsaure, welche in die Losung übergeht, wird beim Verdampfen der Losung mit Salzsaure bis zur Trockne abgeschieden. In der wassenigen, filtrirten Losung des Ruckstandes fallt man die Phosphorsaure mit Magnesiamischung.

Den Ruckstand von Eisenoxyd und Aluminium-Natriumsilicat digerirt man mit concentrirter Chlorwasserstoffsaure und scheidet die Kieselsaure durch Abdampfen ab. Man lost in Salzsaure und Wasser, filtrirt die Kieselsaure ab und giesst das zum Kochen erhitzte Filtrat in eine in einer Platinschale kochende Losung von 1 Thl. Natriumhydroxyd (aus Natrium bereitet) in 2 Thln. Wasser Durch Kochen der Flussigkeit geht die Thonerde in Losung und kann nach Abfiltriren des Eisenhydroxyds und nach Ansauern mit Salzsaure mit Ammoniak gefallt werden

¹⁾ Die Gegenwart von gelostem Baryumsulfat in chlornatriumreichen (muriatischen) Mineralwassern erklart sich nach R Fresentus u W Hintz [Zeitschi i anaf Chem 35, 182 (1896)] aus der Loslichkeit des Baryumsultats in Chlornatriumlosung — 2) Die doppelte Fallung mit Ammoniak genügt in diesem Falle und ist anderen Trennungsverfahren, welche auf der Abscheidung basischer Salze berühen, vorzuziehen, weil bei den geringen Lisenmengen eine genäue Neutralistrung der Losung kaum durchzuführen ist und die sich hieraus eigebenden Fehler großer werden können als beim

195

Das alkalıhaltige Eisenhydroxyd lost man in Salzsaure, wonach man das Eisen mit Ammoniak fällt und als Oxyd bestimmt.

Eine andere Trennung von Eisen, Aluminium und Phosphorsaure beruht auf der Ausfallung des Eisens in ammoniakalischer Tartratlosung mittelst Schwefelammonium. Man lost den durch doppelte Fallung mit A moniak erhaltenen Niederschlag (S. 194) in Salzsaure, versetzt mit (thonerdefreier) Weinsaure und darauf mit Ammoniak, wodurch eine klare Lösung entsteht. Diese wird in einem kleinen Kolben mit wenig Schwefelammonium und so viel Wasser versetzt, dass der Kolben fast ganz angefüllt ist. Nachdem der gut verschlossene Kolben so lange gestanden hat, bis die Flüssigkeit rein gelb geworden ist, filtrirt man das Schwefeleisen ab, lost es in Salzsäure und fallt die mit Salpetersaure oxydirte Losung mit Ammoniak.

Thonerde und Phosphorsaure befinden sich in dem vom Schwefeleisen getrennten Filtrate. Man dampit dasselbe auf Zusatz von thonerdefreiem Natriumcarbonat in einer Platinschale zur Trockne und erhitzt den Ruckstand auf Zusatz von etwas Salpeter zur Zerstörung der Weinsaure. Alsdann lost man in Wasser auf Zusatz von Chlorwasserstoffsaure, filtrirt und fallt mit Ammoniak. Ist, wie in der Regel, Phosphorsaure im Ueberschuss vorhanden, so besteht der geglühte Niederschlag aus Aluminiumphosphat (AlPO₄), aus welchem sich der Thonerdegehalt berechnen lässt. In diesem Falle bestimmt man den Rest der Phosphorsaure im Filtrat mittelst Ammoniummolybdat und rechnet den im gewogenen Aluminiumphosphat enthaltenen Theil hinzu.

Giebt dagegen das Filtrat vom Aluminiumniederschlage keine Reaction mehr auf Phosphorsaure, so ist die Zusammensetzung des Niederschlages unbestimmt. In diesem Falle lost man den gewogenen Niederschlag in Salpetersäure, bestimmt die Phosphorsaure und zieht dieselbe vom Gesammtgewicht des Aluminiumniederschlages ab, um die Thonerde zu erhalten.

Das auf S 194 nach der doppelten Fallung des Eisens erhaltene ammoniakalische Filtrat enthalt Mangan, die alkalischen Erden und Magnesia. Man versetzt dasselbe in einem Erlenmeyerkolben mit einem geringen Uebeischuss von Schwefelammonium zur Fallung des Mangans, tullt den Kolben mit ausgekochtem, destillirtem Wasser an und verschliesst ihn luftdicht. Diese Vorsicht ist nothig, um eine Ausscheidung von Calciumcarbonat zu vermeiden. Da das Schwefelmangan indess immer eine geringe Menge Calciumcarbonat enthalt, so lost man es in Essigsaure (wober etwa vorhandenes Zink, Kobalt und Nickel zurückbleiben) und wiederholt die Fallung mit Schwefelammonium. Das Schwefelmangan wird auf Zusatz von Schwefel im Rosetiegel gegluht.

Das zuletzt eihaltene Filtrat wird mit dem von der ersten Schwefelmanganfallung erhaltenen vereinigt und das Ganze nach dem Ansauern wasserstoff riecht. Man filtrirt den Schwefel ab, neutralisirt mit Ammoniak und fugt Ammoniumoxalat im Ueberschuss hinzu, wodurch Calciumoxalat gefallt wird. Hat sich der Niederschlag abgesetzt, so wird derselbe abfiltrirt, ausgewaschen, in Salzsaure gelost und durch Zusatz von Ammoniak und etwas Ammoniumoxalat aufs neue hervorgerufen. Das Calciumoxalat wird durch Gluhen in Calciumoxyd ubergefuhrt und gewogen.

Das Calciumoxyd kann trotz der doppelten Fällung immer noch etwas Magnesia enthalten. In demselben befinden sich aber ausserdem Baryum und Strontium, von welchen eventuell Theile bei der Kieselsaure (S. 194) gefunden wurden. Man wandelt die dort erhaltenen Sulfate zunachst durch Schmelzen mit Natriumcarbonat in Carbonate um und vereinigt letztere mit dem gewogenen Calciumoxyd Alsdann lost man die Oxyde und Carbonate in moglichst wenig Salpetersaure und verfährt zur Trennung von Calcium, Strontium und Baryum, wie Bd. I, S. 798 unter a) angegeben ist.

Die beigemengte Magnesia befindet sich als Nitrat neben dem Calciumnitrat im atheralkoholischen Auszuge. Man verdampft denselben zur Trockne, lost in Chlorwasserstoffsaure, verdampft aufs neue, lost in Wasser und fallt das Calcium als Oxalat.

Das Filtrat vom Calciumoxalat verdampft man zur Trockne, verjagt die Ammoniumsalze durch schwaches Gluhen, lost in verdunnter Salzsaure und fugt die Losung zu der im Folgenden erhaltenen Hauptlosung der Magnesia.

Die Hauptmenge des Magnesiums befindet sich in den vereinigten Filtraten, welche von der doppelten Fallung des Calciumoxalats erhalten wurden (S. 196) Dieselben enthalten aber auch noch geringe Mengen von Kalk Man verdampft die Flussigkeit in einer Platinschale zur Trockne, verjagt die Ammoniumsalze, lost in verdunnter Chlorwasserstoffsaure, fügt die vorhin erhaltene Magnesiumlosung hinzu und fallt das Magnesium als Ammonium - Magnesiumphosphat (Bd I, S 830)

Den gewogenen Ruckstand von Magnesiumpyrophosphat lost man in Chlorwasserstoffsaure, fallt mit Ammoniak und lost wieder in Essigsaure. Aus dieser Auflosung wird das Calcium als Oxalat gefallt.

Wenn es sich darum handelt, das getundene Calcium- und Magnesiumoxyd, behuts Aufstellung der Analysenresultate, an Sauren zu binden, so ist bei einem alkalischen, d. h. alkalicarbonathaltigen Wasser keine andere Combination denkbar, als die beiden Metalle in I oim von Carbonaten bezw. Hydrocarbonaten aufzuführen, denn im naturlichen Zustande des Wassers konnen die beiden Elemente neben Alkalicarbonat nur als Carbonate durch Kohlensaure in Losung gehalten werden

Bei einem salinischen Wasser hingegen konnen Calcium und

losliche Salze anderer Sauren, z.B. als Sulfate oder Chloride, vorkommen, und letztere Verbindungen mussen daher, um den Charakter eines salmischen Wassers bei der Aufstellung der Resultate hervortreten zu lassen, gesondert bestimmt werden.

Wahrend es daher bei der Analyse eines alkalischen Wassers genugt, den Gesammtgehalt an Calcium und an Magnesium zu bestimmen, kommt es bei salinischen Wassern darauf an, ausserdem noch die Mengen von Calcium und Magnesium festzustellen, welche nach dem Kochen des Wassers in Losung bleiben. Kocht man nun ein Wasser, welches Calcium- und Magnesiumhydrocarbonat enthalt, so werden die einfachen Carbonate, infolge ihrer Umsetzungen mit anderen Salzen, nicht vollständig ausgefallt, sondern es geht ein Theil derselben in Losung und wird daher mit den übrigen löslichen Calcium- und Magnesiumsalzen zusammen bestimmt. Diese Umsetzungen, infolge deren nicht alles Calcium- und Magnesiumcarbonat beim Kochen gefallt wird, finden auch in alkalischen Wassern statt, sind aber hier ohne Bedeutung, weil man die Carbonate aus dem Gesammtgehalte an Calcium und Magnesium berechnet. Bei salinischen Wassern findet die Umsetzung beim Kochen besonders zwischen dem fast immer vorhandenen Chlorammonium und dem Calciumcarbonat statt, wodurch also eine dem Chlorammonium entsprechende Menge Chlorcalcium in Losung geht. Der hierdurch verursachte Fehler wird noch dadurch etwas ver-

grossert, dass Calciumcarbonat nicht vollstandig in Wasser unloslich ist, weshalb man um so mehr ein Auswaschen der gefallten Erdearbonate vermeiden muss. Nach R. Fresenius verfahrt man daher in folgender Weise. Man wagt eine etwa 1500 ccm fassende Kochflasche, bringt 1000 g Mineralwasser in dieselbe und erhitzt das Wasser, unter haufigem Ersatz des verdampiten durch destillirtes, eine Stunde lang zum Sieden. Nach dem Erkalten wird gewogen und mit Hulte der Tara das Gewicht (J) des Inhalts der Kochflasche bestimmt. Man filtrirt die ganze Flussigkeit durch ein trockenes Filter, ohne den Niederschlag auszuwaschen, wagt das Filtrat (F) und bestimmt dessen Gehalt an Kalk (a) durch doppelte Fallung mit Ammoniumoxalat. Der in den 1000 g Mineralwasser nach dem Kochen geloste Kalk ergiebt sich alsdann aus der Proportion I^* a=I, zu $i=a\frac{J}{I^*}$.

Der Rechenfehler, welcher dadurch entsteht, dass man das Gewicht des Niederschlages der Erdearbonate vernachlassigt, ist erfahrungsgemass unbedeutend

Was nun die Magnesia betrifft, so ist die Bestimmung der loslichen Salze derselben, welche neben dem durch Kohlensaure in Losung gehaltenen Carbonat in naturlichem Wasser vorhanden sind, durch den Kochversuch noch viel ungenauer als die entsprechende Bestimmung beim Kalk Magnesiumhydrocarbonat fallt schon aus reinem Wasser durch Kochen nicht vollstandig als Carbonat aus, noch weniger, wenn das Wasser Chlornatrium, und ganz unvollstandig, wenn dasselbe Chlorammonium enthalt. Man begnügt sich damit, wie weiter unten bei der Aufstellung der Resultate gezeigt wird, die Vertheilung der Magnesia auf die verschiedenen Sauren zu berechnen.

Von den in salmischen Wassern enthaltenen geringen Mengen von Baryum und Strontium nimmt man mit R. Fresenius an, dass sie als Sulfate vorhanden und durch Chlornatrium in Lösung gehalten sind. Aus dem Kochversuche lassen sich keine Schlusse auf die Vertheilung derselben an die Sauren ziehen.

Bestimmung von Kalium und Natrium. Bei kochsalzreichen Mineralwassern reicht fur diese Bestimmung der Inhalt einer oder zweier Flaschen aus, wahrend im anderen Falle ein grosseres Quantum Wasser verarbeitet werden muss. Man verdampft dasselbe in einer Porcellanschale bis auf einen kleinen Rest und fallt diesen in der Siedehitze mit Barytwasser (S. 112). Das Filtrat wird in einer Platinschale verdampft, der Ruckstand in moglichst wenig Wasser gelöst und die Hauptmenge des überschussigen Baryts im Filtrate durch Ammoniak- und Ammoniumcarbonat abgeschieden. Die vom Barvumcarbonat abfiltrirte Losung verdampft man in einer Platinschale, entfernt die Ammoniumsalze durch schwaches Gluhen und versetzt die wässerige Lösung des Rückstandes wieder mit A moniak und Ammoniumcarbonat. Erhalt man hierdurch noch einen Niederschlag von Baryumcarbonat, so behandelt man das Filtrat wieder wie vorhin und setzt das Eindampfen und Fallen so lange fort, als durch Ammoniak und Ammoniumcarbonat noch eine Fallung entsteht. Zuletzt verdampft man, verjagt die Ammoniumsalze und lost in Wasser.

Diese Losung enthalt indess neben den Chloralkalien immer noch geringe Mengen von Magnesia, weil das durch Barytwasser gebildete Magnesiumhydroxyd in den Lösungen der Alkalisalze etwas loslicher ist als in Wasser. Man digerirt deshalb die Losung in einer Platinschale zwei Stunden hindurch mit etwas frisch gefalltem Quecksilberoxyd 1) (vergl Bd I, S 835) und filtrirt. Durch diese Behandlung wird Chlormagnesium in Oxyd umgewandelt, wahrend eine entsprechende Menge Quecksilber als Chlorid in Losung geht. Man verdampft das

¹⁾ Volhard [Ann d Chem u Phaim 198, 330 (1879)] stellt reines Quecksilberoxyd in folgender Weise dar Man reibt kaufliches Quecksilberchlorid mit 1 10 seines Gewichtes Quecksilberoxyd innig zusammen und sublimit auf dem Sandbade aus einer Porcellanschale in einen Glastrichtet Das leicht flüchtige Chlorid sublimirt, während die verunieinigenden Metalle als Oxyde zuruckbleiben Aus einer Losung des reinen Chlorids wird das Oxyd int eisenfiele Natronlauge gefällt und vollkommen ausgewaschen, so dass 4 bis 5 g des trockenen Oxyds beim Verdampfen in einer Platinschale keinen durch die Wage oder das Auge bemerkbaren Buckstand hinterlassen.

Filtrat vom uberschüssigen Quecksilberoxyd in einer Platinschale zur Trockne, verjagt durch schwaches Erhitzen die geringe Menge Quecksilberchlorid und löst den Ruckstand in wenig Wasser Die Losung wird auf Zusatz von etwas Chlorwasserstoffsäure im gewogenen Platintiegel zur Trockne verdampft und der vollstandig trockene Ruckstand ım gut verschlossenen Tiegel bis zur schwachen Rothgluth erhitzt, wonach die Chloralkalien gewogen werden. Dieselben bestehen aus Chlorkalium, Chlornatrium, und bei einem Gehalt des Wassers an Lithium auch aus dem Chlorid dieses Metalls. Letzteres wird, wie weiter unten angegeben, in einer besonderen Wassermenge bestimmt. Die Chloralkalien sind aber stets noch durch geringe Mengen von Magnesium verunreinigt. Man fallt zunachst das Kalium mit Platinchlorwasserstoffsaure (Bd. I, S. 841), dampft die vom Kaliumplatinchlorid abfiltrirte Losung zur Verjagung des Alkohols im Wasserbade ab und entfernt das Platin. Dieses kann entweder auf elektrolytischem Wege (Bd. I, S. 263) oder durch Schwefelwasserstoff, oder auch nach Laspeyres durch Wasserstoff bewirkt werden. Zu letzterem Zweck spult man den Ruckstand in einen langhalsigen Kolben, verdrängt die Luft aus demselben durch Kochen und leitet unter fortgesetztem Erwärmen Wasserstoffgas durch die Flussigkeit, wodurch alles Platin als solches gefallt wird. Sobald die Flüssigkeit farblos geworden ist, filtrirt man das Platin ab und fällt ım Fıltrate das Magnesium wie gewohnlich. Das gewogene Magnesiumpyrophosphat wird auf Magnesiumoxyd 1) berechnet und von dem Gewichte der Chloralkalien abgezogen.

Bestimmung des Lithiums und Nachweis von Casium und Rubidium Gewohnlich enthalten die Mineralwasser nur geringe Mengen von Lithiumverbindungen, so dass man zu deren Bestimmung grossere Mengen von Wasser abdampfen muss Man verdampft daher den Inhalt eines Ballons, eventuell auf Zusatz von Natriumcarbonat (vergl S. 192) und extrahirt den durch Kochen entstandenen Niederschlag wiederholt mit Wasser. Das Filtrat wird concentrirt, mit Chlorwasserstoffsaure schwach angesauert und in der Kalte mit Platinchlorwasserstoffsaure gefallt (Bd I, S. 865). Der erhaltene Niederschlag enthalt Kalium-, Rubidium- und Casiumplatinchlorid, wahrend Natriumund Lithiumplatinchlorid in Losung gehen.

Die qualitative Tiennung des Rubidiums und Casiums von Kalium, behufs Nachweises der ersteren, berüht auf der leichteren Loslichkeit des Kaliumplatinsalzes in Wasser (Bd. I., > 865). Man filtrirt nach 24 stundigem Stehen ab und kocht die Platinsalze in einer Platinschale

¹⁾ Wenn man bei dem vorsichtigen Erlitzen der Chlorafkalien auch nicht sieher sein kann dass alles Chlormagnesium in Oxyd verwandelt wird, so macht man doch im anbetracht der leichten Zersetzbarkeit des Chlorids, einen geringeren Lehler, wenn man auf Oxyd, als wenn man auf Chlorid umtechnet

25 - bis 30 mal mit kleinen Mengen Wasser aus, wobei man jedesmal nur so viel Wasser zugiebt, dass der Niederschlag eben damit bedeckt wird, und decantirt die heissen Losungen, welche die Hauptmenge des Kaliumdoppelsalzes enthalten. Scheidet sich nach dem Erkalten der Losungen ein Niederschlag aus, so wird derselbe nochmals in gleicher Weise behandelt und das nicht Geloste mit dem ersten Ruckstande vereinigt. Nachdem man die Doppelsalze durch gelindes Glühen reducirt hat, laugt man das Platin mit Wasser aus und pruft die Losung spectralanalytisch auf Rubidium und Casium.

Zur Bestimmung des Lithiums scheidet man aus der oben erhaltenen alkoholischen Losung nach Verjagen des Alkohols das Platin elektrolytisch oder durch Schwefelwasserstoff oder durch Wasserstoff (s. S. 199) ab und kocht das Filtrat zur Entfernung von Schwefelsaure und Magnesia mit Barytwasser. Nachdem man das Filtrat von dem hierbei erhaltenen Niederschlage durch Ammoniak und Ammoniumcarbonat vom überschussigen Baryum befreit hat, verdampft man die mit Salzsaure angesauerte Losung in einer Platinschale und verjagt die Ammoniumsalze durch gelindes Glühen, wobei gleichzeitig etwa noch vorhandenes Chlormagnesium in Magnesiumoxyd ubergetuhrt wird. Den Ruckstand, welcher also hauptsachlich aus Chlornatrium und Chlorlithium besteht, zieht man wiederholt mit einer Mischung von absolutem Alkohol und Aether aus, wodurch das Lithiumsalz allein in Losung geht Diese Operation wird so lange fortgesetzt, bis eine kleine Probe des Filtrats keine Flammenreaction auf Lithium mehr zeigt. Man verdunstet den Alkohol im Wasserbade, lost den Ruckstand in Wasser und versetzt die Losung mit etwas Ammoniak und Ammoniumcarbonat. Entsteht hierdurch ein Niederschlag, so wird derselbe abfiltrirt, das Filtrat verdampft und der Ruckstand nochmals mit Ammoniak und Ammonium carbonat gepruft

Den schliesslich erhaltenen Ruckstand lost man in verdunnter Chlorwasserstoffsaure, verdampft und behandelt den scharf getrockneten Ruckstand mit Aether und Alkohol Die hierbei etwa noch zuruckbleibende geringe Menge von Chlornatrium wird abfiltrirt und das Lithium im Filtrate als Sulfat bestimmt (Bd. I, S. 863).

Qualitative Untersuchung des Sinters Eine Anzahl Metalle sind in so geringer Menge in den Mineralwassern enthalten, dass zur Nachweisung derselben in den meisten Fallen selbst grossere Quantitaten von Wasser kaum genugen wurden Dahin gehoren die Metalle Kupfer, Wismuth, Blei, Arsen, Antimon, Zinn, Mangan, Kobalt, Nickel, Zink, meist auch Baryum, Strontium und Titan Zur Nachweisung dieser Korper eignet sich aber der an der Quelle gesammelte Absatz oder Sinter, nachdem man ihn durch Auswaschen mit destillirtem Wasser von dem anhangenden Mineralwasser vollstandig geleinigt hat

Man zersetzt eine zu feinem Pulver zerriebene Probe des Sinters

mit Chlorwasserstoffsaure. dampft ab, lost den Rückstand in verdunnter Chlorwasserstoffsaure und filtrirt.

Ein starkeres Erhitzen des Ruckstandes behufs volliger Abscheidung der Kieselsaure ist hier nicht rathsam, weil sich dabei Zinnchlorid verfluchtigen konnte. Für die Kieselsaure hat die unvollstandige Abscheidung nur die Folge, dass ein Theil derselben in Lösung bleibt und sich später mit dem Eisen etc. ausscheidet, was aber fur die qualitative Analyse ohne Bedeutung ist.

Das Filtrat erhitzt man auf etwa 70°, fallt mit Schwefelwasserstoff und oxydirt den Sulfidniederschlag zur Zerstorung der mitgefallten organischen Substanzen mit rauchender Salpetersaure Zur Trennung von Arsen, Antimon und Zinn von den ubrigen Sulfiden neutralisirt man die Flüssigkeit mit Kalilauge und digerirt mit Schwefelnatrium In der abfiltrirten Losung der Sulfosalze werden die genannten drei Metalle in bekannter Weise nachgewiesen.

Die bei der Schwefelnatiumbehandlung ungelost bleibenden Sulfide werden in Salpetersäure gelost und Blei, Kupfer und Wismuth nach dem gewohnlichen Gange der qualitativen Analyse von einander getrennt.

Das vom Schwefelwasserstoffniederschlage erhaltene Filtrat enthalt Mangan, Kobalt, Nickel und Zink; dasselbe wird mit Ammoniak und Schwefelammonium gefallt und der Niederschlag wie gewohnlich untersucht.

Baryum, Strontium und Titan sind in dem bei der ersten Behandlung des Sinters mit Chlorwasserstoffsaure erhaltenen Rückstande nach dem gewohnlichen Verfahren zu suchen (vergl. S. 193).

Bestimmung der in Mineralwassern gelösten und frei ausstromenden Gase.

Die Bestimmung der freien Kohlensaure, d. h. derjenigen Menge, welche mehr vorhanden ist, als zur Bildung der verschiedenen Hydrocarbonate erforderlich ist, kann auf grund der Resultate der Gewichtsanalyse in verschiedener Weise durch Rechnung geschehen. In der Regel berechnet man, nach den weiter unten angegebenen Principien, ganz oder theilweise die alkalischen Eiden, Magnesia, Eisenund Manganoxydul als Hydrocarbonate, zieht die hierzu erforderliche Menge Kohlensaure von der Gesammtkohlensaure (* 187) ab und führt den Rest, in Gubikcentimetern ausgedrückt, als freie Kohlensaure auf Nach dem Verfahren von Borchers (\$ 187) kann man auch ohne Keintmiss der einzelnen Basenmengen die Gesammtmenge der an dieselben festgebundenen Kohlensaure bestimmen, zieht man diese Menge Kohlensaure von der nach demselben Verfahren direct bestimmten Summe der freien und halbgebundenen Kohlensaure.

die freie Kohlensäure (da die festgebundene Menge gleich ist der halbgebundenen).

Wie der in gelostem Zustande vorhandene freie Schwefelwasserstoff zu bestimmen ist, wurde S. 180 ff. beschrieben.

Es bleibt nun noch zu erörtern, wie andere im Wasser geloste und aus demselben frei ausstromende Gase zu bestimmen sind. Als geloste Gase kommen hauptsächlich in betracht Sauerstoff, Sticksto und Sumpfgas, und als frei auftretende: Kohlensäure und Schwefelwasserstoff, und daneben die genannten drei gelosten Gase.

Bestimmung der im Wasser gelosten Gase. Um die hierzu dienende Wasserprobe aus einer beliebigen Tiefe zu entnehmen, benutzt



Bunsen den in Fig. 51 abgebildeten Kochkolben, welcher, nachdem man ihn mit dem Mineralwasser gefüllt hat, mit einer Kautschukplatte c derart uberbunden wird, dass letztere dem Guttapercharohre a einen seitlichen Durchgang gestattet, aber nach dem Herausziehen des Rohres den Kolben ventilartig verschliesst. Man senkt den Kolben, mittelst einer Stange oder durch Gewichte beschwert, bis in die gewünschte Tiefe hinab und saugt durch die Röhre a so lange Wasser auf, bis es vollstandig durch das zu untersuchende ersetzt ist. Mit Hulfe des Hahnes b verhindert man den Ruckfluss des Wassers bei den Unterbrechungen des Aufsaugens. Beim Aufziehen verschliesst das erwahnte Kautschukventil die Mündung des Kolbens. Wasser, welches aus einer Rohre ausstromt, lasst man durch einen bis auf den Boden des Kolbens reichenden Kautschukschlauch einfliessen.

Auf den Hals des nach der einen oder anderen Art gefüllten Ballons setzt man nun rasch ein kurzes Stuck eines dickwandigen Gummischlauches und schiebt in dasselbe ein etwa 15 mm langes Stuck Glasstab, welches den Schlauch nur locker ausfüllt. Den Zwischenraum füllt man mit ausgekochtem Wasser an und umbindet den Gummischlauch bei a derart, dass der Kolben nun verschlossen ist. Diese von Bunsen Kautschukhahn genannte einfache Vorrichtung gestättet also, durch Losen oder Festbinden der Ligatur bei a, den Kolben zu offnen oder zu schliessen (Fig. 52)

Das obere Ende des Schlauchstuckes verbindet man mit der Rohre b, bringt in dieselbe etwas Wasser und verbindet sie, ebenfalls durch einen Kautschukhahn d, welcher vorlaufig geoffnet bleibt,

Fig. 52.

mit der eingetheilten Rohre c. Letztere ist an ihrem oberen Ende mit einem Stück Schlauch versehen Alle Verbindungen der Schlauchstücke mit den Glasgefassen mussen durch Ligaturen gesichert sein.

Ist der Apparat so weit vorgerichtet, so neigt man denselben so weit, dass etwas von dem destillirten Wasser in die Kugel b tritt und treibt durch längeres Kochen sammtliche Luft aus den Rohren b und c aus. Alsdann verschliesst man die Oeffnung e durch eine Ligatur oder Klemmschraube, lasst erkalten und offnet den Hahn a, indem man die Ligatur um den Glasstab entfernt Da das Wasser nun mit dem luftleeren Raume in b und c in Verbindung steht, beginnt es zu kochen und giebt nach 11/2 stündigem Erhitzen alles Gas an den luftleeren Raum ab. Wahrend dieser Zeit regelt man die Temperatur derart, dass das Wasser nicht bis an die Ligatur d emporsteigt. Gegen Ende nur verstärkt man das Kochen, und in dem Augenblicke, wo das Wasser bis an die bezeichnete Stelle emporgehoben wird, schliesst man die Ligatur bei d und entfernt die nun beiderseitig geschlossene Röhre c von dem Rohre b.

Um das aufgefangene Gas zu messen, taucht man das Ende e der Rohre c unter Quecksilber, offnet das Schlauchstück und liest das Volumen des Gases unter Berucksichtigung der Temperatur, des Barometerstandes und der Hohe der in das Rohr aufgestiegenen Quecksilbersaule ab

Die im Vorstehenden beschriebene Operation fuhrt man behufs Messung der Gesammtmenge der gelosten Gase an der Quelle selbst aus. Die für die Gasanalyse im Laboratorium bestimmten Gasproben fangt man besser in besonderen Rohren auf, welche die Form der Röhre chaben, aber an den Ansatzrohren eine verengte Stelle besitzen, an welcher sie nach geschehener Fullung leicht zugeschmolzen werden konnen.

Da die Hauptmenge der gelosten Gase in der Regel aus Kohlendioxyd besteht, so wird man, wenn man bei kohlensaurereichen Wassern die Gasprobe nach dem beschriebenen Verfahren nimmt, nach der Absorption der Kohlensaure nur eine geringe Menge

der anderen Gase ubrig behalten. Man benutzt daher die beschriebene Methode der Probenahme nur fur kohlensaurearme Wasser und verfahrt bei kohlensauiereichen nach der S 27 beschriebenen Methode ber welcher die Kohlensaure sofort durch Absort on and de

Gasgemische entfernt und nur der Gasrest für die Analyse aufgefangen wird. Die freie Kohlensaure wird am besten gewichtsanalytisch bestimmt; nach den Versuchen von Jacobsen ist es nicht möglich, die letzte Menge dieses Gases durch Auskochen auszutreiben, und nach Pettersson selbst dann nicht, wenn man das Wasser mit Schwefelsaure ansauert.

Bestimmung der Gase, welche gasreichen Quellen frei entstromen. In diesem Falle handelt es sich naturlich nur um die Feststellung der Natur der Gase und die Ermittelung der procentischen Zusammensetzung des Gasgemisches Ist die Oberflache des Wassers leicht zuganglich, so kann man den von Bunsen angegebenen einfachen Apparat (Fig. 53) benutzen. Man zieht eine Probirrohre c von



40 bis 60 ccm Inhalt bei a bis zur Dicke eines dunnen Strohhalmes aus und befestigt sie mittelst Kautschukstopfens auf das Rohr eines Glastrichters. Den Apparat füllt man mit dem Mineralwasser an, taucht ihn, mit dem Trichter nach oben gekehrt, unter Wasser und saugt mittelst einer bis auf den Boden des Rohres reichenden engen Rohre das Wasser so lange aus, bis man überzeugt sein kann, dass das zuerst eingefullte, mit der Luit in Beruhrung gewesene Wasser durch anderes aus der Quelle ersetzt ist Alsdann kehrt man den Apparat unter Wasser um und lasst die Quellengase in das Rohrchen aufsteigen, was man, wenn nothig, durch leichtes Klopfen des Truchterrandes gegen eine harte Unterlage befordern kann. Sobald das Wasser bis in den Hals des Trichters

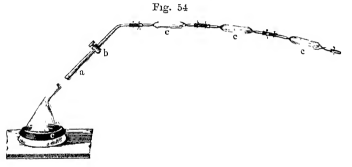
herausgedrangt ist, schiebt man eine Schale unter den Trichter, zieht den Apparat aus dem Wasser heraus, trocknet die Stelle bei a vorsichtig mit einer Flamme und schmelzt das Rohrchen bei a zu.

Fuhrt man nach Bunsen die Analyse des Gasgemisches in Eudiometerrohren aus, so bringt man das Rohr c in die mit Quecksilber gefullte Wanne, und die zugeschmolzene Spitze desselben unter die Oefinung der mit Quecksilber gefullten Eudiometerrohre Bricht man alsdann die Spitze durch Andrucken gegen den Boden der Wanne ab, so steigt das Gas in das Eudiometer auf

Bedient man sich hingegen, wie jetzt wohl allgemein ublich, der Hempel'schen Methoden, bei welchen die Einfullung der Gase in das Messrohr der Burette von oben geschieht, so muss das Sammelrohr cam oberen Ende mit einer angeschmolzenen engen Rohre versehen sein. Die Umfullung des Gases in die Burette wird dann in folgender Weise bewarkstelligt. Man stellt das Rohre in ein mit Wasser gefulltes

Glas und halt es durch eine Stativklemme in fester Stellung (ahnlich wie S. 20 für das Rohr D in Fig. 8 beschrieben wurde). Alsdann verbindet man die Spitze des angeschmolzenen Rohres unter Zwischenschaltung der mit Wasser gefüllten Capillarrohre F (Fig. 4, S. 7) mit dem Messrohre der ebenfalls mit Wasser gefüllten Bürette, stellt das Niveaurohr a moglichst tief und offnet den Quetschhahn d. Darauf bricht man zunächst die obere Spitze des Sammelrohres innerhalb des verbindenden Schlauchstückes ab und dann die untere Spitze durch Aufstossen auf den Boden des Glasgefässes, das Gas strömt nun in das Messrohr über und die Geschwindigkeit des Gasstromes kann durch den Quetschhahn d geregelt werden.

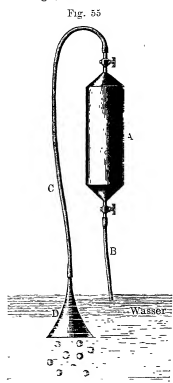
Ist der Quellenspiegel nicht zuganglich, so senkt man einen mit Bleiring beschwerten Trichter (Fig 54) in das Wasser. Derselbe ist durch einen Gummischlauch mit dem Hahnrohre ab, und dieses, wie



aus der Figur ersichtlich, mit den Sammelrohren $\epsilon, \epsilon, \epsilon$ (von 40 bis 60 ccm Inhalt) verbunden. Man saugt das Wasser bis an den Hahn b herauf und wartet, bis sich so viel Gas im Trichter angesammelt hat, dass der Druck desselben den atmosphanischen Druck übenwinden kann. Dann offnet man den Hahn b und lasst das Gas so lange durch die Gefasse ϵ, ϵ stromen, bis man sicher sein kann, dass alle Luft verdrangt ist, wonach man sie an den verengten Stellen zuschmelzt

Zum Auffangen grosserei Mengen von Quellgasen behats Auffindung seltener Bestandtheile, wie Argon und Helium, benutzen W Ramsay und M W Travers¹) den in Fig 55 (a i S) abgebildeten Apparat. Das mit zwei Hahnen versehene Blechgetass A wird sammt den daran befestigten Kautschukschlauchen B, C mit dem Mineralwasser gefüllt und in aufrechter Stellung so befestigt, dass die zugeklemmten Enden der beiden Schlauche unter Wasser tauchen. Oeffnet man nun die Schlauchmundungen unter Wasser und betestigt an den Schlauch C den Trichter D, so lauft das Wasser aus dem Getasse in dem Maasse aus, wie das Gas durch den Trichter aufsteigt. Nach vollstandiger Fullung werden die Hahne geschlossen

Die Untersuchung der Gasgemische, welche man nach den beschriebenen Methoden entweder aus dem Wasser durch Auskochen oder durch Auffangen der frei ausstromenden Gase erhalten hat, wird am einfachsten mit den Hempel'schen Apparaten ausgeführt. Das Princip der Analyse besteht darin, zunachst das Kohlendioxyd durch Kalilauge, darauf den Sauerstoff durch alkalische Pyrogallussaure zu



absorbiren, wonach Stickstoff und Methan zurückbleiben. Letzteres Gas wird nach dem Verbrennen zu Kohlendioxyd und Wasser ebenfalls entfernt, so dass nur Stickstoff übrig bleibt. Die Analyse selbst siehe unter "Kohlenstoff".

Zum Auffangen von frei ausstromendem Schwefelwasserstoffgas benutzt man einen Kolben von bekanntem Inhalt mit engem Halse und verbindet letzteren durch ein kurzes Stuck Gummischlauch mit einem Trich-Der Kolben wird in derselben Weise gefullt, wie bei Fig. 53 (S. 204) beschrieben wurde, und alsdann mit einem auf das Schlauchstück gesetzten Quetschhahn verschlossen. Danach taucht man den Schlauch in eine mit Essigsaure angesauerte Losung von Cadmiumacetat, lasst einen Theil derselben in den Kolben eintreten und schuttelt bei geschlossenem Kolben. Das entstandene Cadmiumsulfid wandelt man durch Zufugen einer mit Schweielsaure angesauerten von Kupfersulfat in Kupfersulfid um,

welches sich leicht auswaschen und durch Gluhen in Kupferoxyd übertuhren lasst. Aus dem Gewichte des letzteren berechnet man die Menge des gastormigen Schwefelwasserstoffs (vergl. Bd. I., S. 520 bis 523)

Enthalt das Mineralwasser neben freiem Schwefelwasserstoff Sulfide, so wird der Gehalt an ersteiem etwas zu hoch gefunden, weil die Sulfide in dem an der Wandung des Kolbens haftenden Wasser ebenfalls durch die Cadmiumlosung zersetzt weiden.

War die gasformige Kohlensaure durch Absorption mittelst Kalilauge bestimmt worden, so muss von der gefundenen Menge derselben das Volumen des wie vorhin bestimmten Schwefelwasserstoffs abgezogen werden.

In einigen Quellengasen ist auch Helium und Argon aufgefunden

Aufstellung der estandtheile eines Mineralwassers.

Die Berechnung der einzelnen Bestandtheile geschieht in Gramm pro 1000 g Wasser. Hat man daher der Bequemlichkeit halber die angewandten Wasserproben durch Volummessung anstatt durch Gewicht bestimmt, so sind die Volumen mit Hülfe des specifischen Gewichtes des Wassers auf Gewichte umzurechnen.

Bei der Zusammenstellung der Resultate führt man zunächst die direct gefundenen Gewichte der zu den einzelnen Bestimmungen dienenden Niederschläge auf, immer auf 1000 g Wasser bezogen. berechnet man aus jedem Niederschlage das Element oder die Verbindung, auf welche es bei der betreffenden Bestimmung ankommt, und zwar in Form von Ionen, also z. B. K und SO4, anstatt K2O und SO3, wie es vielfach üblich ist. Die erstere Art der Darstellung hat den Vorzug, dass bei einer Combination zu Salzen die Rechnung vereinfacht wird und sich meist auf eine Addition beschränkt. Hat man beispielsweise das Chlor auf Natrium und Calcium zu vertheilen, so ist die Rechnung einfacher, wenn das Natrium als Element (Ion) Na aufgefuhrt ist, wahrend es zuerst einer Umrechnung bedarf, wenn das Natrium als Oxyd, Na, O, berechnet wurde. Der Ausdruck Ion wird hier nur gebraucht, um die Bestandtheile der Salze zu bezeichnen; es soll dabei über die Anwendung der Ionentheorie auf die Mineralwasser nichts prajudicirt werden. Man giebt also neben den Gewichten der betreffenden Niederschlage an, wie viel von dem zu bestimmenden Ion dieselben enthalten Cl, Br, J, SO₄, NO₃, PO₄, CO₃, und anderseits Ca, Mg, K, Na, Fe, Mn. Die Kieselsaure wird stets als SiO2 aufgefuhrt Bis dahin enthalten die Resultate der Analyse nichts als Zahlen, welche sich auf die Constanz der Verbindungen stutzen, sie gestatten verschiedene Analysen desselben Wassers, sowie Analysen verschiedener Mineralwasser mit einander zu vergleichen

Fragt man jedoch, in welcher Weise die gefundenen Korper unter einander zu Salzen vereinigt sind, so muss man, aus Mangel an einer sicheren, wissenschaftlichen Grundlage und sogar an einem conventionellen Schema, mehr oder weniger willkurliche Annahmen dei Berechnung zu grunde legen

Die Bestandtheile gewohnlicher Wasser werden in der Regel ohne Combination zu Salzen aufgeführt, und man giebt dieselben meist, der alten Anschauungsweise gemass, als Basen, Saureanhydride und Halogene an z. B. CaO, K₂O etc. und SO, Cl. etc. Bei Mineralwassern wird jedoch die Angabe nach Salzen noch verlangt, der Arzt beuitheilt z. B. die Wirkung eines Wassers wohl nach dem Gehalt an Na₂SO₄, wahrend er sich von der Wirkung von Na und SO₄ keine Vorstellung machen kann Das Princip, nach welchem man gewohnlich bei der Combination vertabert lage bis der Combination vertabert lage bis der

dabei aber auch die Löslichkeitsverhaltnisse der Salze zu berucksichtigen. Nach den relativen Verwandtschaften müsste man nun das Kalium an die Schwefelsaure, nach den Loslichkeitsverhaltnissen dagegen das Baryum an diese Saure binden.

Nach einem häufig benutzten Schema bindet man das Chlor zunachst an Natrium, den Rest an Kalium, Lithium. Ammonium. Bleibt hierbei noch Chlor ubrig, so wird dieses als mit Calcium verbunden angenommen Reicht dagegen das Chlor nicht zur Bindung der Alkalien aus, so wird der Rest der Alkalien als Sulfate in Rechnung gebracht. Den Rest der Schwefelsaure, bezw. die ganze Menge derselben, bindet man an Baryum, Strontium, Calcium und berechnet den Rest des Calciums als Carbonat. Magnesium wird an Brom und Jod, der Rest an Kohlensaure gebunden. Salpetersaure wird gewohnlich zunächst an Ammonium und der Rest aa Calcium gebunden. Salpetrige Säure würde ebenfalls zunachst mit Ammonium zu vereinigen sein. Eisen und Mangan werden in Form von Oxydul als an Kohlensaure gebunden betrachtet Die Kieselsaure wird gewohnlich unverbunden aufgeführt, ebenso die Thonerde, letztere auch wohl bei Gegenwart von Phosphorsaure als Phosphat

Um zu zeigen, wie wenig Uebereinstimmung in der Art und Weise, die Korper zu combiniren, herrscht, moge noch folgendes, von Walter-Gartner angeführtes Schema Platz finden. Nachdem man die Schwefelsaure auf Baryum, Strontium, Calcium vertheilt hat, bindet man den Rest derselben an Magnesium bezw. Kalium und Natrium. Brom und Jod werden mit Magnesium, in Ermangelung dessen mit Natrium vereinigt. Ammonium, Lithium, Kalium und Natrium werden, soweit Chlor vorhanden ist, als Chloride berechnet, ein Ueberschuss von Chlor an Calcium und Magnesium gebunden. Eisen, Mangan, sowie einen etwaigen Rest von Calcium oder Magnesium berechnet man als Hydrocarbonate (siehe weiter unten). In alkalischen Wassern hat man auch die Alkalien mit Kohlensaure zu vereinigen. Salpetersaure pflegt man als Natrium- oder Calciumsalz, Phosphorsaure als Thonerde- eventuell auch als Kalkverbindung aufzufuhren Zuweilen wird Thonerde als Silicat, haufig aber auch, ebenso die Kieselsaure, tur sich angefuhrt. Arsensaure und Borsaure denkt man sich gewohnlich als Calcium - oder Natriumsalz vorhanden. Gebundener Schwefelwasserstoff wird als Natrium- bezw. Calciumsulfid in Rechnung gesetzt, freier Schwefelwasserstoff dem Gewicht oder Volumen nach mitgetheilt, dasselbe bezieht sich auf den Rest an (vollig fierer) Kohlensame

In bezug auf die Vertheilung der Kohlensaufe ist zu bemerken, dass diejenigen, welche, wie Walter-Gartner (vergl. E und V Ludwig, Die Eisensauerlinge von Johannisbrunn in Schlesien, referirt im Chem. Centralbl 1898, I, 1036), Carbonate als Bi-bezw.

schauung ausgehen, dass bei einem Ueberschuss von Kohlensaure die Alkalien als Hydrocarbonate im Wasser vorhanden, und dass die Carbonate von Calcium, Magnesium, Eisen und Mangan nicht anders als in der Form von Hydrocarbonaten in Lösung zu denken sind. Dem ist jedoch entgegenzuhalten, dass es, abgesehen davon, dass man die Hydrocarbonate der alkalischen Erden etc. als solche nicht kennt, nicht statthaft ist, Körper, zu deren Constitution Wasser gehort, zu den festen Bestandtheilen zu rechnen, wahrend man alle sonstigen Salze im wasserfreien Zustande auffuhrt. Es ist daher vorzuziehen, sammtliche Carbonate als normale, und eine der festgebundenen gleiche Menge Kohlensaure als halbgebundene für sich aufzuführen; der Rest der Kohlensaure wird dann als freies Kohlendioxyd in Cubikcentimetern, unter Zugrundelegung der Temperatur der Quelle und des Normalbarometerstandes (760 mm), und bezogen auf 1000 ccm Wasser, angegeben.

Fur den Schwetelwasserstoff gelten die gleichen Erwagungen. Korper, welche, wie Casium, Rubidium, Kupfer etc., ihrer geringen Menge wegen nicht quantitativ bestimmt werden konnen, führt man als spurenweise vorhandene auf.

Wer zahlenmassige Beispiele fur die Berechnung von Mineralwasseranalysen wünscht, findet reichhaltiges Material in den Arbeiten von R. Fresenius, welche in einzelnen Heftchen bei C. W. Kreidel in Wiesbaden, bei Mittler und bei A. Speyer in Arolsen, sowie bei C. Naumann in Frankfurt a. M. erschienen sind. Ueber die Vorschlage, die Analysenresultate im Sinne der neueren theoretischen Anschauungen darzustellen, vergl. C. von Than, Tschermak's mineral. u petrogr Mittheilungen 11, 487 (1890), ferner die Mittheilungen der englischen Commission, bestehend aus Dewar, Crookes u. A., Chem News 60, 203 (1889), Fr Raspe, Zeitschr. f. d. ges Kohlensauieindustrie 1896, L. Grunhut, Zeitschr. f. angew Chem. 1902, S. 643

Wasserstoffsuperoxyd.

Qualitativer Nachweis

Die Reaction, vermittelst welcher Chromsaure durch Wasserstoffsuperoxyd nachgewiesen wird (Bd I, S 620), dient auch zum Nachweis des letzteren mittelst Chromsaure. Da abei die blaue Farbung durch einen Ueberschuss von Chromsaure zerstort wird, so muss beim Nachweis von Wasserstoffsuperoxyd, wo es sich um Spuren desselben handeln kann, um so vorsichtiger mit dem Zusatz der als Reagens dienenden angesauerten Chromatlosung verfahren werden. Man überschichtet nach A Campbell Stark 1) die zu prufende Flussigkeit mit Aether tugt einige Tropfen einer 10 procentigen Losung von Chromsaure hinzu und schuttelt, wodurch sich noch 0,2 mg H₂O₂ nachweisen lassen. Da

¹⁾ Pharm Journ and Transactions 52 757 (189.)

G Denigès 1) hat eine Losung von Ammoniummolybdat als Reagens auf Wasserstoffsuperoxyd angegeben. Man vermischt eine frisch dargestellte 10 procentige Losung von Ammoniummolybdat mit dem gleichen Volumen ieiner concentriter Schwefelsaure, fugt einige Tropfen der zu prufenden Flussigkeit hinzu, und erhalt bei Gegenwart von 0,1 mg H₂O₂ eine gelbe, bei grosserem Gehalt eine gelbroth gefarbte Losung. Die Losung des Reagens ist haltbar; sollte sie nach einiger Zeit eine blauliche Farbung angenommen haben, so braucht man nur einige zur Reaction dienende Cubikcentimeter des Reagens vorher zu erhitzen, um die ursprungliche Empfindlichkeit wieder herzustellen. Diese Reaction hat vor der Chromsaurereaction den Vorzug, dass ein Ueberschuss des Reagens nicht schadet.

L. Crismer 2) zieht das Ansauern der Molybdatlosung durch Citronensaure dem mit Schwefelsaure vor und verfahrt in der Weise, dass er zu der zu prufenden Flussigkeit 3 bis 4 ccm einer 10 procentigen Losung von Ammoniummolybdat und darauf einige Tropfen einer 25 procentigen Citronensaurelosung fügt. Phosphorsaure und Kieselsaure, welche mit der Molybdanschwefelsaure ahnliche Farbungen erzeugen, wirken in diesem Falle nicht storend, und die Reaction kann auch zur Prufung von Alkoholen und Aldehyden auf Wasserstoffsuperoxyd (Paraldehyd enthalt oft ${\rm H}_2\,{\rm O}_2$) benutzt werden.

Nach den vergleichenden Versuchen von A. Campbell Stark ist die Chromsaurereaction empfindlicher als die Molybdan-Citronensaurereaction.

Als empfindlichste Reaction gilt die mit Titanschwefelsaure, welche in der Umkehrung der Bd I, S. 765 u 776 beschriebenen Reaction auf Titan besteht. Nach W Staedel³) gestattet diese Reaction noch die Erkennung von 1 Thl Wasserstoffsuperoxyd in 1800000 Thln. Wasser an der blassgelben Farbung in dicker Flussigkeitsschicht. Beim Verhaltniss 1 180000 ist die Farbung hellgelb, bei 1 18000 wird das Reagens dunkelgelb gefarbt. Die Flüssigkeiten erhalten ihre Farbenintensitat unverandert viele Tage lang.

Weniger empfindlich ist die Probe mit Cerosultat und Ammoniak (vergl. Bd. I., S. 695), welche bei einem Verdunnungsverhaltniss von 1. 180000 wohl ihre Grenze erreicht. Die durch Cerosultat eizeugten Gelbfarbungen der Flussigkeiten bleiben nur wenige Tage bestehen.

Die in der analytischen Chemie zu Oxydationszwecken vieltach benutzte wasserige Losung des Wasserstoffsuperoxyds zersetzt sich bekanntlich auch wenn ihr zur Conservirung eine gewisse Menge

⁾ Compt rend 110 1007 (1890), Bull de la Soc chim de Paris [3] 5, 295 (1891) — 2) Bull de la Soc chim de Paris [3] 6, 22 (1891) — 3) Es ist Staedel gelungen, Wasserstoffsuperoxyd in remem, wasserfreiem Zustande in krystoffsom du zustellen [Zeitschr f angew Chem 1902 S 642]

Schwefelsaure oder Chlorwasserstoffsaure zugesetzt wurde. Um eine Lo-ung nach langerem Stehen schnell auf ihre oxydirende Wirkung zu prufen, erwarmt man sie, nach dem Uebersattigen nut Ammoniak, mit einem gleichen Volumen gelben Schwefelammoniums, welches dabei vollstandig entfarbt werden muss.

Quantitative Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyds.

1. Mit Chamaleon.

Fugt man zu einer mit Schwefelsaure angesauerten Losung von Wasserstoffsuperoxyd eine Losung von Permanganat, so findet folgende Zersetzung statt

 $5 H_2 O_2 + 2 KMn O_4 + 3 H_2 SO_4 = K_2 SO_4 + 2 Mn SO_4 + 8 H_2 O + 5 O_2$,

wobei sich die Losung also nach vollstandiger Zersetzung des Superoxyds roth farbt. Hierauf grundet sich die volumetrische Bestimmung des Superoxyds.

Man misst 1 ccm Wasserstoffsuperoxyd ab, lasst dasselbe in ein Becherglas zu 200 bis 300 ccm destillirtem Wasser fliessen und fugt 20 bis 30 ccm verdunnte Schwefelsaure hinzu. Alsdann lässt man eine $\frac{n}{10}$ -Chamaleonlosung (3,14 g KMnO₄ im Liter) unter Umruhren zutropfen, bis die Flussigkeit rosa gefarbt ist. In einer Wasserstoffsuperoxydlosung, welche dem Sonnenlichte ausgesetzt war, gebrauchen die ersten Mengen Chamaleon langere Zeit bis zur Entfarbung. Nachheit tritt die Entfarbung sofort ein, ahnlich wie dies bei der Titerstellung des Chamaleons durch Oxalsaure beobachtet wird (Bd. I. S. 452). Hat man z. B. 18 ccm Chamaleon verbraucht, so enthalt 1 ccm des Superoxyds nach obiger Gleichung 18.0,00169 = 0.0304 g H₂O₂.

Somit enthalten 100 ccm des Praparates 3 04 g H₂O₂ und man sagt, die Wasserstoffsuperoxydlosung enthalt 3,04 Proc H₂O₃

Der Gehalt wird aber auch in Volumen Sauerstoff ausgedruckt, die man giebt das Volumen von wirksamem Sauerstoff an, welches I Vol Wasserstoffsuperoxydlosung bei der obigen Zersetzung entwickelt. Ein Praparat von 10 Vol Sauerstoff bedeutet demnach ein solches, von welchem I com 10 com Sauerstoff entwickeit. Zur Umrechnung der Angabe nach Gewichtsprocenten in solche nach Volumprocenten dient folgende Rechnung.

$$2 \text{ H}_10$$
 $2 0$ $33.76 \cdot 15.88 = 1 i$, wenn $i = 0.47$.

d h 1g H₂O₂ entwickelt 0.47g oder 328,8 ccm Sauerstoff nach der Proportion

$$\frac{g}{1429} = \frac{\text{cem}}{1000} = 0.47$$
 , , — 355.8

Wenn nun 1 g $\rm H_2\,O_2$ 328,8 ccm 0 entwickelt, so entwickeln 100 ccm eines z. B. 3 procentigen Praparates 3.328,8 = 986,4 ccm 0. Also 1 ccm eines 3 procentigen Praparates entwickelt 9,864 ccm oder rund 10 ccm 0.

Im Handel rechnet man gewohnlich mit dieser abgerundeten Zahl, indem man sagt: ein Wasserstoffsuperoxyd von 3 Proc. entwickelt 10 Vol Sauerstoff. Die genauen Zahlen zur Umrechnung sind nach dem Obigen

- 1 Gewichtsprocent = 3,288 Volumprocent,
- 1 Volumprocent = 0,3041 Gewichtsprocent.

Die Chamaleonmethode ist die gebrauchlichste und giebt sowohl mit concentrirten als mit verdunnten Losungen genaue Resultate. Letztere sind aber nur dann zuverlassig, wenn das Wasserstoffsuperoxyd als conservirende Beimischungen nur anorganische Sauren enthalt. Enthalt dasselbe, zu gewissen Zwecken, organische Conservirungsmittel, wie Glycerin, Aether, Salicylsaure, so kann die Methode nicht angewandt werden. In diesem Falle zieht C. E. Smith 1) die jodometrische Methode vor.

2. Jodometrische Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyds.

Diese Methode beruht auf der Ausscheidung von Jod aus angesauerter Jodkaliumlosung durch Wasserstoffsuperoxyd und der Titration des Jods durch Thiosulfat. Die Zersetzung verlauft nach folgendem Schema

$$H_2O_2 + 2KJ + H_2SO_4 = J_2 + K_2SO_4 + 2H_2O.$$

In der Kalte verlauft die vollstandige Umsetzung in verdunnten Losungen zu langsam. So sind nach den Versuchen von Em. Schone²) in einer Losung, welche in 100 ccm etwa 0,1 g H₂O₂ enthalt, fast 24 Stunden zur Vollziehung der Reaction erfordeilich.

H Thoms ') verfahrt tolgendermaassen. Man versetzt eine Losung von 0,5 g Jodkalium in 50 ccm Wasser mit 1 ccm Schwefelsaure (1 4), erwarmt auf 40° und fugt 5 ccm Wasserstoffsuperoxyd, vorhei mit der zehnfachen Menge Wasser verdunnt, hinzu. Nachdem man das Ganze unter haufigem Umruhren etwa funf Minuten lang hat stehen lassen, titrirt man das ausgeschiedene Jod mit Thiosulfat unter Zufugung von Starkelosung E Rupp ') verfahrt in der Weise, dass er 1 ccm des Praparates mit 20 ccm Wasser und 5 ccm verdunnter Schwefelsaure mischt, in der Losung 1 g Jodkalium auflost und das ausgeschiedene

 $^{^{1)}}$ Amer J Pharm 70, 225, referret nn Chem Centralbl 1898, H, 314 — $^{2)}$ Zeitschi f anal Chem 18, 142 (1879) — $^{3})$ Arch d Pharm [3] 25, 335 (1887) — $^{4})$ Ibid 238, 156 (1900)

Jod nach $\frac{1}{2}$ stundigem Stehen mit $\frac{u}{10}$ -Thiosulfat titrirt. Nach der

$$2\,\mathrm{Na_2S_2O_3}\,+\,2\,\mathrm{J} = \mathrm{Na_2S_4O_b}\,-\,2\,\mathrm{NaJ}$$

ent-prechen 2 Mol. Thiosulfat 2 Mol. Jod, und diese, nach der obigen Gleichung, 1 Mol H₂O₂. Benutzt man eine ¹ ₁₀-normale Thiosulfat-losung, welche in 1 ccm 0,024646 g (Na₂S₂O₃ + 5 H₂O) (H = 1) enthalt, so zeigt 1 ccm derselben ¹ ₂ Mol. H₂O₂ oder 0,00169 g H₂O₂ an.

Die Methode liefert nach Smith in allen Fallen, selbst bei Gegenwart grosserer Mengen Glycerin, gute Resultate. An und für sich hat dieselbe keine Vorzuge vor der Permanganatmethode.

3. Gasvolumetrische Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyds.

Dieselbe grundet sich auf die reducirende Wirkung, welche das Superoxyd auf eine angesauerte Losung von Kaliumpermanganat ausübt. Dabei wird die ganze Menge des wirksamen Sauerstoffs aus dem Wasserstoffsuperoxyd frei und ausserdem eine gleiche Menge Sauerstoff aus der Uebermangansaure entbunden. Die Reaction verlauft nach folgendem Schema

$$2 \text{ KMn } O_4 + 5 \text{ H}_2 O_2 + 4 \text{ H}_2 S O_4 = 2 \text{ KH } S O_4 + 2 \text{ Mn } S O_4 + 8 \text{ H}_2 O_1 + 5 O_2.$$

L. Vanino¹) hat durch vergleichende Versuche gefunden, dass die auf dieser Reaction berühende gasvolumetrische Bestimmung der maassanalytischen mittelst Chamaleon an Genauigkeit nicht nachsteht, dieselbe aber in bezug auf Bequemlichkeit übertrifft, indem die Analyse ohne Wage und ohne Normallosungen ausführbar ist. Der genannte Autor benutzt das Azotometer nach P. Wagner (s unter "Stickstoff") und verfahrt in folgender Weise.

Enthalt das Praparat 1 bis 3 Proc H_2O_2 , so verdunnt man dasselbe zweckmassig auf das funffache Volumen, indem man 20 ccm mit destillirtem Wasser auf 100 ccm auffullt. Von dieser Losung bringt man genau 10 ccm, nebst 20 ccm verdunnter Schwetelsaure, in das Zeisetzungsgefass A, in das Cylinderchen a giebt man etwa 10 ccm einer concentrirten Kaliumpermanganatlosung.

Hierauf druckt man den mit einem Hahnrohr versehenen Kautschukstopfen fest in den Hals des Entwicklungsgefasses stellt letzteres in einen etwa 4 Liter Wasser enthaltenden Behalter und lockert den Glashahn etwas. Alsdann druckt man das Wasser in dem Messiohre bis auf den Nullpunkt, wartet etwa 10 Minuten und druckt den vorhin

¹⁾ Ceber die Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyds und seine Anwendung zur Titerstellung des Kahumpermanganats und zur Werthbestimmung

gelockerten Glashahn wieder fest ein und zwar in der Stellung, welche die Communication zwischen Entwicklungsgefass und Messrohr vermittelt. Man wartet etwa fünf Minuten und beobachtet dann, ob das Wasser im Messrohre bei 0 stehen geblieben ist. Sollte dies nicht der Fall sein, so lockert man den Glashahn aufs neue und wartet wieder etwa funf Minuten. Bleibt das Wasserniveau bei 0 stehen, so hat das Entwicklungsgefass die Temperatur des umgebenden Wassers angenommen und man kann die Zersetzung vornehmen.

Zunachst lässt man durch Oeffnen des Glashahns g 30 bis 40 ccm Wasser abfliessen, nimmt das Entwicklungsgefass aus dem Wasser, neigt es, so dass die Permanganatlosung zum Wasserstoffsuperoxyd fliessen kann, und befordert die Vermischung durch Umschwenken. Darauf schliesst man den Glashahn f, schüttelt kraftig und offnet f, um den Sauerstoff austreten zu lassen. Man schliesst den Hahn wieder, schuttelt, und wiederholt diese Operation so oft, bis beim Oeffnen des Hahnes f der Wasserspiegel im Messrohre nicht mehr sinkt. Alsdann stellt man das Gefass in das Kuhlwasser und wartet 10 bis 15 Minuten. Das Gas im Entwicklungsgefasse hat nun die fruhere Temperatur (namlich die des Kuhlwassers, welche wegen der grossen Menge des Wassers als constant betrachtet werden kann) angenommen, wahrend das Gas im Messrohre die durch das eingehangte Thermometer angezeigte Temperatur des Wassers im Bürettenbehalter angenommen hat. Letztere Temperatur muss notirt werden. Mittelst des Hahnes q stellt man die Wasseroberflachen in beiden Burettenschenkeln gleich und liest das Volumen Sauerstoff sowie den herrschenden Barometerstand ab

Berechnung Will man den Werth des untersuchten Wasserstoffsuperoxyds in Volumen Sauerstoff ausdrucken, d. h. angeben, wie viel Cubikcentimeter Sauerstoff aus 1 ccm des Praparates entwickelt werden, so braucht man das gefundene Sauerstoffvolumen nur auf Normaldruck und -temperatur zu reduciren und das Resultat durch 4 zu dividiren. Bedeutet

V das abgelesene Volumen Sauerstoff,

b den Barometerstand,

t die Temperatur des die Burette umgebenden Wassers,

t die Tension des Wasserdampfes bei to,

o ist das Normalvolumen

$$V_{0.760} = \frac{(b-f) V}{760 (1 + 0.00367 t)}$$

Die se Zahl giebt die Anzahl Cubikcentimeter Sauerstoff an, welche aus 2 cem der nicht verdunnten Losung in Gegenwart von Permanganat entwickelt werden. Da abei die Halfte des entwickelten

Formel berechnete Werth für $V_{0,760}$ durch 4 zu dividiren, um das aus 1 ccm des Praparates entwickelte Sauerstoffvolumen zu erhalten.

Soll die Werthangabe in Gewichtsprocenten geschehen, d. h. angegeben werden, wie viel Gramm $\rm H_2O_2$ in 100 ccm des untersuchten Praparates enthalten sind, so ist folgende Rechnung anzustellen. Zunachst ist zu berechnen, wie viel Gramm Wasserstoffsuperoxyd entsprechen einem Cubikcentimeter Sauerstoff

In dieser Proportion bedeutet 0,0014292 das Gewicht in Gramm von 1 ccm Sauerstoff unter 45^6 Breite im Meeresniveau (Landolt-Bornstein's Tabellen, S. 115). Man findet x = 0,0030384.

Diese Zahl muss mit dem reducirten Volumen (s. oben) multiplicirt und das Product durch 2 dividirt weiden (weil die Halfte des entwickelten Sauerstoffs aus dem Permanganat stammt), so dass also

$$p = \frac{(b-f) \cdot 0,0015192}{760 (1 + \alpha t)} V,$$

das Gewicht des in 10 ccm der funffach verdunnten Losung enthaltenen Wasserstoffsuperoxyds, in Gramm ausgedruckt, darstellt.

Um den Procentgehalt der ursprunglichen Losung an $\rm H_1O_2$ zu erhalten, muss man das Product noch mit 50 multipliciren.

Vanino hat nun in seiner Brochure eine Tabelle veröffentlicht. welche für die gewohnlich herrschenden Temperaturen (t) und Barometerstande (b) den ganzen neben V stehenden Ausdrück, als Factor berechnet, enthalt 1). Man reducirt zunachst den beobachteten Barometerstand b auf 0° (wie am Fusse der Tabelle angegeben ist) und sucht dann in der Tabelle die Zahl, welche der Temperatur t (des Kuhlwassers im Burettenbehalter) und dem reducirten Barometerstande entspricht. Die gefundene Zahl multiplicirt man mit dem abgelesenen Volumen V und hat alsdann das Gewicht H_2O_2 , welches in dem in das Entwicklungsgefass eingefüllten Wasserstoffsuperoxyd enthalten ist Dieses Gewicht ist, wie in der Fussnote bemerkt, in Milligramm ausgedrückt

Um mit dem Azotometer richtige Resultate zu erhalten, ist darauf zu achten, dass die Temperatur der Lutt im Entwicklungsgefasse in dem Augenblicke, wo man den Glashahn f definitiv eingedruckt hat wo also das Wasserniveau in der Burette bei 0° steht dieselbe ist wie

¹⁾ Hierber ist zu bemerken, dass Vanino anstatt des l'actors o'0015192 den l'actor 1 51802 benutzt, weil er das Atomgewicht des Sauerstoffs zu 15,90 und das Gewicht eines Liters Sauerstoff zu 142908, anstatt 1429234 annimmt. Die Verschiebung des Kommas erklart sich daraus, dass die mid Hulte der Tabelle berechneten Gewichte Milligiamm anstatt Gramm angeben. Die aus dem veränderten Atomgewicht und Litergewicht des Sauerschen.

gelockerten Glashahn wieder fest ein und zwar in der Stellung, welche die Communication zwischen Entwicklungsgefass und Messrohr vermittelt. Man wartet etwa funt Minuten und beobachtet dann, ob das Wasser im Messrohre bei Ostehen geblieben ist. Sollte dies nicht der Fall sein, so lockert man den Glashahn aufs neue und wartet wieder etwa funf Minuten. Bleibt das Wasserniveau bei Ostehen, so hat das Entwicklungsgefass die Temperatur des umgebenden Wassers angenommen und man kann die Zersetzung vornehmen.

Zunachst lasst man durch Oeffnen des Glashahns g 30 bis 40 ccm Wasser abfliessen, nimmt das Entwicklungsgefass aus dem Wasser. heigt es, so dass die Permanganatlosung zum Wasserstoffsuperoxyd fliessen kann, und befordert die Vermischung durch Umschwenken. Darauf schliesst man den Glashahn f, schuttelt kraftig und offnet f, um den Sauerstoff austreten zu lassen. Man schliesst den Hahn wieder, schuttelt, und wiederholt diese Operation so oft, bis beim Oeffnen des Hahnes f der Wasserspiegel im Messrohre nicht mehr sinkt. Alsdann stellt man das Gefass in das Kuhlwasser und wartet 10 bis 15 Minuten. Das Gas im Entwicklungsgefasse hat nun die fruhere Temperatur (namlich die des Kuhlwassers, welche wegen der grossen Menge des Wassers als constant betrachtet werden kann) angenommen, wahrend das Gas im Messrohre die durch das eingehangte Thermometer angezeigte Temperatur des Wassers im Burettenbehalter angenommen hat. Letztere Temperatur muss notirt werden Mittelst des Hahnes a stellt man die Wasseroberflachen in beiden Burettenschenkeln gleich und liest das Volumen Sauerstoff sowie den herrschenden Barometerstand ab

Berechnung Will man den Werth des untersuchten Wasserstottsuperoxyds in Volumen Sauerstoff ausdrucken, d. h. angeben, wie viel Cubikcentimeter Sauerstoff aus 1 ccm des Praparates entwickelt werden, so braucht man das gefundene Sauerstoffvolumen nur auf Normaldruck und -temperatur zu reduciren und das Resultat durch 4 zu dividiren. Bedeutet

V das abgelesene Volumen Sauerstoff,

b den Barometerstand,

t die Temperatur des die Burette umgebenden Wassers,

t die Tension des Wasserdamptes bei to,

-o ist das Normalvolumen

$$V_{0.760} = \frac{(b-t) V}{760 (1+0.00367t)}.$$

Diese Zahl giebt die Anzahl Cubikcentimeter Sauerstoff an, welche aus 2 ccm der nicht verdunnten Losung in Gegen wart von Permanganat entwickelt werden. Da aber die Halfte des entwickelten Sauerstoffs aus dem Permanganat stammt, so ist der aus vorstehender

Formel berechnete Werth für V_{1.70} durch 4 zu dividirer in das aus 1 ccm des Praparates entwickelte Sauerstoffvolumen zu erhalten.

Soll die Werthaugabe in Gewichtsprocenten geschehen, d. h. angegeben werden, wie viel Gramm H₂O₂ in 100 ccm des untersuchten Praparates enthalten sind, so ist folgende Rechnung anzustellen. Zunachst ist zu berechnen, wie viel Gramm Wasserstoffsuperoxyd entsprechen einem Cubikcentimeter Sauerstoff.

$$\begin{array}{ccc} 15.88 \cdot 33.76 = 0.0014292 \cdot x, \\ \text{g O} & \text{g H}_{1}\text{O}_{2} \end{array}$$

In dieser Proportion bedeutet 0.0014292 das Gewicht in Gramm von 1 ccm Sauerstoft unter 45^6 Breite im Meeresniveau (Landolt-Bornstein's Tabellen, S. 115). Man findet x = 0.0030354.

Diese Zahl muss mit dem reducirten Volumen (s. oben) multiplicirt und das Product durch 2 dividirt weiden (weil die Halfte des entwickelten Sauerstoffs aus dem Permanganat stammt), so dass also

$$p = \frac{(h-f) \cdot 0.0015192}{760 (1 + \alpha t)} \, \text{V},$$

das Gewicht des in 10 ccm der funffach verdünnten Lösung enthaltenen Wasserstoffsuperoxyds, in Gramm ausgedrückt, darstellt.

Um den Procentgehalt der ursprunglichen Losung an $H_1 \theta_2$ zu erhalten, muss man das Product noch mit 50 multipliciren.

Vanino hat nun in seiner Brochüre eine Tabelle veröffentlicht, welche für die gewohnlich herrschenden Temperaturen (†) und Barometerstande (b) den ganzen neben V stehenden Ausdruck, als Factor berechnet, enthalt!) Man reducirt zunachst den beobachteten Barometerstand b auf 0° (wie am Fusse der Tabelle angegeben ist) und sucht dann in der Tabelle die Zahl, welche der Temperatur † (des Kuhlwassers im Burettenbehalter) und dem reducirten Barometerstande entspricht. Die gefundene Zahl multiplicirt man int dem ausgelesenen Volumen I und hat alsdann das Gewicht H₂O₂, welches in destin das Entwicklungsgefass eingefüllten Wasserstoffsuperoxyd ertheiten ist Dieses Gewicht ist, wie in der Lussnote bemeikt, in Multigramm ausgedrückt

Um mit dem Azotometer richtige Resultate zu erneiter ist derauf zu achten, dass die Temperatur der Luft im Intwickungsgefasse in dem Augenblicke, wo man den Olashain ji den tiv eingedrackt hat wo also das Wasserinveau in der Burette bei Olistent intese bei stiwie

¹⁾ Hierber ist zu bemerken dies Vinne instatieres haltes ind 192 den lactor 1 (1862 benutzt weil er das Alomgewent ees Slaces 1982), der und das Gewicht eines Liters Sauerstoff zu 142 08 198 198 1922 4 dn nimmt. Die Verschiebung des Kommas erklittische dies 1988 1989 1981. Hulte der Tabelle berechneten Gewichte Miritgaan mit ins einem geben. Die aus dem verinderten Atomzewicht und 1 (1972) wie eines Sauerstoffs entstehende Verschiedenneit ist praktisch und inelbeb

zur Zeit, wo man die Ablesung des Sauerstoffvolumens vornimmt. Ware die Temperatur des Gases im Entwicklungsgefasse beim Ablesen des Sauerstoffvolumens hoher als zu Anfang, so wurde man zu viel Sauerstoff finden. Durch Anwendung eines Kühlgefasses von etwa 4 Liter Inhalt wird diese Temperaturconstanz genügend gewährleistet. Es kommt offenbar nicht darauf an, dass die Temperatur des Kühlwassers im Burettenbehalter dieselbe ist, wie die des anderen Kuhlgefasses, obwohl dies praktisch der Fall sein wird, da man beide Behälter mit Wasser von derselben Temperatur füllt. Die Temperatur des Wassers im Bürettenbehalter muss nur richtig abgelesen werden, sobald man annehmen kann, dass das Entwicklungsgefass seine anfangliche Temperatur wieder angenommen hat.

Die gasvolumetrische Werthbestimmung lasst sich einfacher mit dem Bd. I, S. 394 beschriebenen Gasvolumeter von Lunge ausführen. Die Arbeitsweise ergiebt sich nach dem dort Gesagten und dem vorhin Ausgeführten von selbst. Die Reduction des Gasvolumens und der Gebrauch der Tabelle von Vanino fallen selbstredend fort. Man erhalt entweder sofort durch Division mit 2 das aus dem angewandten Volumen des Praparates entwickelte Volumen Sauerstoff, woraus sich das aus 1 ccm des ursprunglichen Praparates entwickelte Sauerstoffvolumen leicht ableiten lasst, oder man multiplicitt das audene Sauerstoffvolumen direct mit der Zahl 0,0015192 (vergl.

215) und erhalt so das Gewicht H₂O₂ in Gramm, welches die zersetzte Menge des Praparates enthalt, woraus sich der Gehalt auf 100 Theile des ursprunglichen Praparates berechnen lasst.

Schwefel.

Qualitativer Nachweis.

Freier Schwefel giebt sich meist beim Erhitzen der zu untersuchenden Substanz an der Luft durch die blaue Flamme und den Geruch nach Schwefeldioxyd, oder beim Erhitzen in einem unten zugeschmolzenen Glasrohrchen durch Entstehung eines Sublimats zu erkennen, welches im heissen Zustande geschmolzene, rothbraune, nach dem Erkalten erstarrte, heller gefarbte Tropfchen bildet. Das Sublimat kann natürlich nicht zu stande kommen, wenn der Schwefel mit einem der anderen Bestandtheile in der Warme sich verbindet. In diesem Falle musste man entweder die Substanz vorher mit Losungsmitteln behandeln und wieder trocknen, oder den Schwefel durch Schwefelkohlenstoff ausziehen und den Auszug verdunsten

Ein Geruch nach Schwefeldioxyd oder ein Sublimat von Schwefel kann aber auch beim Erhitzen von gewissen, hoher geschwefelten Schwefelmetallen, z B von Schwefelkies, entstehen, freier Schwefel würde neben dem Sulfidschwetel durch Extraction mit Schwefelkohlenstoff und Verdampten der Losung erkannt werden. Was das Verhalten des Schwefels gegen Losungsmittel betrifft, so ist daran zu erinnein, dass nicht alle Modificationen desselben in Schwefelkohlenstoft loslich sied Leicht loslich darin ist nur der krystallisirte Schwefel sowohl der rhombische (also der naturlich vorkommende) wie der monokine Schwefelblumen enthalten neben loslichem Schwefel eine vellgelbe, u: losliche Modification Der durch Zersetzung der Losungen vo Alkerund Erdalkahpolysulfiden entstehende Schwefel (Schwefen ich bil et eine losliche, amorphe Modification. Von dieser Eilensen it malt man in der qualitativen Analyse Gebrauch, wenn es sich un Aathin in E geringer Mengen von Schwefelmetallen in ausgeschiedenen. Schwefe handelt Entstand z B beim Ansauern der Losung welche me Sa. salze von Arsen, Antimon und /inn enthalt eine weiser fallung vo-Schwetel, so kann dieselbe die Faibe geringer Menger der Met ...sulfide verdecken. Setzt man alsdann zu der kalten Hussigkeit einige Cubikcentimeter Benzol oder bessei Petroleumather, und schaftett stirk und anhaltend, so geht der Schwefel in Losung und inc Schwete.- metalle erscheinen als Trubung in der Losung. Man giesst das Gemisch auf ein angeteuchtetes Filter, lasst die wasserige Losung durchlaufen und giesst die Lösung des Schwefels von den am Papier haftenden Metallsulfiden ab.

In derselben Weise kann man die durch die Gegenwart von Eisenoxydsalz bedingte Schwefelausscheidung behandeln, welche entsteht, wenn man die angesauerte Losung einer Substanz mit Schwefelwasserstoff versetzt.

Aus Gemengen mit Schwefelmetallen kann der Schwefel, sowohl krystallinischer wie amorpher, auch durch Erwarmen mit einer Losung von Natriumsulfit ausgezogen werden, wobei sich Natriumthiosulfat bildet

$$Na_2SO_3 + S = Na_2S_2O_3.$$

Alle Modificationen des Schwefels losen sich in Schwefelalkalien und Schwefelammonium unter Bildung von Polysulfiden. Ebenso losen Alkalihydroxyde (aber nicht Ammoniak) den Schwefel unter Bildung von Sulfid und Thiosulfat:

$$6 \text{ Na OH} + 4 \text{ S} = 2 \text{ Na}_2 \text{ S} + \text{ Na}_2 \text{ S}_2 \text{ O}_3 + 3 \text{ H}_2 \text{ O}.$$

Durch Erwarmen von Schwefel mit concentrirter Salpetersaure, Konigswasser, Kaliumchlorat und Salzsaure, Brom in Gegenwart von Wasser wird derselbe in Schwefelsaure übergeführt, eine Reaction, von welcher in der quantitativen Analyse haufig Gebrauch gemacht wird und welche z B mit Brom nach dem Schema

$$S + 6 Br + 4 H_2 O = H_2 S O_4 + 6 H Br$$

verlauft.

Gasformiges Chlor fuhrt den erwarmten Schwefel in fluchtigen Chlorschwefel, SCl₂, uber. Leitet man den Gasstrom in Wasser, so zeisetzt sich der Chlorschwefel in Chlorwasseistoffsaure unter Abscheidung von Schwefel. Ist dagegen Chlor in grosserem Ueberschuss vorhanden, so wird der Schwefel zu Schwefelsaure oxydirt

$$SCl_2 + 4Cl + 4II_2O = 6HCl + H_2SO_4$$

Auch diese Reaction wird, wie bei der quantitativen Bestimmung (S 227) gezeigt wird, zur Zersetzung von Sulfiden benutzt, welche auf nassem Wege nicht aufgeschlossen werden konnen

In loslichen Sulfiden also denjenigen der Alkalien, des Ammoniums und der alkalischen Erden, wird der Schwefelgehalt am Auftreten von Schwefelwasserstoft beim Versetzen mit Sauren erkannt. Die Polysulfide scheiden daber gleichzeitig weissen, amorphen, in Schwefelkohlenstoff Benzol oder Petroleumather loslichen Schwefel (Schwefelmilch) aus

Zum Nachweis des Schwefels in unlöslichen Sulfiden, welche nicht, wie die oben eiwähnten, schon bei der Vorprufung im zugeschmolzenen Glasrohrchen Schwefeldampfe entwickeln, kann man dieselben entweder im beiderseits oftenen, schrag gehaltenen Glasrohrchen erhitzen, wobei der Schwefel zu Schwefeldioxyd verbrennt, oder man pruft sie mit dem Lothrohre auf der Kohle, wobei dieselbe Erscheinung eintritt.

Einige der in Wasser unloslichen Sulfide entwickeln beim Ei-warmen mit Chlorwasserstoffsaure Schwefelwasserstoft. Tritt diese Reaction nicht auf, so erwarmt man mit Salpetersaure oder Konigswasser und weist den Schwefel alsdann in Form von Schwefelsaure nach. Um hierbei mit Sicherheit auf Sulfidschwefel schliessen zu konnen, muss man sich von der Abwesenheit von Sulfiten, Thiosulfaten und in den Sauren löslichen Sulfaten vorher überzeugt haben. Sulfite und Thiosulfate sind leicht durch den Geruch nach Schwefeldioxyd, welche sie beim Zersetzen mit Salzsäure entwickeln, zu erkennen.

Durch oxydirendes Schmelzen, z. B. mit einem Gemisch von Soda und Salpeter auf dem Platinblech, wird der Schwefel in seinen sammtlichen Verbindungen in Sulfat übergeführt, diese Reaction zeigt daher Sulfidschwefel nur in Abwesenheit von anderen Schwefelverbindungen an Um absolute Sicherheit zu haben, dass der als Sulfat in der Schmelze gefundene Schwefel wirklich in der untersuchten Probe vorhanden ist, muss man an Stelle von Leuchtgas, welches immer Schwefelverbindungen enthalt, eine Alkoholflamme benutzen.

Schmelzt man eine Substanz mit Soda auf der Kohle in der reducirenden Lothrohrstamme, so entsteht, sowohl bei Gegenwart von "ulfidschwefel als von oxydirtem Schwefel. Schwefelnatrium (Heparreaction). Bringt man die geschmolzene Masse in eine frisch bereitete verdünnte Losung von Nitroprussidnatrium [Na, Fe(NO)Cy, \pm 2 H₂O], so färbt sich die Losung schon rothviolett. Letztere Reaction ist sehr empfindlich und allgemein für Schwefel in alkalischer Losung giltig. Da aber die Hepaireaction, wie erwähnt, allgemein ist für Schwefelverbindungen, so kann aus derselben nicht auf die Anwesenheit von Sulfidschweiel in der ursprunglichen Substanz geschlossen werden

J C Gil¹) giebt folgende Reaction an, welche sowohl zur Unterscheidung der Polysulfide von Monosulfiden der Alkahen und alkalischen Eiden, als auch zur Eikennung von freiem Schwefel dienen kann. Reiner 96 procentiger Alkohol wird unter Zugabe einiger Glasstuckehen (welche das Sieden erleichtern) in einem Koltichen zum Sieder erhitzt bis die Alkoholdampfe die Luft verdrangt haben. Lugt man alsdann troptenweise die zu prufende Losung hinzu, so nimmt die Plussigkeit, wenn ein Polysulfid zugegen ist, nach und nach eine vom schwachen Himmelblau bis ims stark Grunblaue gehende Farbung. In Monosulfide geben die Reaction nicht. 0.00043 g Schwefelleber farben 50 ccm Alkohol von 96°

Zur Erkennung des freien Schwefels erhitzt men den eine kleine

¹⁾ Zeitschi it anal Chem 33, 54 (1894)

Menge Kali- oder Natronlauge enthaltenden Alkohol mit der zu untersuchenden Substanz. Der Alkohol wird blau bis grun, je nach der Menge des Schwefels. Selen, Tellur, die Sulfide des Zinks, Cadmiums und Bleies geben die Reaction nicht, wohl aber Arsensulfid, welches aus Arseniaten gefallt wurde.

Diese Reaction erklart den blaulichen Schimmer, den man in alkoholischen Flussigkeiten wahrnimmt, wenn man dieselben in mit Kautschukstopfen verschlossenen Kolben destillirt.

Ein scharfer Nachweis der Polysulfide besteht auch darin, dass man dieselben auf Zusatz von etwas Cyankalium concentrirt, die Losung ansauert und mit Eisenchlorid versetzt. Wahrend des Eindampfens mit Cyankalium entsteht aus dem Polysulfid ein Monosulfid, während der überschussige Schwefel sich mit dem Cyankalium zu Schwefelcyankalium verbindet, welches nach dem Ansauern und Hinzufügen von Eisenchlorid die rothe Farbung des Eisenrhodanids erzeugt. War das Polysulfid Schwefelammonium, so verfluchtigt sich das gebildete Ammoniummonosulfid während des Eindampfens

Quantitative estimmu g des Schwefels.

Handelt es sich um die Bestimmung von freiem, in Schwefelnlenstoff loslichem Schwefel, z.B. in einem Schwefelerz, so zieht man
die fein gepulverte Substanz bis zur Erschopfung mit Schwefelkohlenstoff aus, verdampft die Losung in einem tarirten Gefass auf dem
Wasserbade und trocknet den zuruckbleibenden Schwefel bei 1000 bis
zum constanten Gewicht, aber nicht langer als eben erforderlich, um
eine Verflüchtigung von Schwefel zu vermeiden

Da beim Abdampfen des Schwefelkohlenstoffs intolge der Schwere der Dampfe eine Entzundung derselben immerhin möglich ist, so führt man die Operation zweckmassig in einem kleinen, leichten Kolben auf dem Wasserbade bei möglichst niedriger Temperatur aus und verbindet den Kolben mit einem Liebig'schen Kuhler

Der anzuwendende Schwefelkohlenstoff darf beim Verdampfen einer Probe keinen Ruckstand hinterlassen

Die Extraction der Substanz geschieht am bequemsten mit Hulfe eines der zur Fettextraction dienenden Apparate, von welchen derjenige von R Frühlung im vorliegenden Falle seine besonderen Vorzuge besitzt. Zur Aufnahme der zu extrahirenden Probe dient ein leichtes Glasgefass A, welches ausseilich den gewohnlichen Wageglaschen gleicht und bequem auf die Wagschale gestellt werden kann. Dasselbe ist unten often und besitzt nahe am unteren Ende eine eingeschmolzene trichterformige Scheidewand. Das Trichteilohr setzt sich nach oben in ein heberformig gebogenes, fest an der Glaswand anliegendes Rohr fort, so dass Raum genug übrig bleibt, um eine cylinderformige, unten geschlossene Hulse aus Filtripapier, wie sie jetzt zu diesem Zweck im

Handel vorkommen, emzusetzen. Der Rand der Papuahülse muss naturlich die obere Krummung des Heberrohres überragen Einsetzen der Filtrirhulse wird das oftene Gefass im Luftbade auf 1000°

erhitzt, um das Filter zu trocknen, und nach dem Erkalten im Exsiccator bei aufgesetztem Glasstopfen tarirt. Darauf wird die Probe eingefullt und deren Gewicht bestimmt. Ist ein Austrocknen der Substanz erforderlich, so kann dies durch erneutes Erhitzen im Luftbade geschehen.

Das so vorgerichtete Wageglas wird nun in das Glasrohr B eingesetzt und letzteres mittelst eines Korkes mit einem kleinen tarirten Erlenmeyer'schen Kolben verbunden, welcher mit reinem Schwefelkohlenstoff beschickt ist. An das

Ansatzrohr B ist das seitliche Rohr u so angeschmolzen, dass der enge Theil mit dem oberen Theile des weiten Rohres in Verbindung steht. Ausserdem ist an der Stelle, wo das weite Rohr in das enge übergeht, ein dunnes Glasrohr b eingeschmolzen. In die obere Oeffnung des Rohres B wird vermittelst Glasschliff das Rohr C eingesetzt, welches mit einem aufgerichteten Liebig'schen Kuhler oder einfach mit einer in einem Wasserbehalter befindlichen Glasschlange verbunden wird

Die Extraction mit Hülfe dieses Apparates geht nun in folgender Weise vor sich. Man befestigt das

Rohr B mittelst einer Klemme an einem Stativ und senkt den Erlenmeyer-Kolben in den Dampfraum eines Wasserbades. Die Schwefelkohlenstoffdampfe steigen durch das seitliche Rohr a auf und verdichten sich im Kuhler, so dass die Flussigkeit auf die in der Papierhalse befindliche Substanz tropft Sobald der condensirte Schwefelkohlenstoff bis über die obere Krummung des Heberrohres gestiegen ist, tritt der Heber in Function und entleert die durch das Papier filtrirte Schwefellosung durch das Rohi b in den Eilenmeyer-Kolben, von wo aus die Dampfe immer wieder aufsteigen und von neuem als Flussigkeit auf die Substanz fallen

Nach geschehener Extraction destillirt man wie S 220 schrieben, den Schwefelkohlenstoff aus dem Erleumever-Kolbichen ab und bestimmt das Gewicht des Schwefels

Zur Controle kann man das Einsatzgefass A. nach dem Verdunsten des anhaftenden Schwefelkohlen-toff- im Luttbade, -ammt semem Inhalte wagen und kann terner den Ruckstand zur eventuellen weiteren Untersuchung benutzen

Zu dem Extractionsgefasse B gehoren mehrere Einsatzgefasse A, so dass nach Beendigung des einen Versuches sofort ein anderer angestellt werden kann.

In Ermangelung eines Extractionsapparates musste man die in einem Asbestfilterrohrchen befindliche Substanz so lange mit immer neuen Mengen von Schwefelkohlenstoff übergiessen, bis das Filtrat beim Verdunsten auf einem Uhrglase keinen Ruckstand mehr hinterlässt.

Auf indirectem Wege kann man den Schwefel auch durch Erwarmen mit Schwefelnatrium- oder Natriumsulfitlosung bestimmen. Nach erfolgter Auflosung des Schwefels wascht man den Rückstand mit Wasser zur Entfernung des Losungsmittels aus und bestimmt das Gewicht des Ruckstandes. Diese Methode ist nur dann zulassig, wenn die Substanz keine anderen, in den Lösungsmitteln und in Wasser löslichen Bestandtheile enthalt.

Von den genannten Losungsverfahren wird auch uberall da Gebrauch gemacht, wo es sich um Befreiung eines Niederschlages von beigemengtem Schwefel handelt (vergl Bd. I, S. 48, 112, 123, 150, 157).

Gewichtsanalytische Bestimmung des Schwefels in den Sulfiden. Je nachdem die Sulfide in Wasser loslich oder unloslich, und je nachdem die unloslichen leicht oder schwierig zersetzbar sind, sind auch die anzuwendenden Methoden einfach oder complicitt. Die loslichen Sulfide, zu denen nur die der Alkalien, des Ammoniums und der Erdalkalien gehoren, konnen als Monosulfide, Sulfhydrate oder Polysulfide vorkommen, und es kann Aufgabe der Analyse sein, ausser dem Gesammtschwefel die verschiedenen Schwefelungsstufen zu bestimmen.

Die Bestimmung des Gesammtschwefels geschieht bei den Alkalisulfiden am besten auf nassem Wege dadurch, dass man die Losung mit einem Oxydationsmittel behandelt, den gesammten Schwefel also zu Schwefelsaure oxydirt, welche in Form von Baryumsulfat gefallt und gewogen wird. Das bequemste Oxydationsmittel ist eine mit überschusigem Ammoniak versetzte Losung von schwefelsaurefielem Wasserstoftsuperoxyd, von welcher man einen Ueberschuss zu der Losung des Sulfids hinzutugt, wonach man so lange erwarmt, bis der ausgeschiedene Schwefel oxydirt, die Losung also klar geworden ist Danach sauert man mit Salzsaure an und fallt die Schwefelsaure mit Chlorbaryum (siehe Bestimmung der Schwefelsaure)

Anstatt des Wasserstoffsuperoxyds kann man auch die weniger bequeinen Oxydationsmittel Chlor und Biom anwenden. Man fügt zu der Losung Kali- oder Natronlauge und versetzt mit kleinen Mengen Brom oder leitet Chlorgas in die Losung, bis allei Schwefel oxydirt ist Die weitere Behandlung ist dieselbe wie vorhin

Die Oxydation auf trockenem Wege ist bei den Sulfiden der Erdalkalien vorzuziehen, man kann sie auch bei den im festen Zustande vorliegenden Alkalisulfiden anwenden. Zu dem Zweck mengt man die Substanz mit etwa dem 10 fachen Gewichte eines Gemisches von 1 Thlin. Natriumcarbonat und 2 Thlin. Kaliumnitrat. Statt letztere Substanz kann man auch 1 Thl Kaliumchlorat oder sperchlorat nehmen. Nach sorgfaltigem Durchmischen erhitzt man die Masse allmahlich im Platintiegel bis zum Schmelzen, erhalt sie kurze Zeit in Fluss und lassterkalten. Man bringt die Schmelze in ein Becherglas (vergl. Bd. I, S. 604) weicht sie mit Wasser auf, filtrirt, sauert mit Salzsaure an und fallt mit Chlorbaryum. Da, wie bei der Bestimmung der Schwefelsaure (s. diese) angegeben wird, die Alkalisalze der genauen Bestimmung der Schwefelsaure hinderlich sind, wird man diese Schmelzmethode nur im Nothfalle anwenden. Bei hohem Schwefelgehalt kann die Oxydation so lebhaft verlaufen, dass die Masse aus dem Tiegel herausgeschleudert wird. Man beugt diesem Uebelstande dadurch vor, dass man dem Gemisch etwas Kochsalz zusetzt, wodurch die Reaction gemässigt wird (De Koninck).

Bezuglich des durch den Schwefelgehalt des Leuchtgases bedingten Fehlers ist das S. 219 Gesagte zu berucksichtigen

Geloste Sulfide konnen auch in der Weise analysiit werden, dass man den Schwefel durch eine Losung von Silbernitrat oder besser Quecksilberoyanid ausfallt, danach mit Salpetersaure ansauert und den Schwefel durch Oxydation des Metallsulfids bestimmt (siehe Bestimmung des Schwefelwasserstoffs).

Der Gesammtschwefel der Monosulfide und der Sulfhydrate, d. h. derjenigen Sulfide, welche beim Zersetzen mit Sauren keinen Schwefel als solchen abscheiden, lasst sich durch Bestimmen des bei dieser Zersetzung entwickelten Schwefelwasserstoffs ermitteln. Als Zersetzungsapparat kann der in Bd 1, Fig. 10. S. 152 oder Fig. 43. S. 415 abgebildete benutzt werden

Will man in loslichen Polysulfiden ausser der Gesammtmenge des Schwefels diejenige Menge Schwefel bestimmen welche dem Moussulfid entspricht, so ermittelt man in einer Probe den Gesammtschwefels durch Oxydation mit ammoniakalischem Wasserstoffsuperoxyd (S. 222) und in einer anderen Probe den Schwefelwasserstoff welche sich durch Zersetzen mit Salzsaure oder Schwefelsaure entwickelt (siehe vorminder im gefundenen Schwefelwasserstoff enthaltene Menge Schwefel eintspricht dem Monosulfid

Um in einem Hydrosulfid die an das Metall und die in Wasserstoll gebundene Schwefelmenge zu bestimmen, verfahrt nich abtind wie bei der Analyse der Mineralwasser ausgeführt wurde. Sich in Die Frage wird aber dadurch verwickelter dass diese Suisite bist ause Sauerstoffverbindungen des Schwefels (Thiosulfat) entwicker. Die Analyse solcher Gemische siehe weiter unten

Die Bestimmung des Schwefels in unlosining Sanite wurde schon in Bd. I an verschiedenen Stellen theils ange teutes theis ausführlich besprochen, man vergleiche Bd. I. S. 30. Senweierest is

Schwetel

mung im Bleiglanz; S. 151, im Schwefelantimon; S. 518 bis 525, im Eisen; S. 576, im Aluminium, S. 588, im Ferroaluminium; S. 592, in Thonen; S. 645, im Ferrochrom.

Ist ein Sulfid durch Salzsaure oder verdunnte Schwefelsaure vollstandig zersetzbar in der Weise, dass der gesammte Schwefel als Schwefelwasserstoff entweicht, so führen die Bd. I, S. 151–518 ff. und 576 beschriebenen Methoden zum Ziel.

Es wurde auch Bd. I, S 29 und 30 gezeigt, wie Sulfide, welche durch Salzsaure allein nicht zersetzt werden, ihren Schwefel bei Gegenwart von metallischem Zink als Schwefelwasserstoff abgeben.

Die auf genannte Weise nicht zersetzbaren Sulfide werden entweder durch Behandeln mit oxydirenden Sauren oder durch oxydirendes Schmelzen oder durch Erhitzen in einem Strome von Chlor, Brom oder Sauerstoff aufgeschlossen.

estimmung des Sulfidschwefels durch Auflösen der Sulfide.

Als oxydirende Sauren bezw. Sauregemische werden benutzt rauchende Salpetersaure, Konigswasser, bromhaltige Chlorwasserstoffoder Salpetersaure, Kaliumchlorat und Chlorwasserstoff- oder Salpetersaure. Brom in Gegenwart von Wasser, Chlor in Gegenwart von Alkalien. In allen Fallen wird der Schwefel zu Schwefelsaure oxydirt, und man hat nur dafur zu sorgen, dass die Oxydation eine vollstandige ist und nicht ein Theil des Schwefels als solcher abgeschieden wird. Welches von den genannten Oxydationsmitteln im einzelnen Falle vorzuziehen ist, daruber lassen sich allgemeine Vorschriften nicht geben Als Beispiele mogen folgende Sulfide erwahnt werden. Zinkblende kann mit rauchender Salpetersaure oder mit Konigswasser oxydirt werden. Bleiglanz kann nach der Bd I, S. 29 beschriebenen Weise analysirt werden Nachdem man das Bleisuperoxyd abfiltrirt hat, verjagt man im Filtrat das Ammoniak, sauert stark mit Salzsaure an und erhitzt auf Zusatz von etwas Alkohol, um etwa noch vorhandenes Wasserstoffsuperoxyd oder gebildete Ueberschwefelsaure zu zerstoren (da Baryumper-ulfat loslich ist) und fallt mit Chlorbaryum Zinnobei lasst sich durch Behandeln mit Konigswasser oder Salpetersaure oxydiren.

Die Substanz muss stets tein gepulveit sein, und es empfiehlt sich, das Oxydationsmittel anfangs in der Kalte oder in gelinder Warme einwirken zu lassen, scheidet sich dabei Schwetel aus, so bleibt derselbe doch in so tein vertheiltem Zustande, dass er beim nachtolgenden starkeren Erwarmen leicht oxydirt wird, bevor er zum Schmelzen gelangt. Letzteres wurde stattfinden, wenn man von antang an stark erwarmt, und in diesem Falle wurde die Oxydation so lange dauern, dass man den Versuch bessei als misslungen aufgiebt. Oxydirt man imit rauchender Salpetersaure, so beteuchtet man da dieselbe in dei

Regel sehr heftig auf die fein gepulverten Sulfide einwirkt betztere vorher mit gewohnlicher concentrirter Salpetersaure.

Wendet man Konigswasser an und will die Sauremischung im Kolben oder in der Porcellanschale, in welcher sich die Probe befindet, selbst vornehmen, so muss zuerst die concentrirte Salpetersaure zugegeben werden und dann allmahlich die concentrirte Chlorwasserstoffsaure; wollte man letztere Saure zuerst hinzufugen, so konnte unter Umständen Schwefel in Form von Schwefelwasserstoff entweichen.

Am besten giebt man das Säuregemisch (10 cem einer Mischung von 3 Vol Salpetersaure vom spec. Gewicht 1,4 und 1 Vol. concentrirter Salzsaure) direct zu der in einer tiefen Porcellanschale befindlichen Substanz (0,5 g Schwefelkies oder eines anderen Kieses, oder entsprechend mehr von schwefelarmerer Substanz) schnell hinzu, bedeckt sofort mit einem Uhrglase und unterstützt die Einwirkung zuletzt durch Erwarmen. Hierbei ist keine Gefahr fur Entweichen von Schwefelwasserstoff vorhanden. Nur selten wird etwas freier Schwefel abgeschieden, den man durch vorsichtigen Zusatz einer Messerspitze von Kaliumchlorat in Losung bringt. Nachdem man in offener Schale zur Trockne verdampft hat, dampft man noch einmal mit 5 ccm concentrirter Salzsaure zur Trockne, um die Nitrate, welche der Schwefelsaurefallung hinderlich sind, zu zersetzen. Schliesslich wird mit 1 cem concentrirter Salzsaure beteuchtet und mit heissem Wasser aufgenom-Diese von Lunge zur Oxydation der Schwefelkiese angegebene Methode ist durchaus sicher Enthalt die Substanz, wie Schwefelkies, viel Eisen, so wird die Bestimmung der Schwefelsaure nach der S 303 ft angegebenen Methode ausgefuhrt. Es mag hier darauf aufmerksam gemacht werden, dass in derselben Probe das Eisen nicht bestimmt werden kann, weil nach den Versuchen von Marchlewski beim Trockendampfen, nach Zusatz von concentiirter Salzsaure. Eisenchlorid merklich veifluchtigt wird

Ist die Substanz mehr erdiger Natur, wie z. B. Schiacken, Schiackencemente, so versetzt man die durch Auflosen des Rückstandes in
heissem Wasser und Salzsaure erhaltene Flussigkeit, ohne zu filtririmit Ammoniak, wodurch die Sesquihydroxyde (Eisen Aluminium) abgeschieden werden und gleich darauf mit Ammoniumcarbonat zur
Fallung des Calciums. Etwa vorhandenes Die roonat wird darch kurzes
Erwarmen zersetzt, wonach der Niederschlag abfiltrirt und in eingeengten Filtrate, nach dem Ansauern mit Salzsaure, die Schwife saure
gefallt wird

In einzelnen Fallen, wenn die Zeisetzung mit der genanten Oxydationsmitteln besondere Schwierigkeiten bietet, fahrt das Ausschliessen mit Brom unter Druck zum Ziel. Man bringt die Substerz in ein an einem Ende zugeschmolzenes Einschmolziohi, vereingt ein ge-Centimeter vom anderen Ende das Rohr so weit, dass noch ein durch ausgezogenes Trichteriohr hindurchgeht, und giesst durch dieses zu-

nachst etwas Wasser und alsdann eine reichliche Menge Brom. Darauf zieht man die verengte Stelle zu einem starkwandigen Capillarrohre aus und schmelzt ab. Nachdem man den Inhalt durch starkes Schütteln gemischt hat, bringt man das Rohr in ein Wasserbad oder besser in einen als Luftbad dienenden Rohrenofen und erhitzt in einem Raume, in welchem eine eventuelle Explosion keinen Schaden anrichtet. Die vollstandig im Bade erkaltete Rohre wird in der Weise geoffnet, dass man die Spitze des Capillarrohres nach dem Anritzen mit einer Feile abbricht, etwa vorhandene Gase entweichen lässt und dann die Röhre behufs Entleerung weiter offnet. Der Vorsicht halber umwickelt man das Rohr, wahrend man die Spitze anritzt und abbricht, mit einem dicken Tuche.

Die Behandlung mit Chlor in alkalischer Losung eignet sich zur Oxydation der Sulfide von Zinn, Antimon und Arsen Man tragt dieselben in Kali- oder Natronlauge ein, leitet Chlor in die Lauge, bis die Reaction der Flussigkeit sauer wird, und erhitzt, wenn nöthig nach vorhergegangener Filtration, mit Salzsaure bis zur Zerstörung des gebildeten Chlorates, wonach die Schwefelsaure wie gewohnlich gefallt wird. Bei Substanzen, welche durch Säuren nicht vollständig zersetzt werden, z B. Schlacken, giebt die Methode zu niedrige Resultate.

estimmung des Sulfidschwefels durch oxydire des Schmelzen.

Man mengt die Substanz in einem geraumigen Platintiegel mit dem zehnfachen Gewichte einer Mischung aus 2 Thln. Natriumcarbonat und 1 Thl. Natriumnitrat, bedeckt das Gemenge mit einer Schicht dieser Mischung, erhitzt allmahlich über einer Weingeistlampe (vergl. S. 219) zum Schmelzen und lost die Schmelze in Wasser auf (vergl. Bd. I, S. 604). Enthielt das Sulfid Blei, so geht, weil die Losung Aetznatron enthalt, etwas Blei in Losung, welches durch Einleiten von Kohlendioxyd abgeschieden wird. Man filtrirt in einen Messkolben, kocht den unloslichen Ruckstand der Schmelze mit einer Losung von Natriumcarbonat aus, filtrirt und wascht mit siedendem Wasser, dem man etwas Natriumcarbonat zusetzt, so lange, bis eine angesauerte Probe des Filtrates mit Chlorbaryum auch nach langerem Stehen keine Reaction auf Schwefelsaure mehr giebt

Ein aliquoter Theil der Losung wird mit Salzsaure angesauert, mehrmals auf Zusatz von Salzsaure (zur Entfernung der Salpetersaure) zur Trockne verdampft, worauf man den Ruckstand mit verdunnter Salzsaure aufminnt und in der filtriten Losung die Schwefelsaure mit Chlorbaryum ausfallt

Dieses genaue, auf alle Schwefelverbindungen anwendbare, aber umstandliche Verfahren wurde von R Fresenius¹) für die Schwefe'

¹⁾ Zeitschi if anal Chem 16, 335 (1877)

bestimmung im Schwefelkies und in Abbranden angegeben und bezweckte, die Schwefelsaure in einer von Eisenoxyd freien Losung zu fallen. Seitdem sind Verfahren auf nassem Wege ausgearbeitet worden, welche den gedachten Zweck einfacher und schneller erreichen und auf welche hier schon hingewiesen werden soll (s. S. 303 ff.).

Ein anderes oxydirendes Schmelzgemisch besteht aus 8 Thln. eines Gemenges aus gleichen Theilen Kaliumchlorat, Natriumcarbonat und Chlornatrium unter Anwendung eines Porcellantiegels. Der Porcellantiegel ist auch bei der Soda-Salpetermischung anzuwenden, wenn die Natur des Sulfids eine Gefahrdung des Platintiegels voraussetzen lasst, wie z. B. beim Bournonit (Schwefelantimonblei — Schwefelantimonkupfer).

Zu beachten ist, dass bei diesem Schmelzverfahren ausser dem Sulfidschwefel auch der in naturlichen Sulfiden (Schwefelkies) häufig vorkommende Sulfatschwefel (Baryumsulfat) in Losung geht und mit bestimmt wird (siehe die speciellen Methoden).

Bestim nung des Sulfidschwefels durch Erhitzen der Substa z i einem Strome von Chlor, Brom oder Sauerstoff.

Gewisse Hüttenproducte (Kupfer- oder Bleispeisen), sowie auch natürlich vorkommende Sulfide (Rothgultigerz, Fahlerze u. a.) werden haufig zur vollständigen Zersetzung im Chlorstrome erhitzt. Hierbei gehen über oder konnen übergehen die Chloride von Arsen. Antimon. Zinn, Molybdan, Vanadin, Quecksilber, Wismuth (Eisen und Zink zum Theil), Phosphor, Selen und sammtlicher Schwefel, während Kupfer, Silber, Blei, Gold, Nickel, Kobalt. Mangan, Uran, Kohlenstoff und Silcium zurückbleiben. Wie S. 218 erwähnt, wird der in das Wasser oder die verdunnte Salzsaure der Vorlage überdestillirte Chlorschweiel durch überschussiges Chlor zu Schwefelsaure oxydirt, welche nach Ausfallen der Metalle durch Schwefelwasserstoff bezw. Schwefelammonium mit Chlorbaryum gefallt wird.

Zersetzung der Sulfide im Sauerstoffstrome.

P. Jannasch 1) fullt die fein gepulverte Substanz aus einem Wagerohichen in die Verbrennungsrohre F des Algeriates (Fig. 7, Bd. I. S. 107) und verbindet letztere mit einem Scheistofigasometer unter Zwischenschaltung von concentrater Schweichsause und N. tronkalk zum Trocknen und Reinigen des Gases - Die Vorlage und die

¹⁾ Zeitschi if and Chem 12 32 212 (187), form if phase the 40, 237 (1889) 41 566 (1890) 45 94 100 (1892) Zeitschi if chorz this 6 303 (1894) 12, 129 358 (1896) \pm 2) Das Porch der Mittorin ir schon von Albauer [Zeitschi if anal Chem 12 32 (1870)] ubnutt willer

beiden folgenden Volhard'schen Waschflaschen (oder Peligotrohren) werden mit 3 procentigem Wasserstoffsuperoxyd beschickt, oder mit Bromwasser, welchem man in der Vorlage etwa ½ ccm, in den Waschflaschen je zwei bis drei Tropfen reines Brom zufugt. An die Absorptionsflaschen schliesst man noch ein Becherglas an, welches man mit verdunntem Wasserstoffsuperoxyd (1 Thl. des Reagens und 1 Thl. Wasser), oder bei Benutzung von Brom mit Alkohol oder Natronlauge fullt.

Nach vorsichtigem Anwarmen des Verbrennungsrohres erhitzt man starker und so lange, bis alles entstandene Sulfat sicher zersetzt ist, was sich nach dem Aussehen des Oxydes und dem Nachlassen der Dampfbildung in den ersten Vorlagen beurtheilen lasst. Kupferkies wird sehr leicht oxydirt; auch Pyrit zersetzt sich leicht und bildet neben Schwefeldioxyd viel olige Schwefelsaure. Aus Zinkblende entsteht vorwiegend Schwefeldioxyd; die Probe muss wegen der trageren Oxydation sehr fein gepulvert sein und langer geglüht werden. Die Temperatur braucht in keinem Falle bis zum Erweichen des Glases gesteigert zu werden. Ab und zu erhitzt man den Schenkel b sowie die Schliffstelle bei c mit einer Flamme, um dort condensirte Schwefelsaure überzutreiben. Die Zersetzung von etwa 0,75 g Substanz erfordert ungefahr eine Stunde.

Nach beendigter Zersetzung lasst man im Sauerstoffstrome erkalten, entleert den Inhalt der Vorlagen in eine Schale und dampft denselben auf Zusatz von 10 ccm verdunnter Salzsaure, 5 ccm verdunnter Salpetersaure und von 5 ccm Alkohol (vergl. S. 224) bis auf die Halfte ein, wonach man die Schwefelsaure in einem Becherglase mit ('hlorbaryum ausfallt.

Hatte man zur Aufnahme der Verbrennungsproducte des Schwefels Bromwasser vorgelegt, so verdampft man den Inhalt der Vorlagen bis zur Entfernung des Broms und fallt die Schwefelsaure aus (vergl. Bd I, S 520. Note 1)

Wie man bei der Oxydation des Zinnobers nach dieser Methode verfahrt, wurde schon Bd. I, S. 68 beschrieben.

Enthalten die Sulfide Arsen, so geht der grosste Theil desselben in Form von arseniger Saure mit in die Vorlagen über, was für die Fallung der Schwefelsaure nicht hinderlich ist

Die Zersetzung der Sulfide in einem mit Bromdampfen beladenen strome von Kohlendioxyd kann nach Jannasch ebenfalls in dem Apparate Fig 7 (Bd. I. S. 107) ausgeführt werden. Die Metalle werden dabei in Bromide umgewandelt, wahrend der Schwefel als fluchtiges schwefelbromut, Spr., überdestillirt, welches sich mit dem Wasser (bezw der verdunnten Salzsaure) der Vorlage und überschussigem Brom schon in der Vorlage zum grossten Theil zu Schwefelsaure oxydnit

 $S_2 Br_2 = 10 Br + 8 H_2 O = 2 H_2 SO_4 + 12 H Br$

Zur vollstandigen Oxydation des beim Entleeren der Vorlage in eine Schale noch unzersetzten oligen Bromschwefels fügt man eine reichliche Menge Brom zur Flussigkeit und erhitzt, bis die Lösung klar geworden ist, wonach das freie Brom verjagt und die Schwefelsaure wie gewohnlich gefallt wird.

Das Erhitzen im Bromstrome ist wegen der bequemeren Darstellung des Gasstromes dem im Chlorstrome vorzuziehen. Die schwefelsaurehaltige Flüssigkeit in der Vorlage enthält, wie beim Chlorvertahren, einen Theil der Metalle als Bromide (vergl. 5. 227).

Wie Bd. I, S. 107, 2) bemerkt wurde, konnen die Zersetzungen im Chlor-, Brom- und Sauerstoffstrome auch im Porcellanschiftchen im Glasrohre, z. B in dem in Bd. I, S. 246, Fig. 21 abgebildeten Apparate vorgenommen werden. Bei Anwendung von Chlor und Brom müssen die Verbindungen der einzelnen Apparatentheile moglichst aus Kork anstatt aus Kautschuk hergestellt werden (am besten sind Glasschliffe), bei Benutzung von Kautschuk sind die Enden der Glasrohren in feste Beruhrung mit einander zu bringen.

Die Methode ist wegen des complicirten Apparates umständlicher als die Methoden auf nassem Wege, welche letzteren ausserdem gestatten, mehrere Proben gleichzeitig anzusetzen. Sie ist aber von Nutzen für Substanzen, welche ihren Sulfidschwefel durch Zersetzen mit Sauren nicht als Schwefelwasserstoff abgeben und welche ausserdem losliche Sulfate, wie Calciumsulfat, enthalten.

Aus der kritischen Prüfung einer grossen Anzahl von "ulfidschwefelbestimmungsmethoden, welche L P. Marchlewski i an einem "chlackencement ausgeführt hat, der neben 1,26 Proc "ulfidschwefel 0,012 Proc. Sulfatschwefel enthielt, ergiebt sich, dass tolgende Methoden die emptehlenswerthesten sind

Zunachst ist zu unterscheiden, ob eine Substanz nur Sulfidschwefel oder neben diesem auch Sulfat enthält, ob letzteres in Sauren loslich ist, z. B. Calciumsulfat, oder ob dasselbe unloslich ist wie Baryumsulfat, ferner ob es auf die Kenntniss des Sulfatschweiels ankommt oder nicht

Fur den eintachsten Fall, wo der Nulfatschwerel nicht bestimmt zu werden braucht, führt die directe jodometrische Methode am schnersten zu genauen Resultaten. Man zeisetzt die Nubstanz in dem Fig. 10, Bd. I. S. 152 abgebildeten Apparate durch verdünnte Sazsaure (1. 10) und leitet den Schwetelwasserstoff durch ein Zehnkugelrohr (Bd. I. S. 804, I ig. 72). welches mit $50 \, \mathrm{ccm} \, \frac{n}{10}$ - Jodosung und $50 \, \mathrm{ccm} \, \mathrm{Wasser}$ beschickt ist. Das Austreiben des Grases wird durch Wasserstoff oder Kohlendroxyd bewirkt, welches durch eine concertrirte Losung von Kaliumpermanganat von beigemengten Schwickt.

¹⁾ Zeitschi if anal Chem 32, 1, 403 (1895)

wasserstoff gereinigt wurde. Zur Verhütung von Jodverlust durch Verflüchtigung schaltet man hinter das Zehnkugelrohr eine Wasch asche, welche $50\,\mathrm{cm}\,\frac{n}{10}$ -Thiosulfatlösung enthalt. Marchlewski halt, übereinstimmend mit v. Reis, die Verdrängung der Luft aus dem Apparate vor Beginn der Zersetzung für unnothig; rathsam ist dieselbe immerhin.

Nach Beendigung des Versuches wird die Jodlösung mit der Thiosulfatlosung in einem Becherglase vereinigt und der Ueberschuss von Thiosulfat mit $\frac{n}{10}$ -Jodlosung auf Zusatz von Starkelosung zurucktitrirt.

Das hierbei verbrauchte Volumen Jodlösung ist gleich dem durch den Schwefelwasserstoff reducirten Volumen Jodlosung.

Nach dem Schema:

$$H_9S + 2J = 2HJ + S$$

entspricht 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlösung (12,59 g J im Liter) 0,001592 g Sulfidschwefel (H == 1).

Verdunnt man bei der Titration die Flüssigkeit stark mit Wasser [C. Friedheim 1) verdunnt 50 ccm $\frac{n}{20}$ -Jodlosung mit 1,5 Liter Wasser], so tritt die Endreaction vollstandig scharf ein und wird nicht durch das Opalisiren des ausgeschiedenen Schwefels gestort.

Die jodometrische Methode kann auch in einer anderen Weise ausgeführt werden Anstatt Jodlosung legt man zwei Waschflaschen vor, welche jede mit 50 ccm einer ganz schwach mit Essigsaure angesauerten, 5 procentigen Zinksulfatlosung beschickt sind. Vor der Zersetzung wird der ganze Apparat mit reinem Wasserstoff gefüllt Nach beendigter Zersetzung und ganzlicher Austreibung des Schwetelwasserstoffs vereinigt man den Inhalt der beiden Waschflaschen, in welchen sammtlicher Schwefelwasserstoff in Form eines Zinksulfidniederschlages enthalten ist, in einer Stopselflasche, verdunnt auf etwa 1 Liter mit luftfreiem Wasser, versetzt mit massig concentrirter Salzsaure, schuttelt um, wobei das Schwefelzink sich nur theilweise löst, und versetzt sofort mit überschussigem Jod. Hierbei tritt Losung des Schwefelzinks unter Ausscheidung von Schwefel ein

$$Zn > + 2 H Cl + 2 J = Zn Cl_2 + 2 H J + S$$
.

Der Ueberschuss an Jod wird mit Thiosulfat zurucktitrirt, und aus dem verbrauchten Jod beiechnet man den Sulfidschwefel wie vorhin. Der Vorzug der Methode besteht in einem geringeren Jodverbrauch als bei der vorheitgen "rein" jodometrischen Methode. Wie

¹⁾ Ber a deutsch chem Ges 20, 1484 (1887)

bei letzterer, ist die starke Verdunnung mit Wasser wegen des fein vertheilten Schwefels erforderlich.

Dieses von Marchlewski benutzte Verfahren wurde von v. Berg 11 zur Bestimmung des Schwefelzinks und Schwefelcadmiums angewandt.

Von den nicht jodometrischen Methoden ist die beste die, bei welcher der Schwefelwasserstoff in ammoniakalischem Wasserstoffsuperoxyd aufgefangen und in Form von Baryumsulfat bestimmt wird (siehe Bd. I, S. 151). Dieselbe erfordert nur einen grosseren Zeitaufwand. Marchlewski zieht dem Perlrohr das Zehnkugelrohr vor. weil zum Auswaschen der Glasperlen mehr Wasser nothig ist und das Concentriren somit langer dauert.

Die drei im Vorstehenden beschriebenen directen Methoden sind bei allen Substanzen anwendbar und empfehlenswerth, welche ihren Sulfidschwefel in Form von Schwefelwasserstoff abgeben und bei welchen es auf die Bestimmung des Sulfatschwefels nicht ankommt.

Neben denselben sind auch vielfach indirecte Methoden in Gebrauch, welche darin bestehen, zunachst in einer Probe den Sulfidschwefel zu Schwefelsaure zu oxydiren und alsdann den Gesammtschwefel — Sulfid und Sulfat — in Form von Baryumsulfat zu bestimmen; danach wird der Sulfidschwefel durch Zersetzen mit Salzsaure in Form von Schwefelwasserstoff verjagt und der rückständige Sulfatschwefel bestimmt. Der Sulfidschwefel ergiebt sich aus der Differenz. Sehr genaue Resultate giebt die Methode von Lunge (S. 225).

Der Oxydation mit Konigswasser gleichwerthig ist diejenige mit Kaliumchlorat und Salzsaure. Man erhitzt z B 1 g schlackencement mit 10 g Kaliumchlorat und 100 ccm Wasser zum Sieden fügt, sobald die sturmische Reaction vorüber ist, weitere 5 ccm Saure hinzu und wiederholt dies, bis die Chlorentwicklung aufgehort hat und alles Losliche in Losung ist. Die Losung wird zur Trockne verdampft, der Ruckstand mit Salzsaure befeuchtet und in heissem Wasser gelost. Nach Abscheidung der sesquioxyde und des Calciums (S 225) wird die Schwefelsaure gefallt.

Anstatt Salzsaure kann man, nach Storer, auch Salpetersaure anwenden. Man übeigiesst die Substanz in einer Porcellanschale mit 50 ccm Salpetersaure von 39° Be, stulpt einen umgekehrten Trichter in die Schale und giebt von Zeit zu Zeit Krystalle von Kaltumchlorat unter dem Trichterrand hinzu

Die Oxydation mit rauchender Salpetersaure stelt den vorhin genannten Oxydationsmitteln nach, weil nur zu haufig Abscheidung von Schwefel stattfindet, was einen Zeitverlust verarsacht

^{&#}x27;) Zeitschr i anal Chem 26 23 (1887

Technische Werthbestimmung von Schwefel atrium und Natriumhydrosulfid.

Lasst man Schwefelwasserstoff auf Natronlauge einwirken, so konnen in der Zusammensetzung des Productes, je nach der Dauer der Behandlung, folgende Falle eintreten 1. Bei zu kurzer Behandlung bleibt ein Theil Natriumhydroxyd unverandert, der gesattigte Antheil des Hydroxyds kann nur als Monosulfid vorhanden sein, so dass das Product aus Natriumsulfid, Na₂S, plus einem Ueberschuss von Hydroxyd, NaOH, besteht. 2. Es wird so viel Schwefelwasserstoff zugefuhrt, dass alles Hydroxyd genau in Monosulfid, Na₂S, umgewandelt wird. 3. Es wird ein Ueberschuss von Schwefelwasserstoff zugefuhrt; derselbe wandelt einen Theil des Monosulfids in Natriumhydrosulfid, NaSH, um. 4. Der Schwefelwasserstoff wird bis zur vollstandigen Umwandlung des Monosulfids in Hydrosulfid eingeleitet und kann 5. ausserdem noch im Ueberschuss vorhanden sein.

Die Zusammensetzungen 2. und 4. sind schwierig herzustellen, sie kommen daher nicht in betracht. In der Praxis kommt nur der erste Fall vor, wobei das krystallisirte Product also aus einem Gemenge von Monosulfid (Na₂S + 9 H₂O) und NaOH besteht, und ferner ein Gemenge von Natriumsulfid (Na₂S + 9 H₂O) und Hydrosulfid (NaSH), welches erhalten wird, wenn man die im 5. Falle erhaltene Losung durch Zusatz einer Menge von Natriumhydroxyd, welche der angewandten gleich ist, in Monosulfid umwandeln will. Der überschussige Schwefelwasserstoff bildet alsdann mit einem Theile des Monosulfids Natriumhydrosulfid, so dass dieser Fall mit dem 3. identisch ist.

Die zur Untersuchung kommenden Gemenge konnen also bestehen

1. aus
$$(Na_2S + 9H_2O) + NaOH$$
,

2. aus
$$(Na_2S + 9H_2O) + NaSH$$
,

wahrend ein Gemenge von Natriummonosulfid, -hydrosulfid und -hydroxyd unmoglich ist.

P. Dobriner und W. `chranz¹) haben ein einfaches technisches Vertahren angegeben, um die Zusammensetzung der genannten beiden Gemenge durch Titration zu ermitteln, wobei sie von tolgender Ueberlegung ausgehen

Bestimmung von Natriummonosultid neben Natriumhydrosultid

Ein Gemenge von Natriummonosulfid und -hydrosulfid lasst sich betrachten als ein Gemenge von Natriummonosulfid und treiem Schwetel-wasserstoff

$$Na_2 + 2 Na H = Na_2 S + Na_2 S + H_2 Na_2$$

¹⁾ Zeitschi i augew Chem 1896, S 453

Bestimmt man nun in einem solchen Gemenge die Menge des Natriums und berechnet dieselbe auf $Na_2>+9\,H_2\,0$, so repräsentit das Resultat jedenfalls den ganzen gebundenen Schwefelwa-serstoft. -o dass letzterer sich daraus berechnen lasst. Bezeichnet man die aus dem Natrium in Procenten berechnete Menge $(Na_2S+9\,H_2\,0)$ mit B, so ergiebt sich die Proportion

$$\text{Na}_2 S + 9 \, \text{H}_2 O \quad \text{H}_2 S \\
 240 \quad 34 = B \cdot x^{-1},$$

woraus $x=rac{34}{240}\,B$ Proc. gebundener Schwefelwasserstoff.

Bestimmt man anderseits in einer gleich grossen Probe des Gemenges durch Jod den gesammten Schwefelwasserstoff und bezeichnet dessen Menge in Procenten mit H_J , so ist $H_J = \frac{34}{240}\,B$ der Ueberschuss an H_2S , welcher also mit Na_2S zu $Na\,HS$ verbunden ist.

Die genannten Autoren drucken nun die Grösse H_f , aus weiter unten angegebenen Gründen, mit Hulfe einer anderen Grosse aus Sie berechnen zunächst die aus der Jodtitration erhaltene Zahl nicht in H_2S , sondern in Procenten (Na₂S + 9 H_2O) und bezeichnen diesen Procentgehalt mit A. Diese Zahl entspricht nicht dem wirklichen Gehalt an Monosulfid, sie enthalt aber die Gesammtmenge an Schwefelwasserstoff, welcher sich mit Hulfe von A ausdrücken lässt durch die Proportion

$$Na_{2}S + 9 H_{2}O H_{2}S$$
 $240 34 = A r,$
 $r = \frac{34}{240} A \text{ Proc. Gesammt-H}_{2}S$

Die Differenz $\frac{34}{240}$ $A = \frac{34}{240}$ B oder $\frac{34}{240}$ (A - B) ist also the

selbe, whe die oben mit $H_t = \frac{34}{240} \, B$ bezeichnete und bedeutet den freien Schwefelwasserstoff, aus dessen Menge man diesenige Menge Monosulfid berechnen kann, welche mit dem freien $H_s > za$

Na SH verbunden ist

woraus

$$\frac{\text{treier H}_2 8 - N (_2 8 + 9 \text{ H}_2 \text{O})}{34} = \frac{34}{240} (A - B) - i$$

woraus $t = (A - B) \operatorname{Proc} (N_{42}S + 9 \operatorname{H}_{2}O)$

Diese Menge Monosulfid wird in Hydrosulfid umgereinet hach der Proportion

¹⁾ Die von Doblinel und Schlanz benutzten abgehalter. A siewichte sind bei dieser Berechnung beibehalten worden

woraus
$$x = \frac{112}{240} (A - B) = \frac{7}{15} (A - B)$$
 . . . (I)

Das Gemenge enthalt also $\frac{7}{15}$ (A — B) Proc. Na S H.

Oben war der gesammte Na-Gehalt auf (Na $_2$ S + 9 H $_2$ O) umgerechnet und mit B bezeichnet worden. Zieht man von dieser (zu grossen Zahl) die Menge (A-B), d. h. die an H $_2$ S zu NaSH gebundene Menge (Na $_2$ S + 9 H $_2$ O) ab, so ergiebt B-(A-B) oder 2 B-A den Procentgehalt an Na $_2$ S + 9 H $_2$ O (II)

Die Bestimmung selbst wird nun in folgender Weise ausgeführt, wobei sich ergiebt, dass durch die von Dobriner und Schranz gewählten Einwagen die Titer der Losungen und die Umrechnung der Resultate der Titrationen auf (Na $_2$ S + 9 H $_2$ O) die ganze Rechnung sehr vereinfacht wird.

Man lost 6 g des Productes in Wasser, versetzt mit überschüssiger Normalschwefelsaure, kocht den Schwefelwasserstoff weg und titrirt den Saureuberschuss mit Normalnatronlauge unter Benutzung von Phenolphtalein als Indicator zuruck. Die verbrauchten Cubikcentimeter Saure werden mit n bezeichnet, und das Resultat soll in Procenten (Na₂S + 9 H₂O) ausgedruckt werden

$$(\underbrace{\text{Na}_2\text{S} + 9\,\text{H}_2\text{O}}_{240}) + \underbrace{\text{H}_2\text{SO}_4}_{2.49} = \text{Na}_2\text{SO}_4 + \text{H}_2\text{S} + 9\,\text{H}_2\text{O}.$$

Da 1 ccm Normalschwefelsaure 0,049 g $\rm H_2\,S\,O_4$ enthalt, so entspricht derselbe 0,12 g (Na₂S + 9 H₂O), also n ccm Saure = 0,12 n (Na₂S + 9 H₂O), woraus sich der Procentgehalt nach der Proportion

6 0,12 n = 100 x ergiebt zu
$$x = \frac{12 n}{6} = 2 n$$
.

Man braucht also nur die verbrauchten Cubikcentimeter Saure mit 2 zu multipliciren, so hat man $B=2\,n$.

Zur Jodtitration wagt man 12 g Substanz ab und lost zu 1 Liter auf 25 ccm (= 0,3 g Substanz) lasst man aus der Burette in etwa 45 ccm einer $\frac{n}{20}$ -Jodlosung einfliessen, die vorher mit etwa 10 ccm

Normalschwefelsaure angesauert und mit Wasser auf etwa 150 ccm verdunnt waren. Es muss hierbei die Gelbfarbung der Jodlosung verschwinden, im anderen Falle ist der Versuch mit weniger Jodlosung zu wiederholen, so dass Schwefelwasserstoff im Ueberschuss bleibt, welchen man nach Zufugung von Starke mit der Jodlosung zurucktitrit Gesetzt, die Gesammtmenge des verbrauchten Jods sei m ccm, so rechnet man diese Zahl in folgender Weise auf $(Na_2S + 9 H_2 O)$ um

$$(Na_2S + 9H_2O) + 2J + 2NaJ + S + 6H_2O$$

2 127

Da 1 ccm $\frac{n}{20}$ -Jodlosung $\frac{0.0127}{2}$ g J enthalt, so entsprechen m ccm

Jod nach der Proportion:

$$2.127:240 = \frac{0.0127}{2} m:x$$

 $x = 0.006 \, m \, g \, (Na_2 S + 9 \, H_2 O),$

oder in Procenten:

$$0.3 \cdot 0.006 m = 100 : x, x = 2 m$$

d. h. man hat auch hier die verbrauchten Cubikcentimeter Jod zu verdoppeln, um

A = 2 m

zu erhalten. Setzt man die Werthe fur A und B in die Formeln (I) und (II) ein, so ergiebt sich das verlangte Resultat.

2. Bestimmung von Schwefelnatrium neben Natriumhydroxyd.

Man titrirt in derselben Weise wie vorhin mit Säure und Lauge und erhalt, wenn n ccm Normalsäure verbraucht wurden, 2n = V Proc. (Na₂S + 9 H₂O). Diese Zahl enthält das sämmtliche, gebundene und freie Natriumhydroxyd, dessen Menge sich aus der Proportion

$$^{\text{Na}_{\circ}\text{S}}_{240} + ^{9}\text{H}_{2}^{0} - ^{2}\text{NaOH}_{2.40} = V$$
, x, zu $r = \frac{80}{240}$ V oder 1 V

berechnet Die jodometrische Bestimmung, bei welcher m cm $\frac{n}{20}$ -Jodosung verbraucht wird, ergiebt 2m = U Proc. (Na₂S - 9 H₂O). Diese Zahl bedeutet direct den Gehalt an (Na₂S - 9 H₂O), sie enthalt also vom Natriumhydroxyd nur den gebundenen Theil, welcher sich nach der Proportion

$$\frac{\text{Na}_2\text{S} + 9\text{H}_2\text{O}}{240} = \frac{2}{2} \frac{\text{NaOH}}{40} = U \quad r, \text{ zu } t = \frac{80}{240} U \text{ oder}^{-1} U$$

berechnet $^{-1}$ ($V \to U$) stellt somit die Menge des freien Netriumhydroxyds dai

Die Zusammensetzung des Productes ist also

$$T$$
 Proc $(Na_2 S = 9H_2O)$ and $+ +V = U + Proc NaOH$

Natriumhydiosulfid ist also vorhanden, wenn A>B in enggegengesetzten Falle enthalt das Product freies Alkali

Bei dieser Methode ist auf einen etwaigen Gehalt an Polysunaden und Thiosulfat keine Rucksicht genommen. Diese Verbirdungen kommen jedoch bei der Werthbestimmung des Schweielnatriums gewormlich nicht in betracht

Schweflige Säure und Sulfite.

Nachweis. Das Schwefeldioxyd, SO₂, giebt sich leicht durch seinen charakteristischen erstickenden Geiuch zu erkennen. Geblautes Jodstarkepapier wird durch Schwefeldioxyd entfarbt, ein mit Mercuronitrat getrankter Papierstreifen infolge Ausscheidung von Quecksilber grau gefarbt. Das Gas lost sich leicht in Wasser, bei 0° werden 79.8 Vol., bei 20° 39,4 Vol. aufgenommen¹). Die Losung enthalt schweflige Saure, H₂SO₃, und rothet Lackmuspapier. Die schweflige Saure wird durch Wasserstoffsuperoxyd, Chlor, Brom, Jod in Schwefelsaure verwandelt

$$H_2SO_3 + J_2 + H_2O = H_2SO_4 + 2HJ.$$

Diese Oxydation findet also auch statt, wenn man das Schwefeldioxyd in Wasser leitet, welches die genannten Oxydationsmittel enthalt.

Lässt man Wasserstoff im Entstehungszustande auf schweflige Saure einwirken, indem man in die mit Salzsaure versetzte Losung metallisches Zink bringt, so wird die schweflige Saure unter Bildung von Schwefelwasserstoff reducirt, welch letzterer durch einen mit Bleiacetat getrankten Papierstreifen erkannt wird:

$$SO_2 + 6H = H_2S + 2H_2O.$$

Die Sulfite entwickeln mit nicht oxydirenden Sauren (Chlorwasserstoff-, Schwefelsaure) Schwefeldioxyd. Versetzt man die Losung eines Alkalisulfits mit einer der genannten Sauren, so bleibt die Losung klar, wodurch die Sulfite sich von den Thiosulfaten, deren Losung bei dieser Reaction durch ausgeschiedenen Schwefel getrubt wird, unterscheiden (S 258)

Ammoniakalisches Wasserstoffsuperoxyd, Chlor, Brom, Jod oxydiren die Sulfite zu Sulfaten. Oxydirt man die Losung eines Sulfits durch Jod und fugt Chlorbaryum hinzu, so entsteht in Sauren unlosliches Baryumsulfat. Hierdurch unterscheiden sich die Sulfite von den Thiosulfaten, welche bei dieser Reaction Tetrathionat geben, die Losung giebt nach der Oxydation mit Jod keinen Niederschlag mit Chlorbaryum, weil Baryumtetrathionat loslich ist. Es wird naturlich vorausgesetzt, dass die Losung des Sulfits nicht schon Sulfat vorgebildet enthalt. Silbei nitrat erzeugt in Sulfitlosungen in der Kalte einen weissen Niederschlag von Silbei sulfit, welcher eist beim Kochen durch Reduction zu metallischem Silber geschwarzt wird

$$Ag_2SO_1 + H_2O = 2 Ag + H_2SO_4$$

Throsultate geben ebentalls mit Silberlosung einen weissen Niederschlag, derselbe Schwarzt sich aber schon allmahlich in der Kalte (s. S. 259)

¹⁾ Landolt-Boinstein's Tabellen, 2 Aufl, S 258 (1894)

Sulfitlosungen werden durch Erwarmen mit Kali- oder Natronlauge und Aluminiumblech nicht verandert (Unterschied von Thiosulfaten, siehe diese, S. 259).

Giesst man die neutrale Losung eines Sulfits zu einer mit wenigen Tropfen Nitroprussidnatrium versetzten Losung von Zinksulfat, so entsteht bei grosseren Mengen von Sulfit sofort ein rother Niederschlag, bei geringeren, etwa bis zu 0,06 Proc., eine rothe Farbung; bei noch kleineren Mengen entsteht letztere erst auf Zusatz von etwas Ferrocyankaliumlosung. Thiosulfate geben diese Reaction nicht, und es ist diese von Bodeker angegebene Reaction die einzige, welche Sulfit neben Thiosulfat anzeigt 1). Eine alkalische Lösung macht man vorher mit Essigsaure genau neutral; da aber ein Ueberschuss von Essigsäure die rothe Farbung sofort zum Verschwinden bringt, so nimmt man die etwa überschussig zugesetzte Essigsäure durch Schutteln mit Natriumhydrocarbonat weg. Eine saure Lösung versetzt man mit Natriumhydrocarbonat, von welchem ein Ueberschuss ohne Nachtheil ist. Verhindert wird die Reaction durch überschüssiges Alkalihydroxyd. Alkalicarbonat und Ammoniumcarbonat.

Wären fallbare Basen vorhanden, so mussten diese in passender Weise entfernt werden, z. B. Baryt oder Bleioxyd durch Natriumsulfat.

Quantitative Bestimmung der schwefligen Säure.

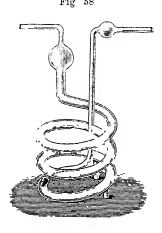
Die schweflige Saure, sowohl im freien Zustande in Losung als auch in den Losungen ihrer Salze, wird entweder nach der Oxydation zu Schwefelsaure gewichtsanalytisch in Form von Baryumsulfat, oder direct durch Titration mit Jodlosung bestimmt. Schwefeldioxyd wird in derselben Weise bestimmt, indem man das Gas entweder in oxydirende Losungen oder in gemessene Jodlosung einleitet

Man giesst unter Umiühren die verdünnte Losung der Saule oder des Sulfits in eine genugende Menge von ammoniakalischem Wasserstoffsuperoxyd. Man kann auch Bromwasser benutzen, welches eine geringe Menge von ungelostem Brom enthalt. Da das Bromwasser begewohnlicher Temperatur nur 2 bis 3 Proc. Brom enthalt so verwendet man zweckmassiger eine Losung von Brom in concentrate Chlorwasserstoffsaure, welche bis zu 13 Proc. Brom autnimmt. Nach erfolgter Oxydation verjagt man das überschussige Bron. (vergl. Bu. I. S. 520) und fallt die Schwefelsaure mit Chlorbaryum aus

Um Schwefeldioxyd auf diese Weise zu bestimmen, leitet har er gemessenes Volumen des Gases durch die erwährten Oxydatio smittel. Als Absorptionsapparat benutzt man entweder das Perleniohi von Labado (Bd. I. S. 152, Fig. 10), die Winkler sche Schlange (Fig. 18. oder den Zehnkugelapparat von Lunge (Bd. I. S. 504, Fig. 72.

welcher in seiner neueren Form am oberen Ende mit einer grosseren Kugel versehen ist, wahrend die untere Kugel durch Glasschliff mit der Gaszuleitung verbunden werden kann. hat De Koninck die in Fig. 59 abgebildete Form gegeben, in welcher das Abflussrohr mit Glashahn durch ein als hydraulischer Verschluss und gleichzeitig als Ueberlauf dienendes Rohr ersetzt ist

Fig 58





Maassanalytische Bestimmung der schwefligen Säure.

Die am meisten angewandte Methode ist eine jodometrische und beruht auf folgender Reaction.

$$SO_2 + 2J + 2H_2O = 2HJ + H_2SO_4.$$

Die vollstandige Oxydation zu Schwetelsaure findet jedoch nur dann statt, wenn die schweflige Saure mit einem Ueberschuss von Jod zusammentrifft, wenn man also die schweflige Saure allmahlich zu der Jodlosung lauten lasst. Verfahrt man umgekehrt und setzt die Jodlosung allmahlich zur schwefligen Saure, so wird ein Theil des Schwefeldioxyds durch die gebildete Jodwasserstoffsaure zu Schwefel reducirt, wie es durch nachstehende Gleichung ausgedruckt ist

$$SO_2 + 1HI = S + 4J + 2H_2O.$$

Diese Reduction findet bei jeder Concentration der schwefligen Saure statt, bei verdunnten Losungen in geringerem Maasse als bei concentraten, bei Losungen unter 004 Proc macht sie sich für die Praxis des Versuches nicht mehr bemerkhar.

Wollte man unter den letztgenannten Versuchsbedingungen arbeiten, so musste man die Losung der schwefligen Saure auf einen Gehalt von 0,04 Proc. verdunnen, wie Bunsen¹) es bei Aufstellung der Methode angegeben hatte. Nach den Untersuchungen Volhard's²), welcher die Ursache der oben genannten Storungen beim Arbeiten in concentrirter Losung in einer Reduction der schwefligen Säure durch Jodwasserstoff erkannt hat, kann man jedoch starker concentrirte Losungen ebenso genau titriren, wenn man, wie angegeben, die schweflige Saure zu der Jodlosung fliessen lasst, und mit dieser Modification ist die Bunsen'sche Methode das genaueste der bekannten jodometrischen Verfahren.

Die Concentration der schwefligen Saure kann indess nicht uber einen gewissen Grad (etwa 0,75 Proc) hinausgehen, weil die starkeren Losungen sieh durch Abdunsten und Oxydation zu schnell verandern. Natriumsulfitlosungen dagegen, in denen man durch genügenden Zusatz von Chlorwasserstoffsaure die schweflige Saure in Freiheit setzt, konnen bei einem Gehalt von fast 2 Proc. SO₂ noch mit aller Schärfe titrirt werden, wenn man sie in die Jodlosung fliessen lasst.

Die oben erwähnte Reduction der schwefligen Säure durch Jodwasserstoff kann auch in der Weise vermieden werden, dass man die Losung der schwefligen Saure in überschüssige Lösung von Kaliumhydrocarbonat giesst, Starkelosung hinzufugt und dann die titrirte Jodlosung bis zum Auftreten der blauen Farbung der Jodstarke zufliessen lasst. Unter diesen Umstanden wird die Jodwasserstoffsaure in dem Maasse, als sie sich bildet, vom Alkali neutralisirt.

Man benutzt eine $\frac{n}{10}$ -Jodlosung (12,59 gJ im Liter), von welcher 1 ccm nach Gleichung S. 238 0,003179 g SO₂ entspricht (H = 1).

Was nun das Hervorrufen der Endreaction betrifft, wenn man nach Volhard die schweflige Saure zur Jodiosung fliessen lasst, so kann man dabei in verschiedener Weise verfahren. Volhard empfiehlt, zu einer mit der Pipette abgemessenen Menge der Jodiosung so viel schweflige Saure zuzusetzen, dass eben Entfarbung eintritt, dann mit Starkelosung zu versetzen und mit derselben Jodlosung aus einer kleinen Burette bis auf Blau zuruckzutitinen. Andere lassen zur Jodlosung nur so viel schweflige Saure fliessen, dass noch ein Ueberschuss von Jod vorhanden ist, und titriren diesen Ueberschuss nit einer auf die Jodiosung eingestellten Losung von Natifunthiosulfat bis auf Farblos, wieder Andere titriten mit der schwehigen Saure direct bis auf Farblos. Die erstere Arbeitsweise ist bequenar, wen man keiner weiteren eingestellten Losung dazu bedarf. Sie ist aber dach richtiger weil man ber eintretender Blauung an der Intensität der Labbang so-

fort erkennt, ob der Endpunkt der Operation überschritten ist, war ich !

¹⁾ Ann d Chem u Pharm 86 265 (1875) - 7 Ion: 242 95 (1887

dies bei einmal eingetretener Entfarbung nicht in die Augen fällt. Indessen ist die Titration bis zur Entfarbung vielfach gebrauchlich, und G. Topf ¹) empfiehlt dieselbe.

Die Bestimmung der schwetligen Saure in Sulfiten kann ebenfalls auf gewichtsanalytischem oder auf maassanalytischem Wege geschehen.

Zur gewichtsanalytischen Bestimmung giesst man die Losung des Sulfits in überschussiges ammoniakalisches Wasserstoffsuperoxyd oder in Bromwasser und verfahrt, wie S. 237 angegeben wurde.

Sulfite in festem Zustande konnen auch auf trockenem Wege durch Schmelzen mit Soda und Salpeter im Platintiegel (S. 226) oder durch Schmelzen mit Natriumsuperoxyd im Silber- oder Nickeltiegel oxydirt werden.

Die Titration von gelosten Sulfiten kann direct auf Zusatz von Kaliumhydrocarbonat mit Jodlosung geschehen. Unlosliche Sulfite müssen vorher durch Kochen mit Sodalosung in losliches Natriumsulfit verwandelt werden, welches nach Abfiltriren des unloslichen Carbonats wie vorhin titrirt werden kann.

Haufig muss schweflige Saure, sei es, dass sie im freien Zustande oder als Sulfit in Losung 1st, vorher abdestillirt werden, um die maassnalytische Methode anwenden zu konnen. Dieser Fall tritt bei der Untersuchung von Abwassern, welche organische Substanzen enthalten, ein, z B bei den Abwassern der Cellulosefabriken. Zucker und Fettsauren sind ohne schadlichen Einfluss, dagegen macht die Gegenwart von Phenolen, Gallus- und Gerbsaure die Titration unsicher. Man bringt die zu untersuchende Flussigkeit in einen Destillationsapparat, verbindet denselben mit einer Vorlage, welche eine gemessene Menge von titrirter Jodlosung und einen Zusatz von Kaliumhydrocarbonat enthalt, vertreibt die Luft aus dem Apparate durch einen Strom von Kohlendioxyd und destillirt das durch einen geringen Ueberschuss von Chlorwasserstoff in Freiheit gesetzte Schwefeldioxyd in die Vorlage über Den Kohlendioxydstrom lasst man mit massiger Geschwindigkeit bis zum Ende der Operation durch den Apparat streichen Man sorgt durch Kuhlhalten der Vorlage und durch ein mit dieser verbundenes zweites, mit Jodkalium beschicktes Gefass datur, dass kein Verlust an Jod eintritt Der Inhalt der Voilagen, welcher nach beendigter Destillation noch überschussiges Jod enthalten muss, wird mit Thiosultat titrirt

EZertschi i anal Chem 26, 137 (1887)

pecielle Methoden.

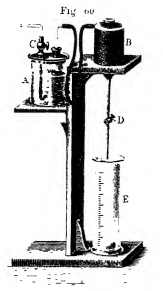
Die Bestimmung des Schwefeldioxyds in Gasgemischen, z.B. in den Rostgasen bei der Schwefelsaurefabrikation, geschieht ebenfalls durch Titration mit Hulfe des in Fig. 60 abgebildeten Apparates von F. Reich.

B ist ein aus Blech hergestellter Aspirator, dessen Wasser durch Geffnen des Hahnes D in den untergestellten Messcylinder abgelassen

werden kann. Der Aspirator steht durch einen längeren Kautschukschlauch mit dem mit Jodlösung beschickten Absorptionsgefässe A, und letzteres durch das unten gekrümmte Einleitungsrohr und den Hahn C mit dem Raume in Verbindung, aus welchem die Gase abgezogen werden sollen.

Nachdem man den Aspirator B mit Wasser gefullt und das Absorptionsgefass A zur Halfte mit Wasser und darauf mit 10 oder $20 \text{ ccm} \frac{n}{10}$ -Jodlosung beschickt hat, schliesst man den Hahn C und offnet D, um zu prufen, ob der Apparat dicht ist Letzteres ist der Fall, wenn das anfangs aus dem Fall-

rohre ausfliessende Wasser nach



kurzer Zeit aufhort zu tropten. Durch Schliessen von D und Oeffinen von C tritt die Lutt im Apparate wieder unter Atmospharendruck

Bevor man nun den Kautschukschlauch, welcher das Gasgemisch in das Hahnrohr C leiten soll (siehe eine Abanderung dieses Rohres S 243), mit letzterem verbindet, entfernt man mittelst einer Kautschukventilpumpe sammtliche Luft aus demselben und stellt, sobald man annehmen kann, dass der Schlauch mit dem Gasgemisch gefällt ist, die Verbindung mit dem Einfeitungsrohre her. Die Messung mit dem so vorgerichteten Apparate geschieht in der Weise auss mat durch den Hahn D so lange Wasser in den Messeylinder L laufe lasst, bis die Jodlosung in A eben entfarbt ist

Der Verbindungsschlauch zwischen A und B gestattet, das A -sorptionsgefass haufig zu schutteln

Nach erfolgter Entfarbung der Jodlosung berechnet man aus dem Titer und dem Volumen derselben das Volumen Schweiterfloxyd welches absorbirt wurde, e wahrend das in den Messcylinder gelaufene Wasser das Volumen der nicht absorbirten Gase angiebt, V. Die Summe der beiden Volumen ist das Volumen des untersuchten Gases, so dass man alle Zahlen besitzt, um den Procentgehalt des letzteren an Schwefeldioxyd zu berechnen. Die Berechnung kann, je nach der bezweckten Genauigkeit, mit oder ohne Correction geschehen.

Zunachst empfiehlt es sich, bevor man den Hahn D zum Durchsaugen des Gases durch die Jodlosung offnet, ihn vorsichtig nur so weit zu offnen, dass die Jodlosung bis an die untere Mundung des Hahnrohres C herabgedrückt wird, und das dabei ausgelaufene Wasser zu verwerfen, weil demselben noch kein Volumen durchgesaugten Gases entspricht. Diese experimentelle Correction macht man vor der Anstellung eines jeden Versuches.

1 Rechnung ohne Correction. Bei Anwendung von $\frac{n}{10}$ -Jodlosung entspricht 1 ccm der Losung 1,111 ccm S.O₂ (bei 0°, 760 mm Druck und im trockenen Zustande) nach der Proportion

gSO₂ ccm s S 239
0,002862:1 = 0,0031795:
$$x$$
, woraus $x = 1,111$ ccm.

Enthielt das Absorptionsgefass also 10 oder 20, oder allgemein $a \operatorname{ccm} \frac{n}{10}$ -Jodlosung, so ist das Volumen des absorbirten Schwefeldioxyds $\iota = a.1,111 \operatorname{ccm}$ (trocken, bei 0° und $760 \operatorname{mm}$)

Das Volumen des nicht absorbirten Gases V (Volumen des ausgelaufenen Wassers) ist aber im feuchten Zustande und bei der herrschenden Temperatur und dem herrschenden Barometerstande gemessen.

Ohne Correction berechnet sich demnach der Procentgehalt an Schwefeldioxyd in Volumen aus der Proportion

$$V + a = 1,111 \quad a.1,111 = 100 \quad x,$$

woraus

$$u = \frac{100}{V + a} \frac{a}{1,111}$$
 Proc SO₂.

- 2 Berechnung mit Correction. Man ieduciit das Volumen V unter Beobachtung der Temperatur und des Barometerstandes auf 0°, 760 mm und trockenen Zustand nach der Gasreductionsformel S. 137, und setzt den so erhaltenen Werth in die vorstehende Formel ein
- 3. Berechnung mittelst einer Tabelle Lunge hat in seinem Handbuch der Sodamdustne folgende Tabelle aufgestellt, mit Hulfe deren man aus den gemessenen Cubikcentimetern Wasser sofort den Gehalt des Gases an Schwefeldioxyd, in Volumprocenten ausgedruckt,

findet, unter der Voraussetzung, dass immer 10 ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlosung in das Absorptionsgetass gebracht werden

Aus- geflossenes Wasser	Gehalt des Gases Vol -Proc. SO ₂	Aus- geflossenes Wasser	Gehalt des Gases VolProc SO ₂	Aus- geflossenes Wasser	Gehalt des Gases VolProc SO ₂
82	12	106	9,6	148	7
56	11,5	113	9	160	65
90	11	120	8,5	175	6
95	10,5	128	8	192	5,5
100	10	138	7,5	212	5

Cl. Winkler 1) benutzt anstatt der in der Maassanalyse gebräuchlichen $\frac{n}{10}$ -Jodlosung eine solche, von welcher 1 ccm genau 1 ccm Schwefeldioxyd (trocken, bei 00 und 760 mm) entspricht Eine solche von Winkler in der Gasanalyse als normale bezeichnete Jodlösung enthält 11,332 g Jod (H = 1), in Jodkalium gelost, im Liter, wie sich aus der Proportion ergiebt

woraus

 $x = 0.011332 \,\mathrm{g}$ J in 1 ccm Lösung.

Bezuglich der Anwendbarkeit der Methode ist zu bemerken, dass ein grosserer Gehalt der zu untersuchenden Gase an Stickoxyd, salpetriger Saure, Untersalpetersäure und Salpetersäure die jodometrische Methode ungenau machen; bei Gegenwart dieser Gase muss das Schwefeldioxyd gewichtsanalytisch bestimmt werden

Bestimmung von Schwefeldioxyd und Schwefelsäure in Röst- und Rauchgasen.

Zur Untersuchung von Rostgasen kann nach G. Lunger der Apparat Fig 60, S. 241 benutzt werden mit der Abanderung dass man ein Gaseintrittsicher anwendet welches unten geschlossen und mit einer grossen Anzahl nadelfeiner, seitlicher Oefinungen versehen ist wodurch die Absorption des Schweteldioxyds viel vollstat diger erricht wird. Die Absorptionsflasche von etwa 400 ccm. It sit wird im 230 ccm. Wasser, 10 ccm $\frac{n}{10}$ -Nationlauge und dier Tropfen Productionsflasche von etwa 400 ccm.

phtalemlosung beschickt Das Durchsaugen wild am besten in de Weise vorgenommen, dass man ein gewisses Volumen Gas withes

⁾ Lehib d techn Gasanalyse, 2 Aufl ~ 40 , 11 (1842) — Zerschrift f angew Chem, 1890 ~ 560

jedenfalls geringer ist als der freie Raum der Flasche, eintreten lasst, etwa eine halbe Minute schuttelt, darauf wieder Gas einsaugt u. s. f., bis die letzte Spur einer Rosafarbung verschwunden ist.

Die Untersuchung der Rostgase aus Schwefelkiesen nach diesem Verfahren ist insofern genauer, als die Gase einen manchmal bis zu 10 Proc. ihres Schwefelgehaltes steigenden Gehalt an Schwefelsaure zeigen, welcher durch die Jodtitration nicht gefunden wird. Da es nun bei der Berechnung nur auf den Gehalt der Gase an beiden Sauren, ausgedrückt in Schwefeldioxyd, ankommt, so rechnet man so, als ob die Natronlauge nur von Schwefeldioxyd neutralisirt worden wäre, was ja zulassig ist, weil die durch Phenolphtalein angezeigte Neutralisation den normalen Salzen Na₂SO₃ und Na₂SO₄ entspricht (vergl. S. 251).

Nach der Gleichung S. 251 entspricht 1 ccm $\frac{n}{10}$ -NaOII 0,0031795 g

 ${\rm S\,O_2},$ also die vorgelegten 10 ccm Lauge zeigen 0,031795 g ${\rm S\,O_2}$ an, welche in Volumen umzurechnen sind:

g
$$SO_2$$
 ccm
2,862 1000 = 0,031795 x ; x = 11,11,

d. h. wenn $10 \text{ ccm} \frac{n}{10}$ -NaOH neutralisirt wurden, so sind 11,11 ccm

SO₂ absorbirt worden. Das Gasvolumen, in welchem diese Menge enthalten war, setzt sich zusammen aus diesen 11,11 ccm SO₂ plus dem

it absorbirten Gase, dessen Volumen durch das ausgeflossene Wasser verwessen wird. Bezeichnet man letzteres Volumen nach der Reduction auf 0° und $760\,\mathrm{mm}$ Druck mit v, so ergiebt sich aus der Proportion

$$v + 11,11 \cdot 11,11 = 100$$
 x, woraus $x = \frac{1111}{v + 11,11}$

Diese Zahl bedeutet somit den Procentgehalt der Rostgase an $SO_2 + SO_3$, ausgedruckt in Volumen SO_3

Es wird bei dieser Rechnung kein Fehler begangen, obgleich es den Anschein hat, da man das Volumen der Schwefelsaure gleich dem des Schwefeldioxyds annimmt. Denn gesetzt, es ware nur SO_3 vorhanden, so gestalten sich die obigen Rechnungen folgendermaassen

Da 1 ccm $\frac{n}{10}$ - Na O H 0,0039735 g S O₃ entspricht, so sind nach der

Neutralisation von 10 ccm Lauge 0 039735 g 8 0₃ absorbit worden, deren Volumen sich berechnet nach der Proportion

3.576
$$1000 = 0.39735$$
 x, words $x = 11.11$

Da ahnliche Rechnungen auch ber anderen gasometrischen Bestimmungen vorkommen, so mag auf die Regel aufmerksam gemacht werden, dass zur Neutralisation eines bestimmten Volumens Alkalilauge gleiche Volumina aller einbasischen Gase (HCl, HBr, HJ, HF, HCy) erforderlich sind. Von zweibasischen Gasen (SO, CO, etc.) sind eben-

talls gleiche Volumina erforderlich, und zwar ist das Volumen der zweibasischen Gase gleich der Hälfte desjenigen der einbasischen.

Lasst man z B. 1 ccm Normalnatronlauge durch das einbasische Chlorwasserstoffgas oder durch das zweibasische Schwefeldioxyd neutralisiren, so ergiebt sich aus den Gleichungen

$$\begin{array}{l}
 \text{Na O II} + \text{H Cl} = \text{Na Cl} + \text{H}_2\text{O} \\
 39.76 & 36.18
 \end{array}$$

$$\begin{array}{l}
 2 \text{Na O H} + \text{SO}_2 = \text{Na}_2\text{SO}_3 + \text{H}_2\text{O}, \\
 2.39.76 & 63.59
 \end{array}$$

dass 1 ccm n-NaOH (= 0,03976 g NaOH) 0,03618 g HCl oder 0.06359 g SO $_2$ absorbirt

Bezeichnet man allgemein das Moleculargewicht der ein- und zweibasischen Gase mit M' und M'', so absorbirt 1 ccm ''-NaOH bei der Neutralisation $\frac{M'}{1000}$ g bezw. $\frac{M''}{2 \cdot 1000}$ g der Gase

Zur Umwandlung dieser Gewichtsmengen in Volumen muss man das Gewicht eines Liters der betreffenden Gase kennen. Nun erhalt man aber das Gewicht eines Liters eines Gases durch Multiplication des halben Moleculargewichtes $\left(\frac{M'}{2} \text{ bezw. } \frac{M''}{2}\right)$ mit dem Gewichteines Liters Wasserstoff, welches 0.08988 g (vergl. S. 69 Fussnote) ist. Man hat somit die Proportion

$$\frac{M'}{2} \frac{0.08988}{1000} = \frac{M'}{1000} \quad x, \quad \text{woraus} \quad x = \frac{2}{0.08985} = 22.2.$$
und ferner

$$M''$$
 0 08988 2 1000 = M'' , worsus M'' worsus M'' = 111. Man hat also fur die Gasanalyse auf acidimetrischem Wege die

Man hat also für die Gasanalyse auf acidimetrischem Wege die einfache Beziehung, dass 1 ccm Normallauge bezw 10 ccm Zennte.normallauge zur Neutralisation 22.2 ccm aller einbasischen und 11 1 ccm aller zweibasischen Gase erfordein.

Anderseits, neutralisirt man eine Normalsaure durch Amb miakgas so werden von 1 ccm jeder Normalsaure 222 ccm des Gases aufgenominen, wie folgende Rechnungen zeigen

l cem u-HCl (= 0,03618 g HCl) absorbirt 0.01693 oder $\frac{M}{1000}$ g N ii

1 Liter H.N-gas wiegt
$$\frac{M}{2}$$
 0.08988 g

∘omit

$$\frac{M}{2} = \frac{0.08988}{1000} = \frac{M}{1000}$$
 , woraus $t = \frac{2}{0.08988} = 22.2 \text{ cm}$

Für Normalschwefelsäure

$$\begin{array}{l}
 H_2 S O_4 + 2 H_3 N = (N H_4)_2 S O_4. \\
 97,35 + 2.16,93
 \end{array}$$

$$1~{\rm ccm}~n\text{-}{\rm H}_2~{\rm SO}_4~\left(==\frac{0.09735}{2}~{\rm g}~{\rm H}_2~{\rm SO}_4\right)$$

absorbirt

0,01693 oder
$$\frac{M}{1000}$$
 g N H₃,

$$\frac{M.0,08988}{2}:1000=\frac{M}{1000}\cdot x,$$

woraus

$$x = \frac{2}{0.08988} = 22,2 \text{ ccm}.$$

Die genannten einfachen Verhaltnisse finden sich auch bei anderen gasvolumetrischen Bestimmungen wieder. Saugt man z. B. Salzsauregas durch eine Losung, welche 1 ccm Normalsilberlosung oder 10 ccm $\frac{n}{10}$ -Silberlosung (16,896 g Ag NO₃ im Liter) enthalt, so sind beim vollstandigen Ausfallen des Silbers genau 22,2 ccm HCl-gas absorbirt

$$AgNO_3 + HCl = AgCl + HNO_3,$$
 $168,96$ $36,18$
 $1 com n-AgNO_3 (0,16896 g AgNO_3)$

entspricht

worden:

0,03618 g H Cl oder
$$\frac{M}{1000}$$
 g,

$$\frac{M.0,08988}{2} \cdot 1000 = \frac{M}{1000} \quad a,$$

woraus

$$v = \frac{2}{0.08988} = 22.2 \text{ ccm HCl.}$$
 Vergl terner S. 242, 244

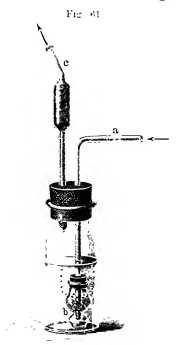
Lunge empfiehlt einen in englischen Fabriken gebrauchlichen Absorptionsapparat (Fig 61), welcher sich für vorstehende Bestimmung und überhaupt zur Absorption von schwer absorbirbaren Gasen eignet und der selbst für den schwierigsten Fall, namlich zur Behandlung von Saurenebeln, gute Dienste leistet Da jedoch Kautschuk dabei zur Verwendung kommt, so ist der Apparat in der zu beschreibenden Zusammenstellung für Jodlosung nicht brauchbar.

Das Fintrittsrohr a ist 8 mm weit, unten geschlossen und mit inigen kleinen seitlichen Lochern versehen. Dasselbe tragt mittelst eines Kautschukstopfens ein unten offenes, an zwei Stellen kugelformig ausgebauchtes Rohr b, dessen obere Ausbauchung mit ringformigen Abschnitten von Kautschukschlauch angefüllt und mit einigen kleinen Lochern versehen ist. Das aus dem Rohie a austretende Gas erhalt

beim Aufsteigen durch die Kautschukringe letztere in fortwahrender Bewegung, wodurch das Gas in innigste Beruhrung mit der Absorptionsflüssigkeit gebracht wird. Nachdem das Gas durch die Gefinungen

des Rohres b letzteres verlassen hat, durchstreicht es noch die aussere Flussigkeit und verlässt die Absorptionsflasche durch das Rohr c, welches von seinem unteren, verengten Ende bis in die Erweiterung ebenfalls mit Kautschukringen angefüllt 1st, während die Erweiterung selbst Glaswolle enthalt. Handelt es sich um die Absorption von Sauredampfen, so wird der Inhalt dieses Rohres mit Wasser benetzt, welches Methylorange enthalt, so dass man sich von der vollstandigen Absorption des Gases in der Flasche uberzeugen kann.

Die gute Wirkung des Apparates hangt von den richtigen Dimensionen ab; die untere Oeffnung des Gefasses b hat 6 mm, die untere Ausbauchung 15 mm, die obere Ausbauchung 18 mm und die obere Oeffnung 13 mm Durchmesser. Die Figur ist in halber Naturgrosse gezeichnet.



Bei der Untersuchung von Rauchgasen auf Schwefeldioxyd und Schwefelsaure kommen andere Punkte in betracht. Will man in diesen Gasen die beiden Schwefelverbindungen getiennt bestimmen, so kann dies, wie H. Ost 1) bemerkt, nicht etwa auf die Weise geschehen, dass man die Gase in Natronlauge auffangt, in der einen Halfte der letzteren die Schwefelsaure direct nach dem Ansauein ausfallt und in der anderen Halfte, nach der Oxydation mit Bromwasser, die Summe der ursprunglichen und der durch Oxydation entstandenen Schwefelsaure bestimmt, wonach sich das Schwefeldioxyd durch Differenz berechnen hiese. Ost hat durch directe Versuche nachgewiesen, dass mach hierbei zu wenig Schwefeldioxyd finder weil letzteres grosstentreits durch den Sauerstoff der Rauchgase bei Gegenwart des Alkalis zu Schwefelsaure oxyditt wird. Genaue Resultate erlalt man weilb man wenigstens 20 bis 30 Liter der Rauchgase durch ein Lungessches Zehnkugelicht (Bd. I. S. 804) saugt, welches mit 10 bis 20 cem

¹⁾ Chem Ind 1899 S 139

 $\frac{n}{10}$ -Jodlosung nebst der nothigen Menge Wasser gefüllt ist. Zur Verhinderung eines Jodverlustes durch Verdunstung schliesst man an das Kugelrohr noch eine Waschflasche an, welche ein gemessenes Volumen "-Thiosulfat enthalt Die Geschwindigkeit des Gasstromes regulirt man derart, dass das genannte Volumen in drei bis vier Stunden durch die Jodlosung gesaugt wird. Danach halbirt man die Jodlosung, fugt zu der einen Halfte derselben die Halfte der Thiosulfatlosung und titrirt mit Thiosulfat bis zu Ende, wodurch man den Gehalt an Schwefeldioxyd erfahrt.

Aus der anderen Halfte der Jodlosung, welche die im Gase vorhandene Schwefelsaure sowie das zu Schwefelsaure oxydirte Schwefeldroxyd enthalt, verjagt man das Jod durch Erhitzen und fallt die Gesammtschwefelsaure mit Chlorbaryum. Die ursprunglich vorhandene Schwefelsaure ergiebt sich aus der Differenz. Wenn alle Saure von der Jodlosung absorbirt wurde, reagirt die vorgelegte Thiosulfatlosung neutral und bleibt klar.

Restim lung von Schwefeldioxyd neben Schwefelwasserstoff.

Diese beiden Gase, welche in concentrirtem Zustande und im htigen Verhaltniss gemischt sich unter Abscheidung von Schwefel gegenseitig zersetzen (2 $H_2S + SO_2 = 2 H_2O + 3 S$), konnen, wenn sie mit viel indifferentem Gase gemischt sind, selbst bei Gegenwart von Wasserdampf neben einander bestehen. Dieser Fall tritt bei der Schwefelregeneration in den Leblanc'schen Sodafabriken, welche nach dem Chance-Claus'schen Verfahren arbeiten, ein, wo die beiden Gase mit grossen Mengen von Stickstoff zusammen entweichen. G Lunge 1) fuhrt die Bestimmung in folgender Weise aus. Man leitet einige Liter des Gasgemisches durch Aspiriren mittelst einer Saugslasche durch einen Zehnkugelapparat (Bd I, S 804), welcher mit $\frac{n}{10}$ -Jodlosung beschickt ist. Hierber finden folgende Zersetzungen statt

$$H_2S + 2J = 2HJ + S . . .$$
 (1)

$${}_{SO_2}^y \pm 2J + 2H_2O = 2HJ + H_2SO_4$$
 (2)

Es wird also nicht allem Jod verbiaucht, sondern die Jodlosung wird auch sauer und zwar infolge der Einwirkung des Schwefelwasserstoffs, nur durch 2 HJ, infolge der Einwirkung des Schwefeldioxyds, durch 2 HJ - H2 SO4.

¹⁾ Zeitschi it angew Chem. 1890, S 573 und Chemitechn Unti-Meth. I > 386 (1894)

(II)

Titrirt man nun nach beendigter Operation den Jodverbrauch und in derselben Losung die entstandene gesammte Acidität, so lassen sich zwei Gleichungen aufstellen, aus welchen man die Menge des als $H_1 \sim 0$ und als SO_2 vorhandenen Schwetels berechnen kann.

Bezeichnet x die als H_2S und y die als SO_2 vorhandene Schwefelmenge, ferner a die verbrauchten Cubikcentimeter $\frac{n}{10}$ -Jodlosung und

b die verbrauchten Cubikeentimeter $\frac{n}{10}$ -Natronlauge, so folgt aus Gleichung (1).

 $0,0032 \text{ g S (als H}_2\text{S)}$ erfordern $2 \text{ ccm } \frac{n}{10}$ -Jodlosung, also x g S erfordern $\frac{2 x}{0.0032} \text{ ccm } \frac{n}{10}$ -Jodlösung.

Aus Gleichung (2) folgt

 $0.0032 \,\mathrm{g}$ S (als SO₂) erfordern $2 \,\mathrm{ccm} \,\frac{n}{10}$ -Jodlosung. also

 $y \in S$ erfordern $\frac{2 y}{0,0032}$ ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlosung.

Da a den Gesammt-Jodverbrauch bezeichnet, so lautet die erste Gleichung

$$\frac{2x}{0.0032} + \frac{2y}{0.0032} = a \quad . \quad . \quad . \quad (1)$$

Beim Titriren mit Natronlauge folgt aus Gleichung (1) 2 HJ erfordern 2 Na O H,

aus Gleichung (2)

Benutzt man dabei $\frac{n}{10}$ - Natronlauge so folgt aus Gleichung (1)

$$0.0032 \text{ g S (als H}_2\text{S)}$$
 entsprechen $2 \text{ cm} \frac{n}{10}$ - Na 0 H_2 dis $\frac{n}{2}$

$$r_g \sim \text{entsprechen} \frac{2 x}{0.0032} \text{ ccm} \frac{n}{10} - \text{Na O H}$$

Aus Gleichung (2) folgt

$$0.0032 \,\mathrm{g} > (\mathrm{als} \,\mathrm{SO_2}) \,\mathrm{erfordern} \,\, 4 \,\mathrm{ccm} \,\, \frac{n}{10} \,\mathrm{-Na} \,\mathrm{OH} \,\,\, \mathrm{a.s.}$$

$$\eta_g$$
 S erfordern $\frac{4 \eta}{0.0032}$ ccm $\frac{n}{10}$ -NaOH }

und da b den Gesammt-Laugeverbrauch bezeichnet so lautet die zweite Gleichung

$$\frac{2 J}{0.0032} - \frac{4 u}{0.0032} - u$$

Aus den beiden Gleichungen (I) und (II) ergiebt sich die als SO₂ vorhandene Schwefelmenge. y=(b-a) 0,00159 gS (H = 1; bei der Entwicklung wurde S abgerundet = 32 gesetzt; bei der Ausrechnung ist demnach 0,003183 anstatt 0,0032 zu setzen). Die in Form von H₂S vorhandene Schwefelmenge x ergiebt sich alsdann aus Gleichung (I).

Zur Ausfuhrung der Bestimmung benutzt man, wie oben erwahnt, eine Zehnkugelrohre, in welche man $50\,\mathrm{cm}~\frac{n}{10}$ -Jodlosung füllt. Da durch den Gasstrom etwas Jod verfluchtigt wird, so schaltet man hinter den ersten Apparat eine zweite Zehnkugelrohre, welche $50\,\mathrm{cm}~\frac{n}{10}$ -Thiosulfatlosung enthalt. Sobald das gewunschte Gasvolumen durchgesaugt ist, entleert man beide Röhren in ein Becherglas und titrirt den Ueberschuss von Thiosulfat mit $\frac{n}{10}$ -Jodlösung auf Zusatz von Starke. Die hierzu verbrauchte Menge Jodlosung ist offenbar gleich derjenigen, welche durch $\mathrm{H}_2\mathrm{S} + \mathrm{SO}_2$ verbraucht wurde, also = a.

Darauf zerstort man die blaue Farbe durch einen Tropfen Thiosulfat, fügt Methylorange hinzu und titrirt mit $\frac{n}{10}$ -Natronlauge bis zum Verschwinden der Rothfarbung, die Anzahl der verbrauchten Cubikcentimeter Natronlauge ist = b.

Um Schwefeldioxyd neben Kohlendioxyd in Gasgemischen nachzuweisen bezw. zu bestimmen, leitet man das Gas in eine Losung von Natriumsuperoxyd, wodurch Schwefeldioxyd in Form von Natriumsulfat, Kohlendioxyd in Form von Natriumcarbonat gebunden wird. In einem Theile der Losung wird erstere nach dem Ansauern mit Salzsaure und Erhitzen auf Zusatz von etwas Alkohol (\$224) durch Chlorbaryum nachgewiesen bezw bestimmt, in einem anderen Theile der Losung erkennt man das Kohlendioxyd durch Versetzen mit Kalkwasser, die Bestimmung desselben geschieht nach einer der unter "Kohlensauie" angegebenen Methoden

Nachweis und Bestimmung von Sulfit neben Sulfid in Lösung.

Dass Losungen von Polysulfiden durch Behandlung mit vulfit in Monosulfide umgewandelt werden, wurde schon Bd. I, > 146 und 402 erwahnt, das vulfit geht dabei in Thiosulfat über, z B nach dem schema

$$Na_2 S_2 + Na_2 S_0 = Na_2 S_1 + Na_2 S_2 O_3$$

In Losung konnen daher nur Sulfite und Monosulfide neben einander bestehen. Die Gegenwart des Sulfids wird in einem kleinen Theile der Losung mit Nitroprussidnatrium erkannt (S. 219). Den Rest der Losung versetzt man mit einer neutralen Losung von Zinksulfat, wodurch der Schwefel des Monosulfids in Form von Zinksulfid abgeschieden wird. Im Filtrat vom letzteren erkennt man das vulfit entweder beim Ansauern durch den Geruch nach schwefeldioxyd oder durch eine andere der S. 235 ft. beschriebenen Reactionen.

Zur Bestimmung der beiden Schwefelverbindungen oxydirt man einen Theil der Lösung und bestimmt den Gesammtschwefel in Form von Baryumsulfat. In einem anderen Theile fällt man, wie vorhin, den Sulfidschwefel durch neutrale Zinksulfatlosung aus und titrirt im Filtrat die schweflige Saure mit Jodlosung, wonach sich der Sulfidschwefel durch Differenzrechnung ergiebt.

Man kann den Sulfidschwefel auch direct bestimmen, indem man die zu untersuchende Losung mit frisch gefalltem oder unter Wasser aufbewahrtem Cadmiumcarbonat stark schüttelt und im abfiltrirten Cadmiumsulfid den Schwefelgehalt ermittelt. Im Filtrat vom Cadmiumsulfid und dem überschussigen Cadmiumcarbonat kann das aulfit durch Titriren mit Jodlosung bestimmt werden. Da die Lösung aber, infolge der Umsetzung zwischen Alkalisulfid und Cadmiumcarbonat, durch Bildung von Alkalicarbonat stark alkalisch geworden sein kann, soneutralisirt man sie am besten durch Zusatz von überschüssigem Chlorcalcium und titrirt, ohne zu filtriren, weil Calciumsulfit schwer löslich ist (vergl. S. 267).

Wenn man beim qualitativen Nachweis von Sulfit neben Sulfid ebenfalls Cadmiumcarbonat statt Zinksulfat benutzt, und man will das Sulfit durch die Nitroprussidnatrium-Reaction nachweisen (S. 237), so muss das entstandene Carbonat durch Sättigen mit Kohlendioxyd in Hydrocarbonat umgewandelt werden weil Alkalicarbonat die Reaction stort (vergl. S. 237)

Ueber die acidimetrische Bestimmung der schwefligen Säure und die alkalimetrische Bestimmung der Sulfite.

Versetzt man eine Losung von fieler schweftiger Saure, dere Gehalt durch Titriren mit Jodlosung festgestellt wurde, mit einer titriten Alkalilosung in Gegenwart eines Indicators so findet man, dass zum Hervorrufen der Endreaction verschieden grosse Meigen Alkali erforderlich sind, je nachdem man den Indicator gewählt hat. Ver letzterem kommen hauptsachlich in betracht Phenoliphtalein und Methylorange

Benn Titirien der schwetligen Saure mit $\frac{n}{10}$ -Nationlauge unter Zusatz von Phenolphtalein tritt die Endreaction, din der Unsergang von Farblos in Roth ein, sobald folgende Umsetzung stattgefunden hat

 $SO_2 + 2 NaO H = Na_2 SO_3 - H_2O$ = 3.59 - 2.39.76 1 ccm $\frac{n}{10}$ - Natronlauge, welcher 0,003976 g Na O H enthalt, zeigt also 0,006359 g SO₂ an.

Fuhrt man die Titration unter Zusatz von Methylorange aus, so tritt die Endreaction, d. h. der Uebergang von Roth in schwach Gelbein, nachdem folgende Umsetzung stattgefunden hat:

$$SO_2 + NaOII = NaHSO_3 (2)$$

1 ccm $\frac{n}{10}$ - Natronlauge zeigt also in diesem Falle 0,006359 g SO₂ an

(Dieses Verhalten ist wichtig bei der Analyse der rauchenden Schwefelsäure, s. diese.) Wie Phenolphtalein, so verhalt sich auch Rosolsaure. Die genannten drei Indicatoren sind zur Titrirung der schwefligen Säure gleich gut brauchbar; bei Methylorange ist der Farbenumschlag besonders scharf. Man muss nur im Auge behalten, dass bei Anwendung von Phenolphtalein und Rosolsaure $1 \text{ ccm} \frac{n}{10}$ - Natronlauge

0,00318 g S O_2 , bei Anwendung von Methylorange 0,006359 g S O_2 anzeigt. Lackmus und Phenacetolin sind als Indicatoren nicht anzeigt.

ar

in ahnliches Verhalten, wie die freie schweflige Saure gegen Alkalien, zeigen die Sulfite beim Titriren mit Sauren. Da aber Phenolphtalein und Rosolsaure mit Natiumsulfit ungefarbt sind und beim Vorwalten der Saure ebenfalls ungefarbt bleiben, so konnen dieselben nicht benutzt werden. Versetzt man dagegen eine Losung von Natriumsulfit mit Methyloiange, so tritt der Farbenumschlag von Hellgelb in Roth ein, sobald folgende Umsetzung stattgefunden hat

$$Na_2SO_1 + HCl = NaHSO_1 + NaCl (3)$$

1 ccm $\frac{n}{10}$ - Salzsaure zeigt also 0,006359 g S O_2 oder die entsprechende

Menge Na₂SO₃ an

Natriumhydrosulfit, NaHSO,, wurde man mit $\frac{n}{10}$ -Alkali auf Zusatz von Phenolphtalein (oder Rosolsaure) bis zum Uebergange von Farblos in Roth (bezw Violett) titriren und der Berechnung die Gleichung

$$NaHSO_1 + NaOH = Na_2SO_1 + H_2O_2$$
 . (4)

zu grunde legen 1)

Wollte man die schwetlige Saure neben einer starken anorganischen Saure acidimetrisch bestimmen, so konnte dies durch eine doppelte Titrirung auf grund folgender Ueberlegung ge-

¹⁾ G. Lunge, Dingler's polyt Journ 250 530 (1883)

schehen. Gesetzt, man titrirte eine bestimmte Menge der starken Saure mit $\frac{n}{10}$ - Alkali einmal auf Zusatz von Phenolphtalein. das andere Mal auf Zusatz von Methylorange, so wurde man in beiden Fallen dieselbe Menge Alkali, z. B. n ccm, zur Erzeugung der Endreaction verbrauchen (bei Phenolphtalein bis zur Rothfarbung, bei Methylorange bis zur Entfärbung). Enthält nun die Flüssigkeit neben der starken Saure schweflige Saure, so wird letztere beim Titriren mit Methylorange a ccm $\frac{n}{10}$ -Natronlauge verbrauchen, welche nach Gleichung (2) (S. 252) 0,006359 ag S O_2 entsprechen. Beim Titriren einer neuen Probe des Sauregemisches mit Phenolphtalein erfordert die schweflige Saure nach Gleichung (1) (S. 251) die doppelte Menge Natronlauge. Die zu den beiden Titrationen verbrauchten Alkalimengen sind also beim Phenol-

enthalten war. In einer Losung, welche ausser Natriumhydrosulfit, Na HSO3, noch uberschussige schweflige Saure enthalt, kann man diesen Ueberschuss bestimmen, indem man mit Methylorange versetzt und mit $\frac{n}{10}$ -Natronlauge titrirt, bis die rothe Farbung der Flussigkeit in Hellgelb umschlägt. Die Losung enthalt alsdann nach Gleichung (2) (S. 252) nur noch Na HSO3, und jeder Cubikcentimeter verbrauchter Alkalilosung zeigt 0,006359 g freie schweflige Saure an.

phtalein (n'+2a), beim Methylorange (n+a) ccm. Die Differenz a dieser beiden Volumen, mit 0,006359 multiplicirt, giebt die Menge der schwefligen Säure, welche in dem titrirten Volumen des Sauregemisches

Die Zusammensetzung eines Gemisches von Natriumsulfit, Na₂SO₃, und Natriumhydrosulfit, NaHSO₃, kann man auf folgende Weise ermitteln.

Man titrirt ein bestimmtes Volumen V der Lösung auf Zusatz von Methylorange mit $\frac{n}{10}$ -Salzsaure bis zur Rothfarbung. Jeder (ubikcentimeter Saure zeigt 0.006359 g SO₂ an, welche in Form von Nulfit vorhanden ist, woraus sich also die Menge des letzteren berechter lasst (vergl. Gleichung (3) S 252)

Ein dem eisten gleiches Volumen der Losung titritt mit auf Zasatz von Phenolphtalein mit $\frac{n}{10}$ -Natronlauge bis zur Rothfaroung und berechnet aus der verbrauchten Natronlauge nach Gleichung (4) (8–252) das vorhandene Hydrosulfit. Da auch hier jeder (ubikkentimeter der Normallosung 0,006359 g 80) entspricht so grebt die Summe der verbrauchten Cubikkentimeter $\frac{n}{10}$ -Saure und $\frac{n}{10}$ -Lauge, mit (5,006359)

multiplicit, die Gesammtmenge an schwefliger Saure, welche in dem Volumen V der untersuchten Losung enthalten ist (Ch. Blarez 1).

Untersuchung des flüssigen Schwefeldioxyds auf Wassergehalt.

A. Lange ²) hat gefunden, dass wasserhaltiges flussiges Schwefeldioxyd bei hoherer Temperatur die Eisenbehalter angreift, und hat deshalb durch ausgedehnte Versuche festgestellt, wie viel Wasser überhaupt von dem Producte aufgenommen wird und bei welcher Temperatur die schädliche Einwirkung stattfindet.

Was zunachst die Bestimmung des Wassergehaltes betrifft, so verlahrt Lange nach der Bd. I, S. 872 angegebenen Methode von Bunte und Eitner, welche stets da zu emptehlen sein wird, wo es sich nur um die Bestimmung von Wasser handelt. Nachdem die Pipette an die Bombe festgeschraubt worden (Bd. I, S. 872, Fig. 76), dreht man letztere so, dass die Pipette nach oben gerichtet ist, damit beim vorsichtigen Oeffnen des Ventils das schwere gasformige Schwefeldioxyd die Luft aus der Pipette verdrangen kann. Nachdem dies geschehen ist, schliesst man den oberen Hahn der Pipette, dreht die Bombe so, dass die Pipette nach unten hangt, und offnet das Ventil von B weiter, um flüssiges Schwefeldioxyd in die Pipette eintreten zu lassen. Nun

liesst man das Ventil, sowie auch den anderen Hahn der Pipette, schraubt letztere ab und erfahrt durch Wagung die Menge des eingefullten Schwefeldioxyds Die Pipette wird alsdann stehend mit zwei gewogenen Chlorcalciumrohren verbunden, durch welche man vorher Schwefeldioxyd zum Neutralisiren von etwa vorhandenem Aetzkalk, und schliesslich trockene Luft zur Verdrangung des überschussigen Schwefeldioxyds geleitet hat

Man offnet den oberen Hahn der Pipette vorsichtig und lasst das Schwefeldioxyd freiwillig durch die Chlorcalciumiohien verdunsten (s Bd I, loc cit) Zum Schluss wird die horizontal gelegte Pipette auf etwa 70° erwarmt und ein Strom trockener Luft so lange hindurchgeleitet, bis kein Schwefeldioxyd am Geruch und an der Reaction auf feuchtes Lackmuspapier mehr bemerkbar ist. Die Manipulationen lassen sich besser als beim Ammoniak durchtuhren, weil das Schwefeldioxyd geringeren Druck hat und weil die Glashahne der Pipette sich nicht fest-etzen.

Benn directen Versuche, das flussige Schwefeldioxyd imit Wasser zu sattigen eigab sich, dass dasselbe im Maximum 1,04 Proc Wasser aufnimmt

Bezuglich der Einwirkung des flussigen Schwefeldioxyds auf das Eisen wurde gefunden, dass das absolut wasserfreie Product das Eisen

 $^{^{-1}}i$ Compt. rend. 103 = 69 (1886) --- $^{2})$ Zertschi. f. angew. Chem. 1899, S. 27 (300, 595)

bei Temperaturen bis 1000 nicht oder nur ganz unbedeutend angreift. Das im Handel vorkommende Schwefeldioxyd greift das Eisen etwas an, und zwar wird die Einwirkung schon durch einen geringen Wassergehalt bedingt. Die Temperatur, bei welcher die chemische Einwirkung deutlich bemerkbar wird, liegt um so hoher, je reiner die Saure ist, z. B. bei einer Saure mit 0,7 Proc. Wasser über 70.

Das Product der Einwirkung des wasserhaltigen flüssigen Schwefeldioxyds auf Eisen ist in dem Schwefeldioxyd nicht loslich und besteht aus einem gelblichweissen, an Eisen fest haftenden Salzansatz, in welchem Ferrosulfit und Ferrothiosulfat nachgewiesen werden konnen.

Ob sich diese beiden Salze, wie Lange anniumt, direct bilden, oder ob, wie A. Harpf (loc. cit. S. 495) annehmen zu mussen glaubt, zunachst Ferrosulfit und hydroschwefligsaures Eisenoxydul entsteht, welch letzteres unter Bildung von Thiosulfat zerfällt, ist noch unentschieden. Die gelbe Färbung, welche das technische Product zeigt und welche Harpf einem Gehalt an hydroschwefliger Saure zuschreibt, führt Lange, welcher diese Säure nicht hat nachweisen können, bis zum wirklichen Nachweis derselben auf einen Gehalt an Schmieröl zurück.

Nachweis des Schwefeldioxyds in der Luft zum Zweck der Beurtheilung vo Rauchschäden.

Da das Schwefeldioxyd als einer der grossten Feinde der Vegetation bekannt ist, so bildet der Nachweis und eine annähernde quantitative Bestimmung desselben in der Luft einen wichtigen Factor beim Nachweise eines Rauchschadens. Die gewohnlichen Methoden der Analyse, welche sich auf die Durchsaugung bestimmter Luftmengen durch absorbirende Mittel gründen, sind in diesem Falle nicht anwendbar, weil die Mengen, um deren Nachweis es sich handelt, sehr gering sind und die Untersuchung sich über grosse Reviere und über einen grossen Zeitraum, meistens eine ganze Vegetationsperiode, erstrecken muss.

H. Ost 1) hat zu diesem Zweck eine Methode benutzt welche dem Princip nach in Folgendem besteht. Viereckige Stucke eines geeigneten Zeuges, sammtlich von gleicher Grosse, weiden mit Barytwasser getrankt, so dass sich die Faser entweder beim Trocknen in der Luft oder durch Besprengung mit kohlensaurehaltigem Wasser mit Baryungsarbonat impragnirt, und an den für die Untersuchung bestiemten Stellen frei in der Luft hangend befestigt. Nachdem die Zeug appen mehrere Monate lang dort gehangen haben, werden dieseiben verascht und auf gebildetes Baryumsulfat untersucht. Das aus dem getardenen Baryumsulfat berechnete Schwefeltrioxyd (SO) kann sowohl von Schwefeldioxyd als von Schwefelsaure der Luft herrahien. Da der

¹⁾ Chem -Ztg 20, 165 (1896) Chem Ind 1900 > 292

freie Schwefelsaure nicht lange in der Luft bestehen kann, so ist der gefundene Baryumsulfatgehalt, besonders an den von der Rauchquelle weit entfernten ()rten, hauptsachlich auf das Vorhandensein von Schwefeldioxyd zuruckzufuhren, welches bei Gegenwart basischer Stoffe sich zu Schwefelsaure oxydirt (vergl. S. 247). Naturlich nehmen die Zeuge, wie Ost bemerkt, nicht sammtliche Schwefelsaure und schweflige Saure, welche sich in der Atmosphare in freiem oder gebundenem Zustande befinden und an ihnen vorbei streichen, auf, indessen liefern sie sehr wohl Vergleichswerthe und konnen ein Bild über die Vertheilung der Saure in der Luft geben.

Das Zeug zur Herstellung der absorbirenden Stoffflächen, sowie die Grosse der letzteren und die Art des Aufhangens ist verschieden. Ost hatte zuerst den "Molton" genannten Stoff benutzt. Wislicenus hat gegen die Anwendung dieses Materials einzuwenden, dass dasselbe eine stark schwefelsaurehaltige Asche liefert, keine genügende Saugkraft besitzt und aus etwa 50 Proc. Wolle besteht, was nicht gunstig ist. Er benutzt daher Rips, einen viel saugkraftigeren Stoff, welcher sich durch 48 stündiges Liegen in 1 procentiger Salzsaure und nachfolgendes Waschen fast schwefelsauretrei erhalten lässt. Ost benutzte spater 1) den unter dem Namen "Floconné" bekannten rein baumwollenen Handtuchstoff, welcher asche- und schwefelarm ist.

Was die Grosse der Stoffflache betrifit, so kann man sich in der Wahl derselben von folgenden Gesichtspunkten leiten lassen. Wenn es sich um Untersuchung an Orten handelt, welche sehr weit von der Rauchquelle entfernt sind (8 bis 13 km), so nimmt man, wie Wislicenus dies that, 1 qm grosse Lappen Dieselben mussen jedoch zum Schutz gegen Wind auf Holzrahmen aufgezogen werden, so dass der Apparat etwas kostspielig wird und sich wohl nur beim Aufstellen weniger Exemplare (Wislicenus benutzte deren 20) empfiehlt. Soll hingegen ein grosses Gebiet untersucht werden, was die Aufstellung mehrerer Hundert Apparate erfordert, so verfahrt man besser nach Ost, indem man sogenannte Piobelappen von 20 × 30 cm Flache ausschneidet und dieselben an Schnuren, welche durch je zwei an den Ecken angebrachte Locher gezogen werden, in passender Weise aufhangt. Im Walde benutzt man je zwei Baumstamme zum Befestigen der Schnure

Das Praparnen der Zeuglappen geschieht in folgender Weise. Nachdem die Zeugstucke durch Waschen mit verdunnter Salzsaure und Wasser, wie oben erwahnt, moglichst schwefelsaurefrei gemacht sind, wovon man sich durch die Analyse eines Stuckes überzeugt, trankt man dieselben mit einer warmen Losung von Baryumhydroxyd (500 g der krystallisisten Substanz in 8 Litern Wasser). Die Zeuge werden dann vertical zum Trocknen aufgehangt und zur gleichmassigen Ver-

¹⁾ Chem Ind 1900 S 292

theilung der Losung einige Male in ihrei Ebene umgedreht. Dabei wird der Aetzbaryt allmahlich innerhalb der Zeugfaser ziemlich fest hattend als Carbonat ausgefallt. Man kann diese Umwandlung nach Wislicenus durch Besprengung mit kohlensaurehaltigem Wasser beschleunigen und vollstandig machen. Die Verluste an Baryt, welche die Zeugstucke durch Verstauben in ganz trockenem Zustande oder durch Ausspülen erleiden, und welche die Methode etwas unsicher machen, sind unerheblich. Wahrend Ost die Probelappen in einfacher Stofflage aufhängt, überzieht Wislicenus die Holzrahmen beiderseitig mit dem praparirten Zeug.

Die Aufhangung geschieht in der Weise, dass die eine Oberflache sich senkrecht zur herrschenden Windrichtung der Rauchquelle zugewandt befindet.

Analyse der Zeugstücke. Nach einer für genugend erachteten Expositionsdauer von einigen Monaten werden die Lappen unter Vermeidung eines Verlustes durch Verstäubung in Stopselflaschen aufbewährt und mit Vorsicht in etwa 1 cm breite und weinige Centimeter lange Streifen zerschnitten und bei 105° getrocknet.

Von dem trockenen Material werden je 10 g zur Aschenbestimmung und 10 g zur Schwefelsaurebestimmung verwendet.

Die Veraschung geschieht in einer Platinschale aus dem 5.219 angegebenen Grunde über Spiritusbrennern. Die Asche wird mehrmals mit kohlensaurehaltigem Wasser bis zur Gewichtsconstanz behandelt und das Gewicht in Procenten der Trockensubstanz beiechnet. Man erhalt so die Gesammtasche.

Durch zwei- bis dreimaliges Auskochen derselben mit verdünnter Salzsaule (1 10) erhalt man den unloslichen Theil welcher, wenn es sich um eine grosse Anzahl von Proben handelt als wesentlich aus Balyumsultat bestehend betrachtet werden und zur Berechtung det Schwefelsaure dienen kann

Die genaue Schwefelsaurebestimmung wird in rogender Weise ausgeführt. Man übergiesst 10 g des trockenen Materials in einer Platinschale mit einer Losung von 2 g Kanumpatriumcar ob at dampft über dem Spiritusbrenner ein, erhitzt zum Schmeizer und zieht die Schmelze mit heissem Wasser aus Nachdem man den Rücksteiten in derselben Weise nochmals geschmolzen hat, besti umt man in de vereinigten Filtraten die Schwefelsaure durch Fallen um Charloutyan als Baryumsulfat (a)

Der das gesammte Baryum als Carbonat ertnalte de Ruckst ad wird mit kohlensaurehaltigen Wasser ausgewischen und als Boyumsarbonat zur Wagung gebracht. Rechnet men, etzteres auf Boyumsulfat (b) um und zieht von diesem das vorher durch Falen ist Chlorbaryum erhaltene Baryumsulfat (a) aboso zieht die Differen, einen Maassstab für die Absattigung des auf das Zeug autzett zeier Baryts mit schwefliger Saure abo Den noch besser zum Verzeier

dienenden, aus der Proportion b a=100. x erhaltenen Quotienten nennt Wislicenus den Absattigungsgrad.

Hat man Ursache, daran zu zweifeln, ob die gefundene Schwefel-

saure ausschliesslich aus der Luft stammt, oder ob dieselbe zum Theil aus aufgenommenem Staub herruhrt, so giebt eine Bestimmung des Kieselsauregehaltes der Asche Aufschluss, da der mineralische Staub reich an Kieselsaure ist. Man verdampft zu dem Zweck den oben erhaltenen wasserigen Auszug der Schmelze mit Salzsaure und scheidet die Kieselsaure in gewohnter Weise ab. Im Filtrat von der Kieselsaure kann dann die Schwefelsaure bestimmt werden. Ost fand auf diese Weise so geringe Kieselsauremengen, selbst in der offenen Ebene. dass von einer Betheiligung des mineralischen Staubes bei der Aufnahme der Schwefelsaure durch die Zeuge nicht die Rede sein konnte

Die bisher von Ost und Wislicenus ausgeführten Untersuchungen zeigen die allgemeine Verbreitung der schwefligen Saure selbst bis zu vielen Kilometern von der Rauchquelle und bis in das Innerste der Walder. Ein Rauchschaden lasst sich mit der Anwesenheit von schwefliger Säure nicht ohne weiteres in ursachlichen Zusammenhang bringen Bezuglich der Bedeutung, welche den Resultaten der Analyse bei derartigen Untersuchungen beizulegen ist, muss auf die Abhandlungen von () st und Wislicenus verwiesen werden 1)

Thioschwefelsäure und Thiosulfate.

Die Thioschwefelsaure, H, S, O; (fruher unterschweflige Saure genannt), ist im freien Zustande nicht bekannt, aus den Thiosulfaten (fruher Hyposulfite genannt) durch verdunnte Chlorwasserstoff - oder Schwefelsaure abgeschieden, zerfallt sie alsbald in Schwefeldioxyd, am Geruch erkenntlich, und in Schwefel, welcher die Flussigkeit milchig trubt H₁S₂O₁ = SO₂ + S + H₂O Durch diese Reaction unterscheiden sich die Thiosulfate leicht von den Sulfiten, bei welchen unter denselben Umstanden keine Trubung eintritt (S 236) Entscheidend tur die Anwesenheit eines Thiosulfats ist die Reaction indess nicht, da ein Gemenge von Sulfit und Monosulfid durch Zusatz einer Saure, je nach der Zusammensetzung, Schwefeldioxyd entwickeln kann, wahrend em Theil des Schwefeldioxyds sich mit dem aus dem Sulfid abgeschiedenen Schwefelwasserstoff unter Abscheidung von Schwefel zersetzt Der Nachweis der verschiedenen Schwefelverbindungen neben einander tolgt weiter unten (> 260)

¹⁾ H. Ost, Chem-Ztg 20, 165 (1896), Chem Ind 1900, S 292 H W18-Treenus Tharander forstl Johnbuch 48, 173 (1897), Ueber eine Waldluftuntersuchung und die Rauchgefahr, Craz u Gerlach Freiberg i S (1901) Zeitschi if angew Chem 1901/8/700

Silbernitrat erzeugt in den Losungen der Thiornaf te einen weissen, flockigen Niederschlag von Silberthiosulfat, Ag > 0 welcher in der Kalte nach kurzer Zeit, beim Erhitzen sofort schwarz wird, indem das Silberthiosulfat sich unter Bildung von Schwetelsaure im Silbersulfid umsetzt

$$Ag_2 >_2 O_3 + H_2 O = Ag_2 > + H_2 > O_4$$
.

Da das Silberthiosulfat in Natriumthiosulfat loslich ist, so muss das Silbernitrat in geringem Ueberschuss zur Losung gefügt werden. Silberthiosulfat lost sich lerner in Cyankalium und in Ammoniak

Von der Eigenschaft der Thiosultate, in Losungen von Manganchlorut und Cadmiumchlorid keine Fallung zu erzeugen, macht man Anwendung bei der Trennung der Thiosulfate von Sulfiden (S. 182).

Eine für die Titrirmethode wichtige Reaction der Thiosultate ist die Umsetzung des Natriumthiosultats mit Jod zu Natriumtetrathionat und Jodnatrium

$$2 \text{Na}_2 S_2 O_1 + 2 J = \text{Na}_2 S_4 O_6 + 2 \text{Na}_3 J_4$$

Fugt man also zu einer mit Starkelosung versetzten Plussigkeit, welche freies Jod enthalt, Natriumthiosulfat, so tritt Enthalbung der blauen Losung ein, sobald alles Jod in Jodnatrium umgewandelt ist Enthielt die Losung keine freie Saure, so reagilt sie wie aus der obigen Gleichung ersichtlich ist, auch nach der Umsetzing neutral. in. Gegensatz zu der durch Jod oxydirten Losung eines Salfits, welche infolge der Bildung von Jodwasserstoff sauer reagirt (vergl > 236)

$$Na_2 80_+ + H_2 0 - 2J = Na_2 80_+ - 2HJ$$

Feiner giebt die letztere Losung mit Chlorbaryum einen in Schein unloslichen Niederschlag von Baryumsulfat, die mit Jod oxyditte Throsulfatlosung nicht, weil Baryumtetrathionat in Sculen loslich st Man benutzt diese Reaction, um das in der Jo lometrie dierende Natur inthiosulfat auf einen Gehalt an Sulät zu prafen indem man zu der nit Chlorbaryum versetzten und klar gebliebenen Hassigkeit Joulosur gingt

Chlor Brom und ammontakalisches Wasserstofischer (v.d. Normen die Phiosultate zu Sultaten z.B.

$$N_{d_2} N_{d_2} N_{d_3} + 8 B_1 + 5 H_2 O = 2 N_3 H_2 O_4 + 8 H_3 B_1$$

Nitroprussidnatrium giebt keine Fabang mit 11 os z^{-1} o z^{-1} schied von den Sulfiten vergl z^{-237}

Behandelt man em Alkalithiosulfat mit Kull- (der Notice 2) und Aluminium (in Form von Blechschnitzelter 8) wird diese – 24 Sulfid reducirt und kann nen mittelst Nitropiuss (f. 11942–1948) – werden (S. 219)

Die Reduction wird durch den beim Einwirken des Hydroxyds auf das Aluminium entstehenden Wasserstoff bewirkt:

$$Na_2S_2O_1 + 2NaOH + H_2 = Na_2S + Na_2SO_3 + 2H_2O$$
.

Diese Reaction gestattet, Thiosulfat neben Sulfit nachzuweisen (vergl. S. 236)⁴) Thiosulfate, mit Zink und Salzsaure zusammengebracht, entwickeln, wie die Sulfite (S. 236), Schwefelwasserstoff.

Das bei 210 bis 215° entwasserte Natriumthiosulfat (Na $_2$ S $_2$ O $_1$ \div 5 H $_2$ O) zersetzt sich bei hoherer Temperatur in Natriumsulfat und Natriumpentasulfid

$$4 \text{ Na}_{1} \text{S}_{2} \text{O}_{3} = 3 \text{ Na}_{2} \text{SO}_{4} + \text{Na}_{2} \text{S}_{5}.$$

Man benutzt das entwasserte Salz haufig an Stelle des Gemisches von Soda und Schwetel, wenn es sich um Trennung der Sulfide der Zinngruppe von den Sulfiden anderer Metalle handelt, die nicht in Schwetelalkali loslich sind, z. B. bei Aufschliessung von Zinnerzen.

Durch oxydirendes Schmelzen werden die Thiosulfate, wie alle anderen Schwefelverbindungen, in Sulfate umgewandelt (vergl. S. 219)

Nachweis von Sulfid, Sulfit, Thiosulfat und Sulfat neben einander In einem Theile der Losung erkennt man das Sulfid mittelst Nitroprussidnatrium (S. 219)

Den Rest der Losung schuttelt man mit Cadmiumcarbonat (S. 251) und tiltrirt das Cadmiumsulfid und überschussige Cadmiumcarbonat ab Lost sich der gut ausgewaschene Ruckstand in Salzsäure mit Hinterlassung von Schwefel, so war Polysulfid vorhanden, dessen Anwesenheit sich übrigens durch die gelbe Farbe der ursprunglichen Losung verrath.

Das Filtrat von Cadmiumcarbonat und sulfid enthalt Sulfit (abei nur in Abwesenheit von Polysulfid in der ursprunglichen Losung, S. 250), Thiosulfat und Sulfat

In getrennten Theilen des Filtiats erkennt man Sulfit durch die Nitroprussidnatium-Reaction, nachdem man vorhei das durch Linwirkung des Cadmiumcarbonats aut das Natriumsulfid gebildete Natriumcarbonat durch Einleiten von Kohlendioxyd in Hydrocarbonat umgewandelt hat (\$\sigma 237\$) Thiosulfat weist man entweder durch Ansauern mit Salzsauie (Geruch nach Schwefeldioxyd und Abscheidung von Schwefel. \$\sigma 258\$) oder mittelst Aluminium und Natronlauge (\$\sigma 259\$) nach Zum Nachweis des Sulfats kocht man einen Theil der ursprungheben Losung unter Luttabschluss mit verdunnter Salzsauie, bis aller treruch nach Schwefeldioxyd oder Schwefelwasserstoff verschwunden ist filtriit den Schwefel ab und pruft das Filtrat mit Chlorbaryum

R G Smith?) verfahrt zum Nachweis von Sulfit, Thiosulfat und Sulfat nehen einander in folgender Weise. Hat man durch

 $^{^{-1}}$: De Koninck, Zeitschi it anal Chem 26, 26 (1887) =) Chem News 72, 9 (1895)

einen Vorversuch die Gegenwart von Thiosulfat constatut so mussilie Losung verdunnt werden, um bei den nachfolgenden Reactimen einen Zerfall der Thioschwefelsaure in schweflige Saure, welche sich aum Theil zu Schwefelsaure oxydirt, und Schwelel zu verhaten.

Alsdann tugt man Chlorbaryum im Ueberschuss nebst einer ziemlichen Menge Chlorammonium hinzu. Die Gegenwart des letzteren Salzes erleichtert die nachherige Filtration des Baryumsultats. Neben Baryumsulfat werden auch Baryumsulfit und -thiosulfat gefallt, welche man durch tropfenweise zugefügte Salzsaure wieder in Losung bringt, wonach man das Baryumsultat abfiltrirt.

Das Filtrat muss klar sein: sollte dasselbe sich nach einem eventuellen zweiten Aufgiessen auf das Filter noch durch ausgeschiedenen schwefel trüben, so ist dieses ein Zeichen datur, dass die uisprungliche thiosulfathaltige Losung zu concentiirt war. Der Versuch muss dann in einer verdunnteren Losung wiederholt werden

Man theilt das Filtrat in zwei Halften und tugt zu der einen so viel Jodlosung, dass die Flüssigkeit bleibend gelb getarbt ist. Hierdurch wird das Sulfit zu Sulfat oxydirt und durch das sich ausscheidende Baryumsulfat erkannt. Ist der Niederschlag in genügender Menge entstanden, so filtrirt man ihn ab ind nur puren von sulfit zugegen, so erkennt man die Bildung von Baryumsulfat durch Vergleich der durch Jod oxydirten Flussigkeit mit der anderen unveranderten Halfte des ersten Filtrats.

Im letzteren Falle vermischt man die beiden Haltten fügt, wenn nothig, noch Jod bis zur Gelbfarbung hinzu und filtriit. Dieses Filtrat oder das Filtrat vom zweiten Baryumsulfatniederschlag wird wieder in zwei Theile getheilt und die eine Haltte mit Bromwasser versetzt Das aus dem Thiosulfat durch die Oxydation mit Jod entstandene Tetrathionat wird hierbei zu Sulfat oxydit so dass ein neuer Nieuerisch, givon Baryumsulfat die Gegenwait von Thiosulfat anzeigt. Sputen von gebildetem Baryumsulfat werden wie vorhin durch Vergiet is der die ien Flussigkeitsmengen erkannt.

Schwefelwasserstoff bezw Salfidschwefel dart bei dieser Prata ginicht zugegen sein

Nachweis von Sulfit, Thiosultat and State Ferei Salfiden und freiem Schwefelwasserstoff. W. P. Baos. The bei der Untersuchung des durch Emwikung der Luft von Alert Schwefelammoniums die Beobachtung gewacht, was der Schwefelswasserstoff aus einer solchen Losung durch Met Isaac mit von Alert zu entfernen ist, wie gewohnlich angerommen wird und bei sie nachstehende Methode zur Untersuchung dieser Losunger ist.

The Losung des als Reagens dichender, Schweiera, von Wissen de nach der Art ihrer Bereitung und ihres Afters einheiter. Mit is

Schwetel.

sulfid. Hydrosulfid, Polysulfide des Ammoniums, freien Schwefelwasserstoff, ferner die Oxydationsproducte^{*} Sulfit. Thiosulfat und Sulfat des Ammoniums Es soll hier nicht untersucht werden, welche von den genannten Verbindungen sich in einer Losung gegenseitig ausschließen — so kann beispielsweise bei Gegenwart von freiem Schwefelwasserstoff kein Monosulfid, bei Gegenwart von Polysulfiden kein Sulfit, bei Gegenwart von Sulfit kein Polysulfid existiren (S. 232, 250) — sondern es handelt sich nur darum, die Oxydationsstufen des Schwefels, Thioschwefelsaure, schweflige Saure und Schwefelsaure neben Sulfidschwetel nachzuweisen.

5. 260 wurde zur Abscheidung des Sulfidschwefels Cadmiumcarbonat empfohlen, zu demselben Zweck wird häufig auch ein Zinksalz angewandt. Letzteres muss auf alle Falle nachtraglich hinzugefugt werden, um Sulfit neben Thiosulfat zu erkennen (S. 237, 259). Bloxam tand nun bei Untersuchung der genannten Ammoniumlosung, dass Zinksalz allein den Schwefelwasserstoff nur unvollstandig abscheidet, so dass im Filtrate die Sulfitreaction mittelst Nitroprussidnatrium (Rothfarbung) durch die violette Farbung, welche letzteres Reagens mit dem noch vorhandenen Sulfidschwefel giebt, verdeckt wird. Cadmiumsalze dagegen fallen den Schwefelwasserstoff aus der Ammoniumlosung vollstandig aus. Da nun Zinksalz zum nachtraglichen Nachweis des Sulfits mittelst Nitroprussidnatrium erforderlich ist, so benutzt Bloxam eine Mischung von Cadmiumchlorid und Zinkchlorid zum Fallen des Sulfidschwefels Statt der Sultate werden die Chloride gewahlt, weil in derselben Losung noch Sulfat nachgewiesen werden soll. Es wurde ausserdem ein Zusatz von Chlorammonium und freiem Ammoniak zweckmassig gefunden Demgemass mischt man in einem Stopselcylinder Losungen von Cadmium -, Zink - und Ammoniumchlorid, fuet tieles Ammoniak und daraut die zu prutende Schwefelammoniumlosung hinzu und schuttelt von Zeit zu Zeit, bis die Luft im Cylinder frei von Schwefelwasserstoff ist, was man mittelst eines mit Bleiacetat getrankten Papierstreitens erkennt. Alsdann wird filtrirt und ein Tropten des Filtrats mit ammoniakalischem Silbernitrat versetzt, damit man sicher ist, dass kein Sulfidschweiel mehr vorhanden ist, und m einem Theile des Filtrats schwetlige Saure mit Nitropiussidnatrium und l'errocyankalium, in einem anderen l'heile Thioschwetelsaure durch Ansauern mit Salzsaure nachgewiesen. Auf diese Weise lassen sich noch Spuren von Sulfit neben viel Thiosulfat erkennen Bloxam fand, dass die Gegenwart von Ammoniak die Lingfindlichkeit der Nitroprussidnatrium-Reaction noch verschaft

Linen dritten Theil des Filtrats bringt man zur Untersuchung auf Sulfat in einen Kolben, tugt etwas Natriumhydrocarbonat hinzu, leitet gewaschenes Kohlendoxyd durch den Stopfen in die Losung und erlitzt dieselbe langsam zum Sieden Nachdem alle Luft ausgetrieben ist, lugt man vorsichtig einen Ucberschuss von chlorfreier

Salzsaure durch einen durch den Stopfen gehenden Scheidetrichter hinzu und kocht im Kohlendioxydstrome bis auf etwa ein Funitel des Volumens ein. Der aus dem zersetzten Thiosulfat stammende Schwefel wir labfiltrirt und die Losung mit Chlorbaryum auf Schwefelsaure gepruft.

Gewichtsanalytische Bestim ung der Thiosulfate.

Man fuhrt das Thiosulfat durch Oxydation seiner Losung auf nassem Wege oder durch oxydirendes Schmelzen der festen Substanz in Sulfat über, bestimmt die gebildete Schwefelsaure als Baryum-ulfat und berechnet aus derselben die Menge des Thiosulfat. Das Verfahren ist demjenigen zur Bestimmung der Sulfite analog (S. 237 ff. Beim Oxydiren auf nassem Wege muss die Losung des Sulfits zur oxydirenden Flussigkeit langsam, unter Umruhren zugefügt werden, damit kein Schwefeldioxyd entweichen kann.

Maassanalytische Bestimmung der Thiosulfate.

Enthalt das Nathumthiosulfat (das einzige in Frage kommende Salz) kein Carbonat, giebt also die Losung desselben mit Phenolphtalein keine oder nur schwache Rothfarbung, so fügt man starkelosung hinzu und titrirt einfach mit $\frac{n}{10}$ -Jodlosung bis zum Eintritt

der Blaufarbung – 1 ccm $\frac{n}{10}$ - Jodlosung (12.59 g Jod in Liter) entspricht 0,024646 g Na₂ \sim_2 O₃ — 5 H₂O (H = 1)

Man kann auch in der Weise verfahren, dass man etwa 12 g dezu untersuchenden Salzes mit ausgekochtem Wasser zu 500 ccm lost 50 ccm dieser Losung unter Umruhren in 50 ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlosung eingestellten Thiosulfatlosung, unter Zusatz von Starke in sizur Entarbung zurücktitint

Entsprechen 50 ccm $\frac{u}{10}$ -Jodlosung (= 1.2323 g No. S.O. = 1 H.O. / ccm der eingestellten Thiosunatlosung, so entsprechen letzteie auch 1,2323 g Na. S.O. + 5 H.O. und weiden nach des eingestalten Thiosulfats zum Zurucktitrien verbraucht, so entspricht das with der verbrauchte Volumen Jodlosung ($t \rightarrow a$) co. Thiosung towards les besteht also die Proportion

woraus
$$t = \frac{t - u}{t} = \frac{1.2323}{1.2323} = \frac{(t - u)}{5 \text{ H}_2(0)}$$

es ist dieses die in 50 ccm der zu untersuchenden Losung enthaltene Menge krystallisirtes Thiosulfat. Aus diesem Gewicht und dem Gewicht der eingewogenen Substanz berechnet man schliesslich den Procentgehalt der letzteren an reinem Salz.

War die Jodlosung nicht genau zehntelnormal, enthalt dieselbe vielmehr in 1000 ccm pg Jod, so rechnet man wie folgt

 $50\,\mathrm{ccm}$ der Jodlosung oder die denselben aquivalente Menge $t\,\mathrm{ccm}$ eingestellte Thiosulfatlosung entsprechen somit

$$\frac{246,46.50}{125,9.1000}$$
 pg Na₂S₂O₃ + 5 H₂O.

Bezeichnet a wieder die zum Zurucktitriren verbrauchte Menge Thiosultat, so ergiebt sich die in 50 ccm der zu untersuchenden Losung enthaltene Menge (x) von reinem Salz aus der Proportion.

$$t: \frac{12,323}{125,9}$$
 $p = (t - a)$ x ; worsus $x = \frac{12,323 (t - a) p}{125,9 \cdot t}$.

Es sind hier einige Bemerkungen uber den Einfluss, welchen ein Gehalt der Losungen an Saure oder an Alkalı auf das Resultat ausubt, am Platze

Ist das zu titrirende Natriumthiosulfat neutral gegen Phenolphtalein, enthalt dasselbe also kein normales Carbonat, so ist es gleichgultig, ob die Jodlosung neutral oder sauer ist. Man kann also, wie S. 263 angegeben, die neutrale Jodlosung zum Thiosulfat bis zur Blaufarbung, oder umgekehrt die Thiosulfatlosung zur neutralen Jodlosung bis zur Entfarbung fliessen lassen. Ist die Jodlosung sauer, so muss die Thiosulfatlosung zur Jodlosung gefugt werden, damit sich keine schwetlige Sauie bilden kann, welche entweder durch Verfluchtigung einen Verlust veruisachen oder durch Mehrverbrauch von Jod (vergl. Bd. I. S. 390) einen Fehler im entgegengesetzten Sinne verursachen wurde.

Lasst man die Thiosulfatlosung zur sauren Jodlosung fliessen, so kann man entweder, wie Bd. I, S 390 angegeben, einen geringen Ueberschuss von Thiosulfat hinzugeben und diesen sotoit durch die Jodlosung zurücktitriren, oder einfacher nach Topt (s unter "Jod") mit der Thiosulfatlosung direct bis zur Entfarbung titriren

Enthalt dagegen das Thiosulfat Carbonat, d h rothet die mit ausgekochtem (kohlensaurefreiem) Wasser verdunnte Losung das Phenolphtalein ein Fall, der benn gewohnlichen Handelsproducte allerdings selten vorkommt, so ist Folgendes zu beachten

Nach den Versuchen von Topt 1) wird beim Titrien einer neutialen Jodlosung mit einer Thiosultatlosung bis zur Entfarbung bei

^{&#}x27; Zeitschi i anal Chem 26 164 (1887)

(regenwart von Natriumcarbonat weniger Thio-ulfat verbraucht als in Abwesenheit des Carbonats — Es wird also ein Theil des Jods in anderer Weise verbraucht als zur Bildung von Tetrathionat, und zwar bildet sich durch Einwirkung des Carbonats Natriumjodat und shypojodit Wenn nun diese Jodverbindungen einfach in Losung blieben, ohne weitere Reactionen auszuuben, so musste das in denselben enthaltene, der Jodstärkereaction entzogene Jod beim nachherigen Ansäuern mit Salzsaure wieder frei werden und die Starke blauen, da die Jodlosung genugend Jodkalium enthalt, um die beiden Jodverbindungen zu zersetzen:

$$KJO_3 + 5KJ + 6HCl = 6KCl + 3H_2O + 6J$$
,
 $KJO + KJ + 2HCl = 2KCl + H_2O + 2J$.

Diese Regeneration des Jods beim Ansauern findet aber nur unvollständig statt, weil das Natriumhypojodit auf das Natriumthiosulfat oxydirend einwirkt und dasselbe in Sulfat verwandelt. Das zu dieser Oxydation verwandte Jod ist also tur die Jodstarkereaction verloren, und aus diesem Grunde wird bei Gegenwart von Natriumcarbonat weniger Thiosulfat bis zur Entfärbung der Jodlosung verbraucht, als der zweiten Gleichung S. 259 entspricht. Das Natriumjodat ubt keine oxydirende Wirkung aus

Aus dem Gesagten geht hervor, dass, wenn man ein rohes, car-

bonathaltiges Thiosulfat durch Zufügen seiner Losung zur Jodlosung (S. 263) titriren wollte, man einen zu hohen Thiosulfatgehalt finden würde. Denn wenn man das carbonathaltige Thiosulfat zu der abgemessenen überschussigen neutralen Jodlosung fliessen lässt, so wird ein Theil Jod zur Bildung von Tetrathionat und ein feinerer Theil zur Oxydation von Thiosulfat zu Jodat und Hypojodit verwandt, so dass man beim Zurucktitriren von der eingestellten reinen Thiosulfattlosung weniger gebraucht — u wird in der Formel $i = \frac{t-u}{t}$ 1.2323 zu klein — und somit wird dei Gehalt zu hoch gefunder. Nach den

zu klein — und somit wird dei Gehalt zu hoch gefunden. Nach den Versuchen von Topf (loc cit > 278) wurde man für jedes Prozest Carbonat ungefahr das Doppelte an Thiosulfat zu viel finden Man vermeidet den Fehler dadurch, dass man entweder das eine

Man vermeidet den Fehler dadurch, dass man entweier das einbonathaltige Thiosultat zu der mit Salzsaure angesauerten Jodlosa giffiessen lasst und im übrigen, wie 8–263 an zweiter Stehe eigegebe verfahrt, oder indem man, falls man die Jodlosung direct zur hinsultatlosung setzen will, letztere mit Essigsaure neutralisht oder adectindem man in dieselbe Kohlendioxyd einleitet und dadurch das terbonat in Hydrocarbonat überfuhrt welches die erwähnten Oxydationswirkungen in weit geringerem Maasse zeigt. Es genügt ein Satt zer mit Kohlendioxyd bis zur ausbleibenden Phenolphtalehreaction ein Ueberschuss von Kohlensaure ist aber vortheilhaft

Bestimmung von Thiosulfat neben Sulfit (Sulfat and Sulfid). Es mag erwähnt werden, dass nach den Versuchen Fenns

(loc. cit. S. 145 bis 148) eine Natriumthiosulfatlosung sich nicht unter Bildung von Sulfit verandert, dass vielmehr bei Einwirkung von Sauerstoff die Oxydation direct bis zur Bildung von Sulfat, unter Abscheidung von Schwefel, vor sich geht.

Ein Gemisch von Thiosulfat und Sulfat lost man zu einem bestimmten Volumen auf und nimmt zwei gleich grosse Proben V der Losung, bestimmt in der einen, nach dem Ansauern mit Essigsaure, den Gesammtjodverbrauch durch Titration, wahrend man in der anderen Probe durch Brom, Chlor oder ammoniakalisches Wasserstoffsuperoxyd den gesammten Schwefel zu Schwefelsaure oxydirt, welche man als Barvumsulfat bestimmt.

Bezeichnet man nun mit x die Menge Jod, welche dem Thiosulfat, und mit η die Menge, welche dem Sulfit entspricht, und mit A den Gesammtjodverbrauch, so hat man zunachst die Gleichung:

$$x + y = A \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (1)$$

Ť.

Bezeichnet man anderseits mit m die Menge Baryumsulfat, welche dem Thiosulfat, und mit n diejenige, welche dem Sulfit entspricht, und mit B die Gesammtmenge an Baryumsulfat, so ergeben sich aus den Zersetzungsgleichungen:

$$\begin{array}{lll} 2 \, \mathrm{Na_2S_4O_3} \, + \, 2 \, \overset{\scriptscriptstyle T}{\mathrm{J}} \, = \, \mathrm{Na_2S_4O_6} \, + \, 2 \, \mathrm{NaJ}, \\ & & \\ \mathrm{entplechend} \\ 4 \, \mathrm{BaSO_4} \end{array}$$

$$Na_2SO_3 + H_2O + 2J' = Na_2SO_4 + 2IJ,$$
entsprechend
 $BaSO_4$

J Baso, die Proportionen 125,9 2.231,75 = x m

2 125,9 231,75 = y n,

woraus

$$m = \frac{2.231,75}{125.9} x \text{ und } n = \frac{231,75}{2.125.9} y.$$

und da m + n = B, so hat man die zweite Gleichung

$$\frac{2.231,75}{125,9} x + \frac{231,75}{2 \cdot 125,9} y = B$$
 (2)

Durch Auflosung der Gleichungen (1) und (2) erhalt man

$$x = 0.36217 B - 1/1.1$$

 $y = 4/1.4 - 0.36217 B$

Zur Berechnung der Mengen von Thiosultat (x_1) und Sulfit (y_1) aus den ihnen entspiechenden, jetzt bekannten Jodinengen x und y benutzt man die obigen Zersetzungsgleichungen, aus welchen sich ergieht

woraus $x_1 = 1,255 x = 0,4545 B - 0,4183 Ag Na_2S_2O_1$ $y_1 = 0,4973 y = 0,6631 A - 0,1801 Bg Na_2SO_1$

in dem von der Losung entnommenen Volumen.

Bei gleichzeitiger Anwesenheit von Sulfid scheidet man den Sulfidschwefel durch Cadmiumcarbonat ab (S. 260) und benutzt da-Filtrat zur Bestimmung von Thiosulfat und Sulfit.

Ist auch Sulfat vorhanden, so muss dasselbe in einer besonderen Probe nach dem Zersetzen der Sulfide, Sulfite und Thiosulfate durch Salzsaure im Kohlendioxydstrome (S. 263) ermittelt und das Gewicht des Baryumsulfats von B abgezogen werden.

Auf rein gewichtsanalytischem Wege bestimmt man Thiosulfat neben Sulfit indem man in einer Probe der Losung nach der Oxydation den Gesammtschwefelgehalt, wie vorhin, als Sulfat ermittelt. Eine andere gleich grosse Probe erwarint man mit überschüssigem Silbernitrat. Der hierdurch entstehende Niederschlag enthalt die Halfte des Schwefels des Thiosulfats in Form von Schwefelsilber (S. 259), er kann ausserdem enthalten Silbersulfit und metallisches Silber, welch letzteres von der Zersetzung des Silbersulfits herrührt. Nachdem man das Silbersulfit durch überschussiges Ammoniak gelost hat, filtrirt man und bestimmt im ausgewaschenen Rückstande den Schwefel des Schwefelsilbers, aus dessen Menge man das Thiosulfat berechnet. Der Gehalt an Sulfit ergiebt sich durch Rechnung.

Bestimmung von Sulfat, Thiosulfat, Sulfit und Sulfid neben einander Man bindet den Sulfidschwefel durch Schutteln der Losung mit Cadmiumcarbonat an Cadmium (S. 260) und bestimmt denselben entweder nach Oxydation des Cadmiumsulfids in Form von Baryumsulfat, oder man verwandelt das Cadmiumsulfid mittelst einer Losung von Kuptersulfat in Kupfersulfid und letzteres durch Rosten in Kupteroxyd, aus dessen Gewicht sich der Schwefel berechnen lasst (Bd. I. S. 520)

Das Filtrat von Sulfid und Carbonat des Cadmiums bringt man auf ein bestimmtes Volumen und bestimmt in einem Theile desselben Thiosulfat und Sulfit nach den vorhin angegebenen Methoden. Wendet man die Titrumethode an, so ist zu beiucksichtigen, dass die Losung stark alkalisch sein kann (S. 260, 264). Man versetzt also entweder mit Chlorcalcium, oder man neutralisit die Losung vorsichtig mit Essigsaure.

Emen anderen Theil der Losung zersetzt man im Kohlendiosydstrome mit Salzsaure in der Warme, bis alle vom Thiosulfat und Sulfit herruhrende schweflige Saure entfernt ist, wonach der Schwefel (aus dem Thiosulfat stammend) abfiltint und das Sulfat im Liltiat mit Chlorbaryum gefallt wird

Man kann auch in einem anderen Theile der Losung das Thiosultat direct mit Silbermitiat bestimmen (s oben). Oxydiit man alsdann einen anderen Theil der Losung mit Wasserstoffsuperoxyd, bestimmt den Gesammtschwefel aus Sulfat, Thiosulfat und -sulfit als Sulfat, so erhalt man durch Subtraction des direct gefundenen Schwefels des Sulfats und des Thiosulfats den Schwefel des Sulfits.

Directe Bestimmung von Thiosulfat, Sulfit und Sulfid neben einander nach W. Feld. Feld 1) hat eine Methode ausgearbeitet, welche gestattet, Spuren dieser Verbindungen, wie sie in den durch Behandlung von Erdalkalisulfiden mit Kohlendioxyd dargestellten Erdalkalicarbonaten vorkommen, auf directem Wege mit grosser Genauigkeit zu bestimmen

a) Bestimmung der Sulfide. Die Sulfide der Alkalien und Erdalkalien werden, wenn sie sich in Losung befinden, durch Kohlendioxyd vollstandig unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff zerlegt, so dass die Bestimmung des letzteren zur Ermittelung des Schwefelgehaltes dienen kann Diese Methode versagt jedoch bei in Wasser unlöslichen Substanzen, z B. Baryumcarbonat, wenn dieselben nur Bruchtheile von Procenten eines Sulfides enthalten, z. B. 0,05 bis 0,3 Proc. Ba S. Kocht man dagegen eine auch nur Spuren von Sulfid enthaltende Substanz, nachdem man sie in Wasser gelost oder mit Wasser verrieben hat, mit concentrirter Magnesiumchloridlosung und leitet Kohlendioxyd durch die kochende Flussigkeit, so entweicht der Schwefelwasserstoff so vollstandig, dass mit Jod in der zuruckbleibenden Lösung kein Schwefel mehr nachzuweisen ist Die Einwirkung von Magnenesiumchlorid auf Alkali- oder Erdalkalisulfide findet nach folgendem Schema statt

$$2 \text{ Na}_2 \text{S} + 2 \text{ Mg Cl}_2 + 2 \text{ H}_2 \text{O} = \text{Mg (SH)}_2 + \text{Mg (OH)}_2 + 4 \text{ Na Cl}.$$

Das entstandene Magnesiumhydrosulfid, $Mg(SH)_2$, ist so unbestandig, dass es schon in der Kalte einen Theil des Schwefelwasserstoffs abgiebt und denselben beim Kochen vollstandig entwickelt, besonders wenn man die Zersetzung durch Einleiten von Kohlendioxyd unterstutzt

$$\begin{array}{l} {\rm Mg\,(SH)_2\,+\,2\,H_2O} = {\rm Mg\,(O\,H)_2\,+\,2\,H_2S} \\ {\rm Mg\,(O\,H)_2\,+\,CO_2} = {\rm Mg\,CO_3\,+\,H_2O.} \end{array}$$

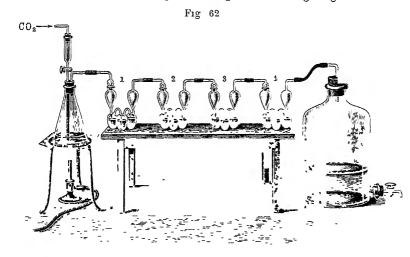
Auf diesen Reactionen beruht die Methode zur Bestimmung des Sulfidschwefels

Der Apparat Fig 62 besteht aus einem Erlenmeyer- oder Rundkolben von 300 bis 350 cm Inhalt, welcher zur Zeisetzung der Substanz dient. Das durch den Gummistopten bis fast auf den Boden des Kolbens reichende Hahmiohr endigt oberhalb in eine 10 bis 12 ccm fassende, als Eintulltrichter dienende Erweiterung. Letztere ist durch einen Gummistopfen mit Gaszuleitungsrohr abgeschlossen. Das aus dem Kolben führende Ableitungsrohr steht in Verbindung mit vier

¹⁾ Chem Ind 1898, S 373

Geissler'schen Kaliapparaten (im Nachstehenden kurz als Vorlagen bezeichnet), mit eingeschliftenen Glasstopseln. Sammtliche Verbindungen der Apparatentheile werden durch starke Schlauchstucke in der Weise hergestellt, dass die Enden der Glasrohren sich berühren. An die letzte Vorlage schliesst sich eine etwa 10 Liter fassende Saugflasche.

Die erste Vorlage bleibt leer und dient zur Aufnahme des uberdestillirten Wassers. Die zweite Vorlage wird mit so viel einer $\frac{n}{10}$ -Jodlosung gefullt, als voraussichtlich zur Durchführung der Analyse nothwendig ist. Kommt man mit 5 ccm Jodlösung aus, so bringt man in die dritte Vorlage 2 ccm derselben Losung, verdunnt aber die Losungen mit so viel Wasser, dass in jeder Vorlage die drei Kugeln gefüllt sind.



Erfordert der Versuch 40 ccm in der zweiten Vorlage, so giebt man in die dritte Vorlage 10 bis 15 ccm Jodlosung. In die vierte Vorlage giebt man 5 bis 10 ccm $\frac{n}{10}$ -Thiosulfatlosung, um das durch den Gasstrom mitgerissene Jod zu absorbiren

Nachdem die Vorlagen gefullt und die Substanz in Losung oder in Form von teinem Pulver, welches man mit etwas Wasser verrieben hat, in den Kolben eingefullt ist, prutt man den Apparat auf Inchtheit, indem man den Hahn am Kolben schliesst und den der Saugflasche offnet. Alsdann zieht man das Hahnrohr im Kolben eben aus der Flussigkeit heraus und leitet so lange reines Kohlendioxyd 1) durch

¹⁾ Um ganz sicher zu sein, dass das Kohlendiovyd nach dem eventuellen Waschen durch Natriumhydrocarbonatlosung nicht auf die Jodlosung einwirkt, leitet man vor dem Emfullen der Substanz etwa 10 Liter desselben

den Apparat, bis etwa 1 Liter Wasser aus der Saugslasche ausgeflossen ist. Man regulirt den Gasstrom so, dass in etwa 3/4 Stunden 10 Liter Wasser aussliessen.

Nachdem die Luft aus dem Apparate verdrangt 1st, schliesst man zunächst den Hahn am Kolben und lasst dann 20 ccm einer etwa 20 procentigen Magnesiumchloridlösung durch das Hahnrohr einfliessen. Hierbei vermeidet man den Eintritt von Luft in den Kolben am besten dadurch, dass man die Erweiterung des Hahnrohres bis oben hin anfullt, den Stopfen aufsetzt und die Lösung durch das Kohlendioxyd in den Kolben eindrucken lasst Hierauf führt man das Hahnrohr wieder in die Flüssigkeit bis nahe zum Boden des Kolbens ein und erhitzt unter fortwahrendem Durchleiten von Kohlendioxyd allmahlich zum Sieden. Die Schwefelwasserstoffentwicklung ist nach ½ stundigem Kochen beendet, was man daran erkennt, dass eine weitere Entfarbung der Jodlosung nicht mehr bemerkbar ist. Danach wird das Erhitzen eingestellt, noch ¼ Stunde lang Kohlendioxyd durchgeleitet und der in einem Erlenmeyer-Kolben vereinigte Inhalt der Vorlagen mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat titrirt.

Die Reaction verlauft, wenn man die Gleichungen S 268 in eine einzige zusammenzieht, z.B. für das Baryumsulfid, auf folgende Weise

 $\rm BaS + MgCl_2 + CO_2 + H_2O = BaCl_2 + MgCO_3 + H_2S,$ und da die Zersetzung des Schwefelwasserstoffs durch Jod nach dem Schema

$$H_2S + 2J = 2HJ + S$$

verlauft, so entspricht 1 ccm $\frac{n}{10}$ - Jodlosung (12,5 g J im Liter) 0,001592 g Schwefel oder 0,008412 g BaS oder 0,00388 g Na₂S (II == 1)

Von Wichtigkeit ist, dass vor Beginn des Versuches die Luft aus dem Apparate moglichst durch Kohlendioxyd verdrangt ist. Ist dies nicht geschehen, so trübt sich das condensirte Wassei in der ersten Vorlage durch ausgeschiedenen Schwefel, und das Resultat wird zu niedrig 1).

b) Bestimmung der schweitigen Saure Der Apparat kann auch dazu benutzt werden, um Sulfite zu bestimmen Man bringt das geloste oder unlosliche Salz in den Kolben, zersetzt es im Kohlen-

durch den Apparat und überzeugt sich durch Tittien der Jodlosung im den Vorlagen, dass kein Jodverbrauch stattgefunden hat. Das in den Stahlflaschen kaufliche flussige Kohlendioxyd erweist sich im der Regel als fier von reductienden Gasen.

1) Es muss darauf aufmerksam gemacht werden, dass Thiosulfatlosung sich durch langeres Einleiten von Kohlendioxyd unter Ausscheidung von Schwefel trubt, wodurch ihr Titer abgeschwacht wird. Die vierte Vorlage, in welche Feld Thiosulfatlosung fullt, muss mit Rucksicht auf diesen Punkt

dioxydstrome mit Salzsaure und absorbirt das Schwefeldioxyd durch $\frac{n}{10}$ -Jodlosung, indem man im ubrigen genau so verfahrt wie bei der vorher beschriebenen Operation. Bezuglich der Berechnung vergleiche S. 238. Die Bestimmung ist ebenso genau, wie die directe Titration der Sulfite. Letztere wird man natürlich bei reinem Sulfit vorziehen. Die Destillationsmethode kommt aber, wie weiter unten gezeigt wird, bei der Bestimmung von Sulfit neben Thiosulfat zur Anwendung [siehe unter e)].

c) Bestimmung der Thiosulfate. Thiosulfat kann mit Hülfe des obigen Apparates nicht in der Art bestimmt werden, dass man dasselbe durch Salzsaure zerlegt, das frei gewordene Schwefeldioxyd in Jodlosung leitet und aus dem Jodverbrauch auf die Menge des Thiosulfats schliesst, weil die erwahnte Zersetzung nicht glatt nach dem Schema:

$$Na_2S_2O_3 + 2HCl = 2NaCl + SO_2 + S + H_2O$$

verlauft. Es bildet sich vielmehr neben Schwefeldioxyd anscheinend auch Schwefelwasserstoff, was aus dem in der ersten Vorlage sich ausscheidenden Schwefel zu schliessen ist

$$SO_2 + 2H_2S = 2H_2O + 3S.$$

Verfahrt man aber in der Weise, dass man die Losung des Thiosulfats zunachst mit Jodlosung unter Zusatz von Starkelosung bis zur Blaufarbung oxydirt, wobei die verbrauchte Jodmenge, z. B. $\frac{n}{10}$ -Jodlosung, gleichgultig ist, so geht das Thiosulfat vollstandig in Tetrathionat über (S. 259) und man kann dann durch Behandlung der Losung mit nascirendem Wasserstoff die Tetrathionsaure zu Schwefelwasserstoff reduciren und diesen nach a) bestimmen.

Zink und Salzsaure kann zur Reduction des Tetrathionats nicht benutzt werden, weil, wie Feld fand, die Reaction sehr unregelmassig verlauft, zuweilen unter Bildung von Schwefelzink, welches durch die verdunnte Salzsaure nicht zerlegt wird Dagegen eignet sich Aluminium und verdunnte Salzsaure sehr gut. Man bringt zusammengerollte Stuckehen von Aluminiumblech in den Kolben, so dass der Boden desselben etwa 2 cm hoch damit bedeckt ist, fullt die Tetrathionatlosung ein verdunnt mit Wasser, verdrangt die Luft durch Kohlendioxyd und lasst etwa 10 ccm Salzsaure (spec Gewicht 1,19) zufliessen. Die Schwetelwasserstoffentwicklung, welche sofort beginnt, lasst man unter Durchleiten von Kohlendioxyd etwa 14 Stunde lang in der Kalte sich vollziehen, verstarkt dieselbe alsdann durch schwaches Erwarmen und saugt noch etwa 2 Liter Kohlendiovyd hindurch - Danach lasst man erkalten, bis weitere 3 Liter Wasser ausgelaufen sind Schliesslich wird der Ueberschuss an Jod in den Voilagen zurücktitint, wie unter a) beschrieben

Die zur Berechnung dienenden Reactionsgleichungen sind:

1
$$2 \underbrace{Na_2S_2O_3}_{157,06} + 2 NaJ = Na_2S_4O_6 + 2 NaJ,$$

2 $Na_2S_4O_6 + 6 Al + 20 HCl$
 $= 2 NaCl + 3 Al_2Cl_6 + 6 H_2O + 4 H_2S,$
3. $4 H_2S + 8 J = 8 HJ + 4 S,$

wonach vier Atome Jod 1 Mol. S_2O_2 bezw. 1 Mol. $Na_2S_2O_3$ entsprechen. 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlosung zeigt somit $\frac{0.015706}{4} = 0.003926$ g $Na_2S_2O_3$ an.

Es muss die Salzsaure nicht zu concentrirt angewendet und der Kohlendioxydstrom so regulirt werden, dass keine Fehler durch Ueberspritzen entstehen. Wie unter a) das Kohlendioxyd auf Reinheit gepruft wurde, so empfiehlt es sich hier, einen Vorversuch nur mit Aluminium, Salzsaure und Kohlendioxyd zu machen, um die Gewissheit zu haben, dass die Reagentien keine jodverbrauchenden Gase entwickeln.

Die Methode wird, ebenso wie bei der schwefligen Saure, auch bei der Thioschwefelsaure nur zum Zweck der Bestimmung neben anderen Schwefelverbindungen benutzt, wie aus dem Folgenden hervorgeht.

d) Nachweis und Bestimmung von Thiosulfat neben unt. Das Verfahren ergiebt sich aus dem vorhergehenden Man utrirt die Losung der Salze mit Jod bis zur Blaufarbung, wodurch das Thiosulfat zu Tetrathionat, das Sulfit zu Sulfat oxydirt wird, welch letzteres bei der Reduction mit Aluminium und Salzsaure nicht verandert wird

$$2 \text{ Na}_2 \text{S}_2 \text{O}_3 + 2 \text{ J} = \text{Na}_2 \text{S}_4 \text{O}_5 + 2 \text{ Na} \text{J},$$

 $\text{Na}_2 \text{SO}_5 + 2 \text{ J} + \text{H}_2 \text{O} = \text{Na}_2 \text{SO}_4 + 2 \text{HJ}$

Die oxydirte Mischung wird, wie unter c) beschrieben, destillirt, und das verbrauchte Jod entspricht dem Thiosulfat

e) Nachweis und Bestimmung von Sulfit neben Thiosulfat. Diese Bestimmung grundet sich auf das verschiedene Verhalten der beiden Salze gegen Quecksilberchlorid Wahrend Sulfite durch Quecksilberchlorid nicht zersetzt werden, reagnit letzteres auf Thiosulfat unter Bildung von Sulfat und Quecksilbersulfid

$$Na_2S_2O_1 + HgCl_2 + H_2O = Na_2SO_4 + HgS + 2HCl$$

Zersetzt man daher ein Gemisch der beiden Salze in Gegenwart von Quecksilbeichlorid mit Salzsaure im Apparate, so wird nur das Sulfit unter Freiwerden von Schwefeldioxyd zersetzt und kann aus dem Jodverbrauche berechnet werden

$$\begin{aligned} & \text{Na}_2 \text{SO}_3 + 2 \text{HCl} = 2 \text{NaCl} + \text{II}_2 \text{O} + \text{SO}_2, \\ & \overline{\text{125,23}} \\ & \text{SO}_2 + 2 \text{II}_2 \text{O} + 2 \text{J} = \text{H}_2 \text{SO}_4 + 2 \text{HJ}, \end{aligned}$$

wonach 1 ccm $\frac{n}{10}$ - Jodlosung 0,00626 g Na₂SO,

Das Quecksilberchlorid kann in fester Form oder in Losung, muss aber im Ueberschuss angewandt werden.

f) Bestimmung von Sulfid, Sulfit und Thiosulfat neben einander. Man bringt die Substanz in festem Zustande oder in Losung in den Destillirkolben und bestimmt den Sulfidschwefel durch Kochen mit Chlormagnesiumlosung, genau wie unter a) beschrieben wurde.

Danach beschickt man die Vorlagen von neuem, setzt zu dem erkalteten Inhalte des Kolbens Quecksilberchlorid und destillirt mit Salzsaure nach b) bezw. e). Der Jodverbrauch entspricht dem vorhandenen Sulfit.

Zur Bestimmung des Thiosulfats behandelt man eine besondere Probe der Substanz oder der Losung unter Zusatz von Starke mit Jodlosung bis zur Blaufarbung. Hierdurch wird das Sulfid unter Schwefelabscheidung in Jodid umgewandelt, das Sulfit zu Sulfat und das Thiosulfat zu Tetrathionat oxydirt. Die Losung wird nach c) bezw. d) mit Aluminium und Salzsaure reducirt und aus dem Jodverbrauch das Thiosulfat berechnet

Unter Benutzung der vorhin beschriebenen Methoden gestaltet sich die Analyse eines Gemisches von Alkali- und Erdalkalisulfiden, Polysulfiden, Sulfiten und Thiosulfaten in Gegenwart von freiem Schwefel und Metallsulfid (z. B. Analyse von Rohschwefelbaryum) wie folgt.

- 1. Freier Schwefel. Man zieht denselben bei festen Substanzen durch Schwefelkohlenstoff nach S 220 aus und wagt den Verdunstungsruckstand des Auszuges
- 2 Sulfidschwefel Die nach 1. behandelte Substanz wird nach a) (S. 268) mit Chlormagnesium gekocht Der dabei entwickelte Schwefelwasserstoff kann aus Monosulfid (z. B. Na₂S), Polysulfid (Na₂S₋₁), Hydroxisulfid (Na₂S₁IOH) und Hydrosulfid (NaSH) heriuhren.
- 3 Polysulfidschwefel. Bei der unter 2 vorgenommenen Destillation scheidet sich der Polysulfidschwefel in tein vertheiltem Zustande ab und kann durch Ausziehen des Kolbeninhaltes mit Schwefelkohlenstoff bestimmt werden (siehe 1)

In Gegenwart von Sulfiten kann ein Theil des Polysulfidschwetelsdas Sulfit in Thiosulfat umgewandelt haben. In diesem Falle wurde man also zu wenig Polysulfidschwetel finden

4 Schweteleisen. Der Ruckstand von 3 wird mit Jod oxydirt Die Menge des verbrauchten Jods ist gleichgultig, und ein Ueberschussschiadet nichts. Das Schweteleisen wird hierdruch unter Abscheidung von Schwetel oxydirt, und der ausgeschiedene Schwetel wird durch Schwefelkohlenstoff ausgezogen und gewogen (siehe 1).

Aus der Menge des Schwefels berechnet man das Schwefeleisen

$$2 \text{ FeS} + 3 \text{ H}_2 \text{O} + 6 \text{ J} = \text{Fe}_2 \text{O}_1 + 2 \text{S} + 6 \text{ HJ}$$

- 5. Thiosulfat In dem Reste von 4. oder, wegen der unter 3. erwähnten Umsetzung von Sulfit und Polysulfid, besser in frischer Substanz, nachdem man dieselbe mit Jod oxydirt hat, bestimmt man das Thiosulfat durch Reduction mit Aluminium und Salzsaure nach d) bezw. c)
- 6. Sultit. Wie schon mehrfach erwahnt, kann in einer Losung, welche Polysulfide enthalt, Sulfit nicht existiren, weil letzteres sich mit dem Schwefel der Polysulfide zu Thiosulfat verbunden haben wurde

$$Na_2 S O_3 + S = Na_2 S_2 O_3$$
.

In fester Substanz kann dagegen freier Schwefel neben Sulfit vorkommen. Man fugt uberschussiges Quecksilberchlorid hinzu, wodurch alle Schwefelverbindungen mit Ausnahme des Sulfits zerlegt werden. Letzteres wird nach e) bestimmt.

Tech ische Analyse der Mond'schen Schwefellaugen nach Mond u d Lunge.

Die zum Zweck der Schwefelregeneration aus den Ruckstanden der Leblanc'schen Sodafabrikation erhaltenen gelben Schwefellaugen enthalten hauptsachlich Calciumthiosulfat, Calciumpolysulfide und Calciumhydrosulfid. Für die laufenden Untersuchungen genugt es anzunehmen, dass von den Polysulfiden nur das Disulfid, CaS₂, vorhanden ist, da die Laugen nur sehr kleine Mengen Schwefel mehr enthalten, als dieser Formel entspricht, so dass es sich also praktisch um die Bestimmung von CaS₂O₃, CaS₂ und Ca(HS)₂ handelt.

Der Zweck der Analyse ist, festzustellen, ob das Mengenverhaltniss zwischen Thiosulfat und Polysulfid bezw. Hydrosulfid sich moglichst demjenigen nahert, welches beim Zeisetzen der Lauge mit Salzsaure die grosste Ausbeute an gefalltem Schwefel liefert.

Bestimmung des Gesammtschweiels und der diei genannten Schwefelverbindungen Beim Titrien einer Probe der Lauge mit Jod finden folgende Reactionen statt

$$2\left(\operatorname{Ca}S_{2}O_{3}\right) + 2J = \operatorname{Ca}S_{4}O_{6} + \operatorname{Ca}J_{2} \tag{I}$$

$$C_d S_2 + 2 J - C_d J_2 + S_2$$
 . (II)

$$Ca(HS)_2 + 4J = CaJ_2 + S_2 + 2HJ$$
 (III)

Scheidet man aus einer zweiten Probe das Sulfid und Hydrosulfid mittelst Zinklosung ab und titrit das Filtrat mit Jodlosung, so erfahrt man die Menge des Thiosulfats (I)

Wie Gleichung (III) zeigt, erlangt die Losung bei der ersten Titration infolge des Gehalts an Hydrosulfid durch Bildung von Joddurch Titration mit Natronlauge, so lässt sich hieraus die Menge des Hydrosulfids berechnen:

$$2 \text{ HJ} + 2 \text{ NaOH} = 2 \text{ NaJ} + 2 \text{ H}_2 \text{O} \dots \dots \dots \text{(IV)}$$

Die drei Bestimmungen werden in folgender Weise ausgeführt

- 1. 6,4 ccm Lauge werden nach Hinzufugen von Natriumacetat mit überschussiger Losung von Zinksulfat versetzt, das Ganze auf 200 ccm verdünnt und 100 ccm durch ein trockenes Filter abfiltrirt. Das Filtrat titrirt man auf Zusatz von Starkelosung mit $\frac{n}{10}$ -Jodlosung
- und bezeichnet das verbrauchte Volumen derselben mit x.

 2. Man verdunnt 3,2 ccm Lauge auf 100 ccm, fugt Starke hinzu, titrirt mit $\frac{n}{10}$ -Jodlosung und bezeichnet das verbrauchte Volumen mit y.
- 3. Die hierbei erhaltene blaue Losung entfarbt man mit einem Tropfen Natriumthiosulfat, versetzt mit Lackmustinctur, titrirt mit $\frac{n}{10}$ -Natronlauge und bezeichnet das verbrauchte Volumen der letzteren mit ε .

Mit Hulfe dieser drei Bestimmungen berechnet man nun die Gesammtschwefelmenge S_{tot} in 3,2 ccm Lauge wie folgt.

Das bei der Gesammtschwefeltitration 2. verbrauchte Volumen Jodlosung denkt man sich zusammengesetzt aus y=m+n+o, wovon m die bei der Reaction (I), n die bei der Reaction (II) und o die bei (III) verbrauchten Cubikcentimeter bedeuten

Da bei der Reaction (I) 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlosung 2 0,0032 g S anzeigt, so entsprechen m ccm Jodlosung 0,0064 m g S.

Bei der Reaction (II) zeigt 1 ccm Jodlosung $0.0032 \,\mathrm{g}$ S an, somit entsprechen n ccm Jodlosung $0.0032 \,n$ g S.

Bei der Reaction (III) zeigt 1 ccm Jodlosung 0,0016 g \times an, somit entsprechen occm Jodlosung 0,0016 og S. Es ist also

Die Werthe m, n und o mussen nun durch x, n, z ausgedruckt werden

Aus der Titration 1 folgt ohne weiteres m = r

Nach der Reaction (IV) entspricht 1 NaOH = 1 HJ, und da nach (III) 1 HJ = 1 S, so entspricht 1 NaOH = 1 S oder 1 ccm $\frac{n}{10}$ -NaOH = 0,0032 g S, somit entsprechen die bei der Titration 3 verbrauchten : ccm $\frac{n}{10}$ -NaOH = 0,0032 z g S. Dieselbe Schwetelmenge, durch

Best ver 25

o ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlösung ausgedruckt, ist nach dem Vorhergehenden gleich $0.0016 \ o$ g S, so dass aus der Gleichung $0.0032 \ z = 0.0016 \ o$ folgt $o = 2 \ z$.

Es bleibt noch n auszudrucken durch x, y, z

Durch Einsetzung der gefundenen Werthe fur m und o in y = m + n + o ergiebt sich

$$y = x + n + 2z$$
, woraus $n = y - x - 2z$.

Setzt man nun diese Werthe fur m, n und o in Gleichung (V) ein, so ist

$$S_{tot} = \begin{array}{ccc} \text{Ca S}_2 \text{O}_3 & \text{Ca S}_2 & \text{Ca (HS)}_2 \\ \text{S}_{tot} = 0.0064 \, x \, + \, 0.0032 \, (y - x - 2 \, z) \, + \, 0.0032 \, z, \end{array}$$

oder die Gesammtmenge Schwefel in 3,2 ccm Lauge 1st

$$S_{tot} = 0.0032 (x + y - z) g.$$

Der Gehalt im Liter Lauge ergiebt sich aus der Proportion.

3,2 0,0032
$$(x + y - z) = 1000 : x_1$$

.s x_1 oder der Schwefelgehalt im Liter gleich (x + y - z) g.

Bestimmung des ausfällbare Schwefels.

Um von dem vorhandenen Schwefel die moglichst grosse Ausbeute durch Ausfallen mit Salzsaure gewinnen zu konnen, mussen die drei oben genannten Schwefelverbindungen in richtigem Mengenverhaltniss vorhanden sein.

Bei der Zersetzung der Schwefellauge mit Salzsaure finden folgende Reactionen statt

$$\begin{array}{lll} CaS_2O_3 + 2\,CaS_2 & + 6\,H\,Cl = 3\,Ca\,Cl_2 + 3\,H_2O + 6\,S & . & (VI) \\ CaS_2O_3 + Ca(HS)_2 + 4\,H\,Cl = 2\,Ca\,Cl_2 + 3\,H_2O + 4\,S & . & (VII) \\ \end{array}$$

Das in diesen Gleichungen bestehende Verhaltniss des Thiosulfats zum Calciumdisulfid (1—2) bezw zum Hydrosulfid (1—1) ist also das gunstigste weil dabei aller Schwefel als solcher abgeschieden wird

Ist die Oxydation durch zu langes Einblasen von Luft zu weit gegangen, hat sich also mehr CaS₂O₃ gebildet, als den obigen Verhaltnissen entspricht, so zersetzt sich das überschußige Thiosulfat nach dem Schema

$$CaS_2O_1 + 2HCl = CaCl_2 + H_2O + S + SO_2 \qquad (VIII)$$

es geht also ein Theil Schweiel in Form von Schweieldioxyd verloren

Umgekehrt, wurde die Oxydation nicht weit genug getrieben, enthalt die Lauge also überschussiges Disulfid oder Hydrosulfid, so zersetzen sich diese mit Salzsaure nach folgenden Gleichungen

(während die andere Halfte gewonnen wird). 1 J entspricht also 1 S (verloren), also b Jod entsprechen $\frac{5}{4} \frac{x}{4} - y$ verlorenem S.

Somit ist die Menge des gewonnenen Schwefels

$$S = (x + y - z) - \frac{5x - y}{4}$$

2. Fall. 5x < y, d. h CaS_2 oder $\operatorname{Ca}(\operatorname{HS})_2$ ist im Ueberschuss. Aehnlich wie vorhin zerlegt man y in a+b, so dass y=a+b und 5x=a. Es bedeutet dann b wieder das Volumen Jod, welches dem Ueberschuss von CaS_2 oder $\operatorname{Ca}(\operatorname{HS})_2$ entspricht. Aus den beiden Gleichungen ergiebt sich b=y-5x.

Nimmt man zunachst an, der Ueberschuss bestande nur aus CaS_2 , so folgt aus (II)· 1 J entspricht 1 S (als CaS_2). Nach (IX) geht aber nur die Halfte von diesem Schwefel als H_2 S verloren (die andere Halfte wird gewonnen).

ntspricht also
$$^{1}/_{2}$$
S (verloren); also b Jod entsprechen $\frac{y-5x}{2}$

nem S.

Nimmt man an, der Ueberschuss bestande nur aus $Ca(HS)_2$, so agt aus (III): 1 J entspricht 1/2 S [als $Ca(HS)_2$].

Dieser Schwefel geht aber nach (X) ganz verloren als H₂S. 1 J entspricht also $^{1}/_{2}$ S (verloren), also b Jod entsprechen auch in diesem Falle $\frac{y-5x}{2}$ verlorenem S.

Die Menge des wirklich gefallten Schwefels ist also ausgedruckt durch

$$S = (x + y - z) - \frac{y - 5x}{2}$$

Hydroschweflige Säure und ihre Salze.

Die von Schutzenberger¹) entdeckte hydroschweilige Saure entsteht, an Natrium gebunden, Na₂S₂O₄²), wenn man eine Losung von saurem schweiligsaurem Natrium mit Zink in Beruhrung bringt (siehe S. 36).

$$4 \text{ NaHSO}_3 + \text{Zn} = \text{Na}_2 \text{S}_2 \text{O}_4 + \text{ZnSO}_3 + \text{Na}_2 \text{SO}_4 + 2 \text{H}_2 \text{O}_5$$

Wie das Schema zeigt, bildet sich gleichzeitig auch Zinksulfit und Natriumsulfit, und wenn die angewandte Losung concentriit war, so scheidet sich ein Doppelsalz aus Natriumsulfit und basischem Zinksulfit von der Formel $2\,{\rm Zn}\,{\rm SO}_1 + {\rm Zn}\,{\rm O} + {\rm Na}_2{\rm SO}_1$ aus, wahrend Natriumhydrosulfit in Losung bleibt.

¹) Ann de Chim et de Phys [4] 20, 351 (1870) — ²) Obige Formel stellt die Ansicht von A. Beinthsen über die Constitution des Salzes dai

Es ist bis jetzt noch meht gelungen, die hydroschweflige Saure zu isoliren.

Die Gegenwart der Salze, von denen bisher nur das Natriumsalz von Interesse ist, erkennt man an der stark reducirenden Eigenschaft der Losung. Aus Silber- und Quecksilbersalzen werden die Metalle abgeschieden. Pflanzenfarben, wie Lackmus und Indigolosung, werden gebleicht; die Farben kehren aber an der Luft wieder, ein Beweis dafur, dass die Wirkung auf einer Desoxydation beruht

Das hydroschwefligsaure Natrium geht unter Einwirkung von Sauerstoff und Wasser wieder in saures schwefligsaures Natrium über, nach der Gleichung

$$Na_2S_2O_4 + O + H_2O = 2NaHSO_3$$
.

In alkalischen Losungen zerfallt das Salz bei langerem Autbewahren in Natriumthiosulfat und Natriumsulfit:

$$2 \text{ Na}_2 \text{S}_2 \text{O}_4 + 2 \text{ NaOH} = \text{Na}_2 \text{S}_2 \text{O}_3 + 2 \text{ Na}_2 \text{SO}_3 + \text{H}_2 \text{O}.$$

Die Gehaltsbestimmung einer Losung von hydroschwefligsaurein Natrium grundet sich auf die Ermittelung ihres Reductionswerthes.

Nach der Gleichung

$$Na_2S_2O_4 + 2NaOH = 2Na_2SO_3 + H_2$$

liefert 1 Mol. des Salzes zwei Atome Wasserstoff, welcher bei der Einwirkung auf eine bekannte Menge eines reducirbaren Korpers diesem ein Atom Sauerstoff entzieht. Man benutzt hierzu eine ammoniakalische Losung von Kupfersulfat von bestimmtem Gehalt, welche nach dei Gleichung

Na₂S₂O₄ + 2 CuO + 2 H₃N + H₂O = Na₂SO₃ + (NH₄)₂SO₃ + Cu₂O unter Abscheidung von Kupferoxydul reducirt wird. Das Ende der Reaction wird durch die Entfarbung der blauen Losung, unter Umstanden auf Zusatz von Indigolosung erkannt Das Verfahren wurde S 36 ausfuhrlich beschrieben

Unter Benutzung der S 36 erwahnten Kupferlosung, von welcher $10~{\rm ccm} = 0.001429~{\rm g}$ Sauerstoff, ergiebt sich der Titer derselben durch folgende Rechnung

Aus dem Schema S 36 ergiebt sich die Proportion

$$\begin{array}{ccc}
0 & Na_2S_2O_1 \\
15,88 & 150,06 = 0.001429 & i,
\end{array}$$

woraus x=0.0135, d h 10 ccm der ammoniakalischen Kupterlosung entsprechen 0.0135 g Na₂S₂O₄. Wenn es sich um die Titration concentrirter Losungen von hydroschweiligsaurem Natrium handelt, so kann man eine concentrirtere Kupferlosung anwenden. Da terner in diesem Falle nicht dieselbe Genauigkeit erfordert wird, wie bei der Sauerstoffbestimmung, so kann man die Losung des Salzes aus der Burette, ohne Anwendung von Wasserstoff, direct in ein in einem

Erlenmeyer-Kolben abgemessenes Volumen der Kupferlosung bis zur Entfarbung einfliessen lassen.

Schwefelsäure und Sulfate.

Schwefelsaure und losliche Sulfate werden an der Fallung von Baryumsulfat erkannt, welche durch Chlorbaryum in der mit Salzsaure angesauerten Losung entsteht. Beim qualitativen Nachweis, wo es sich meist nicht um das Abfiltriren des Niederschlages handelt. fugt man die ganze Menge des Reagens im Ueberschuss auf einmal hinzu, wodurch der Niederschlag sich in sehr fein vertheilter Form abscheidet, welche fur die Erkennung geringer Mengen am geeignetsten ist. Bei der quantitativen Bestimmung dagegen setzt man das Chlorbaryum tropfenweise zur heissen Flüssigkeit und erzielt dadurch einen mehr kornigen, filtrirbaren Niederschlag. Zum Nachweis von Spuren lasst man die mit Chlorbaryum versetzten Losungen langere Leit an einem warmen Orte stehen, wobei der Niederschlag sich zu Boden setzt. Bei Anwesenheit einer genugenden Menge Salzsaure ist die Entstehung eines Niederschlages fast immer entscheidend Baryumselenat, welches in Salzsaure ebenfalls fast unloslich ist, lasst sich vom Baryumsulfat leicht dadurch unterscheiden, dass der Niederschlag sich durch Kochen mit concentrirter Salzsaure unter Chlorentwicklung auflost und dass aus der entstandenen Losung von seleniger Saure schweflige Saure rothes Selen niederschlagt (vergl. Bd. I. S 187).

In Losungen, welche concentrirte Salzsaure oder Salpetersaure enthalten, kann sich auf Zusatz von Chlorbaryum letzteres bezw. Baryuminitrat abscheiden, da die genannten Salze in den concentrirten Sauren unloslich sind. Die Niederschlage losen sich indess, wenn man die Losung genugend mit Wasser verdunnt, weshalb es Regel ist, die Schwefelsaurereaction überhaupt nur in verdunnter Losung anzustellen. Zum Nachweis von Spuren von Schwefelsaure in Salzsaure oder Salpetersaure verdamptt man die Saure im Wasserbade fast ganz, immmt den aus wenigen Tropfen bestehenden Rest in Wasser auf und pruft diese Losung mit Chlorbaryum

Um die Schwetelsaure in Sulfaten, welche in Wasser und Sauren unloslich sind, nachzuweisen, schmelzt man dieselben mit Natrium-Kaliumcarbonat, laugt die Schmelze mit Wasser aus und erkennt die Schwetelsaure im Filtrate, in welchem sie als Alkalisulfat enthalten ist, in gewohnlicher Weise.

Sulfate geben mit Soda auf der Kohle, in der reducirenden Lothrohi Hamme geschmolzen, Schwefelnatrium (Heparprobe), welches am
Geruch nach Schwefelwasserstoff, den dasselbe beim Uebergiessen mit
Salzsaure entwickelt, oder aus dem schwarzen Fleck, den es beim
Antenahten mit Wasser auf metallischem Silber orgent in der

nach S. 219 erkannt werden kann. Die Heparreaction ist indess allen Schwefelverbindungen gemeinsam (vergl. S. 219).

Beim Nachweis von Sulfat neben Sulfid, Sulfit oder Thiosulfat muss die Zersetzung dieser Verbindungen bei Luftabschluss geschehen, um eine Bildung von Schwefelsäure, infolge Oxydation des Schwefelwasserstoffs oder der schwefligen Saure zu verhuten. Man verfahrt nach S. 263.

Nachweis von freier Schwefelsäure neben gebundener.

Derselbe wird in der Regel auf die Weise geführt, dass man die Flussigkeit auf Zusatz von wenig Rohrzucker in einem Porcellanschalchen im Wasserbade zur Trockne verdamptt. Der Rohrzucker wird dabei durch die freie Schwefelsaure verkohlt, was sich durch Schwarzfarbung des Ruckstandes zu erkennen giebt. Die meisten anderen freien Sauren zersetzen den Rohrzucker nicht in dieser Weise. Concentrirte Phosphorsaure dagegen giebt die gleiche Reaction, man kann in genannter Weise daher nicht verfahren, um z. B. freie Schwefelsaure in der Phosphorsaure des Handels nachzuweisen.

Gewichtsa alytische Bestimmung der freien Schwefelsäure.

Eine sehr genaue, indess selten anwendbare Methode besteht darin, ein gemessenes Volumen der Saure zu einer gewogenen Menge von Bleioxyd zu fugen, das Ganze zu trocknen, zu gluhen und aus der Gewichtszunahme den Gehalt an Schwefeltrioxyd zu berechnen

$$PbO + H_2SO_4 = PbSO_4 + H_2O$$

Zur Ausfuhrung bringt man in einen Porcellantiegel eine zur Bindung der Schwefelsaure mehr als hinreichende Menge von fein gepulvertem Bleioxyd, gluht schwach und wagt. Alsdann giesst man ein gemessenes Volumen der Saure hinzu, verdampft zur Trockne, spritzt etwa an der Innenwand des Tiegels haftende Saure mit wenig Wasser zur Masse, verdampft, gluht schwach und wagt.

Wie sich aus dem Princip der Methode ergiebt, ist dieselbe nur auf ganz reine Saure anwendbar, kann aber in diesem Falle zur Titerstellung der Schwefelsaure benutzt werden.

Die Bestimmung der Schwefelsaure in Form von Baryumsulfat ist dieselbe, wie die der Sulfate (s. weiter unten), sie wird zur Untersuchung der freien Saure selten benutzt, zuweilen indess als Controlbestimmung

Maassanalytische Bestimmung der freien Schwefelsaure.

Zur Titration der Schwefelsaure bedient man sich der Normalkalioder -natronlauge unter Zusatz von Lackmus oder besser Methylorange als Indicator Herstellung der Normallauge Ob Kalilauge geeigneter ist als Natronlauge, daruber sind die Ansichten getheilt. Gewohnlich wird zu gunsten der Kalilauge der Umstand angeführt, dass dieselbe beim Aufbewahren das Glas weniger angreife als Natronlauge Es hangt diese Einwirkung aber auch von der Natur des Glases ab. Lunge empfiehlt für die Zwecke des technischen Laboratoriums die Natronlauge, weil sehr reines Aetznatron im Handel leicht zu haben ist; die reinsten aus Ammoniaksoda bereiteten Sorten genugen für den besagten Zweck, und man braucht nicht das theure, aus metallischem Natrium dargestellte Product zu nehmen. Die geringen Verunreinigungen des ersteren schaden nicht, und carbonathaltig sind beide Praparate Letzterer Umstand kommt bei Verwendung von Methylorange nicht in betracht.

Man lost etwa 50 g der durchsichtigen Stucke in Wasser und bringt die Lösung bei 15° auf 1 Liter. Von chemisch reinem Aetznatron waren nach der Gleichung

$$NaOH + HCl = NaCl + H_2O$$

39,76

genau 39,76 g erforderlich, um 1 Liter Normallauge darzustellen (vergl. Bd. I, S. 877 ff.). Die vorhin bereitete Losung ist also zu stark. Man stellt zunachst ihren genauen Gehalt fest, indem man 50 ccm mit einigen Tropfen Methylorange 1) versetzt und zu der kalten Lauge Normalsaure (Bd I, S. 880) bis zum Auftreten einer schwachen Rosafärbung zufliessen lasst Wurden n ccm Saure verbraucht, so stellt man die Proportion auf

$$\begin{array}{ccc} \text{ccm} & \text{ccm} \\ \text{Saule} & \text{Lauge} \\ n & 50 = 1000 \quad x, \end{array}$$

woraus $x=\frac{50\,000}{n}$, d. h. $\frac{50\,000}{n}$ ccm der starken Losung sind auf $1000\,\mathrm{ccm}$ zu verdunnen, um 1 Liter Normallauge zu geben. Der Titer muss durch eine neue Titration controllit und eventuell corrigirt werden (vergl. Bd. I, S. 883) Normalnatronlauge enthalt also genau $39,76\,\mathrm{g}$ NaOH.

Benutzt man anstatt Methylorange als Indicator Lackmustinctur, so muss die zu titrirende Flussigkeit nach Auftreten der violetten, von nie fehlender Kohlensaure herruhrenden Farbung zum Kochen erhitzt und der Zusatz von Saure und das Kochen so oft wiederholt werden, bis die Farbe bleibend zwiebelroth erscheint. Die Anwendung von Methylorange hat den Vorzug, dass in kalter Losung titriit werden kann, dass also auch kein Angriff der Losung auf das Porcellan stattfindet. Beim Kochen der mit Lackmus versetzten Losung kann das Porcellan, so lange die Losung noch alkalisch ist, angegriffen werden,

^{1) 1} g Methylorange wird in 1 Inter Wasser gelost. Zwei Tropten der

wodurch der Alkaligehalt erhoht wird Der Vorzug des Methyloranges vor dem Lackmus beruht darauf, dass ersteres durch freie oder halbgebundene Kohlensaure nicht gefarbt wird, wahrend die blaue Farbung des Lackmus dadurch in Violett verwandelt wird Das Erscheinen der nelkenrothen Färbung zeigt daher ein Vorwalten der Normalsaure scharf an.

Titration der Schwefelsaure Man wagt, wenn man den Gehalt der Saure annahernd, z. B. durch das specifische Gewicht kennt, so viel derselben ab, dass man weniger als 50 ccm Normallauge verbraucht. Von concentrirter Saure wurde man also nicht mehr als 2 g abwägen. Hat man das specifische Gewicht genau bestimmt, so kann man die Probe auch abmessen, was indess bei concentrirter Saure, ihrer oligen Beschaffenheit wegen, weniger rathsam ist. Nachdem man die Probe in etwa 50 ccm Wasser hat laufen lassen, rothet man schwach mit Methylorange und titrirt mit der Normallauge, bis die rothe Farbung in schwaches Gelb umschlagt. Jeder Cubikcentimeter Normallauge entspricht 0,04868 g H₂SO₄, woraus sich der Procentgehalt leicht berechnen lasst.

Salpetrige Saure, welche das Methylorange zerstort, ist in der gewohnlichen Saure meist nicht in störender Menge enthalten.

pecielle Methoden.

Untersuchung der Schwefelsaure des Handels nach G. Lunge¹) Die gewohnliche Schwefelsaure kann als Verunreinigungen enthalten Natrium, Ammonium, Calcium, Aluminium, Eisen, Blei (Zink, Kuptei), Arsen, Selen, Thallium, Titan, Saueistoffverbindungen des Stickstoffs, schweflige Saure, Salzsaure, Flusssaure

Ob gasformige Verbindungen übeihaupt vorhanden sind, also schweflige Saure und Stickstoffoxyde, erkennt man nach Warington, indem man 2 kg der Saure in einer zur Haltte damit angefüllten Flasche heftig schuttelt und die überstehende Luft mit Jodstarkepapier aut schweflige Saure (bezw Schwefelwasserstoff), mit Jodstarkepapier aut Stickstoffoxyde prüft. Schweflige Saure in grossem Uebeischuss entfarbt das durch Stickstoffoxyde geblaute Papier. Neben Stickstoffoxyden kann schweflige Saure nur spurenweise vorhanden sein

Die ubrigen qualitativen Reactionen werden in der Saure selbst eventuell nach dem Verdunnen mit Wasser, angestellt

Schweflige Saure wird am sicheisten durch Eintragen von Zink in die verdunnte Saure an der Bildung von Schwefelwasserstoff erkannt (vergl S 236) Kommt dieselbe in bestimmbarer Menge von

 $^{^{1})}$ Chem -techn Unt -Meth I, S 315 (1899) und Taschenbuch f Sod 1

was, wie oben bemerkt, nur in Abwesenheit von Stickstoffoxyden moglich ist, so titrirt man mit Jodlosung (s. S 238).

Bei dem Nachweis und der Bestimmung der Oxyde des Stickstofts ist zu unterscheiden, ob die Untersuchung sich auf den Gesammtgehalt an diesen Oxyden oder auf einzelne derselben erstrecken soll. Man kann nach Lunge annehmen, dass die Schwefelsaure, abgesehen von hochst geringen Mengen von Stickstoffoxyd (welches neben Salpetersaure darin überhaupt nicht vorkommen kann) nur Stickstofftrioxyd, N_2O_3 , und Salpetersaure enthalt. Stickstoffperoxyd, N_2O_4 , wird bei Berührung mit Schwefelsaure in Trioxyd und Salpetersaure gespalten.

Ueberschichtet man eine Probe der Schwefelsaure mit einer concentrirten Losung von Eisenvitriol, so giebt sich die Gegenwart von Stickstoffsauren (oder von Stickstoffoxyd) an der Entstehung einer gelben bis braunen Zone oder, bei grosserem Gehalt, an der Braunfarbung der ganzen Eisenlosung zu erkennen. Stickstoffsauren überhaupt, also Salpetersaure und salpetrige Saure, werden ferner durch Diphenylamin erkannt, welches mit beiden Oxydationsstufen eine blaue Farbung giebt (s. weiter unten).

Salpetrige Saure bezw. Stickstofftrioxyd kann neben Salpetersaure erkannt werden durch die Blauung von Jodkaliumstarke und durch das Griess'sche Reagens (s. weiter unten) Diese Reagentien wirken nicht auf Salpetersaure.

Salpetersaure kann neben salpetriger Saure nur durch Brucin nachgewiesen werden (s. weiter unten).

Die als Reagens auf Stickstoffsauren überhaupt benutzte Losung von Diphenylamin wird dargestellt, indem man 1 Thl. dieser Substanz in 100 Thln. reiner Schwefelsaure 1) auflost. Die Losung halt sich in gut verschlossenen Flaschen lange Zeit, sobald sie sich aber zu braunen beginnt, wird sie weniger empfindlich. Ist die zu untersuchende Saure concentrirter als das Reagens, so giesst man letzteres vorsichtig auf die Oberflache der in einem Reagircylinder oder Kelchglase befindlichen Saure (etwa 2 ccm). Bei verdunnterer Saure verfahrt man umgekehrt. Die Reaction besteht im Auftreten einer schon blau gefarbten Zone an der Berührungsstelle der beiden Flussigkeiten. Die Reaction tritt noch in 1 ccm einer Saure ein, welche im Liter 1,20 mg Stickstoff, sei es als Salpetersaure oder als salpetrige Saure, enthalt. Es ist indess zu beachten, dass, ebenso wie die Stickstoffsauren, sammtliche Oxydationsmittel das Diphenylamin blauen, also Chlorate,

¹⁾ Zur Zerstorung von etwa vorhandenen Stickstoffsauren kocht man die Schwefelsaure mit ganz weing Ammoniumsultat und verdunnt sie mit etwa 1/10 Volumen Wasser Es gelingt indess selbst nach stundenlangem Kochen nicht, eine Schwefelsaure ganzlich von Stickstoffsauren zu betreien, so dass das Reagens einen schwach grundlichen Schein besitzt, welchen nichten die Estennium der Este

Jodate, Eisenchlorid, Ferrisulfat, Kaliumchlorat Ebenso giebt das haufig in roher Schwefelsaure vorkommende Selen (s. weiter unten) dieselbe Reaction. Ist Selen vorhanden, so erkennt man grossere Mengen von Stickstoffsauren durch Entfarben von Indigolosung (s. weiter unten), die geringsten Spuren durch Rothfarbung mit Brucinsulfat (s. weiter unten).

Zu quantitativer (colorimetrischer) Bestimmung ist das Diphenylamin nach Lunge nicht geeignet ¹).

Die Indigoprobe auf Stickstoffsauren wird nach Krauch²) in der Weise angestellt, dass man einen Tropfen einer mit dem zehntachen Volumen Wasser verdunnten Indigolosung zu 100 g der Saure mischt und alsdann 100 ccm Wasser hinzutugt, auch nach langerem Stehen darf bei acid. sulfuric. puriss. keine Entfarbung eintreten Von gewohnlicher Schwefelsaure erwarmt man einige Cubikcentimeter mit einem Tropfen Indigolosung und beobachtet, ob Entfarbung eintritt. Zur colorimetrischen Bestimmung ist die Reaction ebenfalls nicht zu gebrauchen.

Wie der Gesammtgehalt an Stickstoffsauren bestimmt wird, siehe weiter unten.

Prufung aut salpetrige Saure Die Reaction mit Jodkaliumstarke oder besser Zinkjodidstarke zeigt nur salpetrige Saure an (S 95) Man muss die Schwefelsaure vorher verdunnen.

Griess hat zwei Reagentien angegeben, welche salpetrige Sauie, aber nicht Salpetersaure anzeigen

Das erste, Metaphenylendramın oder Metadramıdobenzol, giebt eine Gelbfarbung (s. S. 95)

Das zweite, a-Naphtylamin-Sulfanilsaure (S. 95), welches eine Rothfarbung mit salpetiiger Saure (nicht mit Salpetersaure) erzeugt und welches noch viel empfindlicher ist als das erste, wird als das eigentliche "Griess'sche Reagens", oder nach der unten angegebenen Modification von Lunge eintach als "Reagens" bezeichnet

Die bei dei ursprunglichen Bereitung angewandte Salzsaure wurde durch Hosvay durch Essigsaure ersetzt, wodurch die Zeit der Reaction bedeutend abgekurzt und die Farbung intensiver gemacht wird Lunge hat dies bestätigt und eine weitere Modification dadurch angebracht, dass er die beiden Losungen nicht getrennt aufbewahrt sondern sofoit zusammennischt. Es hat dies den Vortheil, dass sich eine Verunreinigung mit salpetriger Saure aus der Luft sofort durch Rothung des Reagens anzeigt, die Losung kann durch Schutteln mit Zinkstaub und Filtinen wieder entfarbt werden. Die Vorschriften lauten übrigens verschieden. Für den qualitätiven Nachweis der salpetrigen Saure giebt Lunge in die S. 95 angeführte Bereitungsweise an mit dem

 $^{^4)}$ Zeitschi if angew Chem 1894, S. (46 — $^2)$ Krauch Die Prutung der chemischen Reagentien — $^4)$ Chem techn. Unt-Meth. 1, S. (1899)

Unterschiede, dass er vor dem Zusammenmischen zu der decantirten Naphtylaminlosung noch 150 ccm verdunnte Essigsaure fugt. Die Anwendung des Reagens zum qualitativen Nachweis der salpetrigen Saure wurde S. 96 beschrieben.

Bestimmung grosserer Mengen von salpetriger Saure in der Schwefelsaure. Die salpetrige Saure kommt in der Schwefelsaure nicht im freien Zustande, sondern als Nitrosylschwefelsaure, SO2.0H.ONO (Zusammensetzung der Kammerkrystalle), vor. In grosseren Mengen ist sie in der feitigen Saure nicht, wohl aber in der aus dem Gay-Lussac-Thurm stammenden Saure, der sogenannten Nitrose, enthalten, und ihre Bestimmung geschieht durch Titration mit Chamaleon nach dem von Lunge 1) angegebenen Verfahren. Man lasst die Saure aus einer Glashahnbürette unter Umschutteln in eine abgemessene, mit der funffachen Menge warmem Wasser (30 bis 40°) verdunnte $\frac{n}{2}$ - Chamaleonlosung (15,698 g K Mn O₄ 1m Liter) fliessen, bis die rothe Farbe eben verschwunden ist. Je nach dem Gehalt der Schwefelsaure an salpetriger Saure nimmt man mehr oder weniger Chamaleon. Von Wichtigkeit ist, die Saure in die Chamaleonlosung fliessen zu lassen, weil beim umgekehrten Verfahren leicht Verluste durch Entweichen von Stickoxyd (3 N₂O₃ = 4 NO + N₂O₅) stattfinden konnen. Bei der angegebenen Temperatur verlauft die Reaction schneller als in der Kalte, bei hoherer scheidet sich vorübergehend Mangansuperoxyd aus.

Die Zersetzung verlauft nach dem Schema:

Colorimetrische Bestimmung kleiner Mengen von salpetriger Saure in der Schwefelsaure. S. 149 wurde die Methode von Preusse-Tiemann beschrieben, welche auf der Anwendung des Metaphenylendiamins berüht. Ein Nachtheil dieses Reagens besteht in der S. 95 erwähnten geringen Haltbarkeit seiner Losungen, welche es nothig macht, die Losungen haufig auf Zusatz von Thierkohle zu kochen, um sie zu entfarben. G. Lunge und A. Lwoff?) benutzen daher das zweite von Griess angegebene Reagens α-Naphtylamin mit Sultanilsaure. Dieses Reagens besitzt einige Eigenschaften, welche es für die quantitative Bestimmung nicht ohne weiteres geeignet er-

¹⁾ Ber d deutsch chem Ges 10, 1075 (1877) — 2) Zeitschr f angew Chem 1894, S 348

scheinen lassen. Die Rothfarbung durch ausserst geringe Mengen von salpetriger Saure tritt namlich erst nach einiger Zeit ein und wächst viele Stunden lang an Intensitat. Die genannten Autoren fanden aber, dass die relative Starke der Farbungen zweier Losungen sich immer gleich bleibt, so dass man, unter sonst gleichen Versuchsbedingungen, den Vergleich zu jeder beliebigen Zeit anstellen kann.

Ein anderer Uebelstand scheint von vornherein in der Thatsache zu liegen, dass die Bildung des Azofarbstoffes, auf welchem die Reaction beruht. durch grossere Mengen von Mineralsauren erschwert oder gar verhindert wird. Dieser Nachtheil wird beseitigt, indem man die Losung des Reagens vor der Zugabe der Schwefelsaure mit so viel Natriumacetat versetzt, dass die Losung in eine essigsaure umgewandelt wird. (Wasserige Losungen konnen nach Zusatz des Reagens sofort oder doch nach einer Viertelstunde verglichen werden.) Endlich muss das Reagens in grossem Ueberschuss angewandt werden, damit die Farbentone dem Gehalt an salpetriger Saure entsprechen. Die Menge des Reagens muss wenigstens das Hundertfache derjenigen betragen, welche theoretisch nothig ware, um die vorhandene salpetrige Saure in den Azofarbstoff umzuwandeln. Unter den unten angegebenen Versuchsbedingungen genugt 1 ccm des Reagens.

Nach Lunge und Lwoff bereitet man das "Reagens" fur den quantitativen Gebrauch wie folgt 0,1 g reines (weisses) &-Naphtylamin wird durch viertelstundiges Kochen mit 100 ccm Wasser aufgelost, dazu 5 ccm Eisessig oder die aquivalente Menge von schwacherer Essigsaure gesetzt, eine Losung von 1 g Sulfanilsaure in 100 ccm Wasser zugefügt und die Mischung in einer gut verschlossenen Flasche aufbewahrt Eine gunz schwache rosenrothe Farbung, die leicht eintritt, ist ohne Belang, da sie bei Anwendung von 1 ccm auf 50 ccm der Probe verschwindet, eine starkeie Farbung kann durch Schutteln mit Zinkstaubleicht beseitigt werden 1 ccm des Reagens zeigt 1 1000 mg Nitritstickstoff in 100 ccm Wasser nach 10 Minuten schon ganz deutlich an

Als "Normallosung" von Nitritstickstoff benutzen die Genannten nicht eine Losung von Natriumnitrit, welche sich sehr schnell verandert, sondern sie bringen die salpetrige Saure in den vollkommen stabilen Zustand von Nitrosylschwefelsaure man lost 0,0492 g reines Natriumnitrit Na NO $_2$ (= 0,010 g N), in 100 ccm Wasser, bringt hiervon 10 ccm mit reiner Schwefelsaure auf 100 ccm und hat alsdam eine Normallosung, von welcher 1 ccm $^{-1}$ 100 mg Nitritstickstoff enthalt

Zur Ausführung des Versuches bringt man in jeden der Colorimetercylinder I com des "Reagens", 40 cm Wassei und 5 g festes Natriumacetat (welches für sich mit dem Reagens auf Reinheit geprütt wurde) alsdann fügt man zu der einen Mischung I com der "Normallosung zu der anderen I com der zu untersuchenden Saure und mischt sofort gut durch. Zum Mischen empfehlen sich Glasiohien, welche unten zu einer der Weite des Colorimetercylinders moglichst angepassten Kugel

aufgeblasen sind; bei drei- oder viermaliger Auf- und Abbewegung dieser Ruhrer ist die Mischung vollkommen, und der Farbenvergleich kann nach funf Minuten geschehen. Erwarmen der Lösungen ist unzweckmassig.

Zur Vergleichung benutzt man Hehner'sche Cylinder (S. 109) oder ein Colorimeter oder einfach zwei kalibrirte Glascylinder von etwas mehr als 50 ccm Inhalt, in welchen man die Gleichheit des Farbentons durch Ausgiessen herstellt (vergl. Bd. I, Colorimeter und colorimetrische Bestimmungen).

Prufung auf Salpetersaure. Lunge und Lwoff 1) haben gezeigt, dass Salpetersaure sich durch Brucin allein, sowie auch neben salpetriger Saure nachweisen und bestimmen lasst. Reagens, welches aus einer Losung von 0,2 g Brucin in 100 ccm reiner Schwefelsaure besteht, nimmt durch die geringsten Spuren Salpetersaure eine rosarothe Farbung an, welche bald in Gelb übergeht: salpetrige Saure giebt diese Reaction nicht, und man kann auf diese Weise die kleinsten Spuren von Salpetersaure neben einem grossen Ueberschuss von salpetriger Saure nachweisen, vorausgesetzt, dass genugend viel Schwefelsaure vorhanden ist (vergl. hieruber S 97). Bezuglich der Abhangigkeit der Farbenreaction von der Menge der Schwefelsaure ist Folgendes zu merken. Vermischt man ein Volumen einer wässerigen Losung, die ein wenig Kaliumnitrat enthalt, mit dem gleichen Volumen concentrirter Schwefelsaure, so tritt auf Zusatz des Reagens keine Farbenreaction ein, dagegen augenblicklich bei Vermischung von 1 Vol. der wasserigen Losung mit 3 Vol. concentrirter Schwefelsaure. Die Farbe ist gewohnlich zuerst roth, geht dann in Orange und zuletzt, aber zuweilen nach langer Zeit, in ein grunliches Gelb uber, welches Lunge als "Schwefelgelb" bezeichnet. Dieser letztere Farbenton nun ist bestandig, und seine Intensität steht auch in quantitativer Beziehung zur vorhandenen Salpetersaure, und da derselbe durch Erwarmen der Probe auf 70 bis 80° in einer halben bis einer Minute hervorgebracht werden kann, so ist die colorinetrische Bestimmung der Salpetersaure auf dieses Schwefelgelb und nicht auf das antangliche Roth gegrundet worden

Als Reagens dient die oben erwahnte schwefelsaure Brucinlosung. Die zur Herstellung derselben benutzte Schwefelsaure giebt, wenn sie von vornherein nicht ganzlich salpetersauretrei war, auch nach stundenlangem Kochen mit Ammoniumsulfat (s. S. 281) noch eine schwache Farbung mit Brucin, dieselbe ist abei so unbedeutend, dass sie unter den Versuchsbedingungen (1 ccm Reagens auf 50 ccm Flussigkeit) meht in betracht kommt.

Es lasst sich mit 1 ccm Brueinlosung noch $^{+}$ 100 mg Salpetersaurestickstoff in 50 ccm einer Losung, von welcher mindestens drei Viertel

¹⁾ Loc oit S 347

aus concentrirter Schwefelsaure bestehen muss (s. vonhin), deutlich nachweisen

Zur Herstellung einer "Normallosung" lost man 0,0721 g reines Kaliumnitrat (= 0,01 g N) in 100 ccm Wasser. 10 ccm dieser Losung werden mit reiner concentrirter Schwefelsaure auf 100 ccm gebracht, so dass also 1 ccm dieser "Normallosung" 1/100 mg Salpeterstickstoff enthalt.

Die Brucinlosung und die Normallosung werden am besten in gut verschliessbaren Glashahnburetten aufbewahrt, von denen die für die "Normallosung" bestimmte eine Ablesung auf 0,01 ccm gestatten, also z. B. in $^{1}/_{20}$ ccm eingetheilt sein sollte.

Ausfuhrung des Versuches. Man giebt in einen der beiden Colorimetercylinder (S. 288) 1 ccm der Normallosung und 1 ccm Brucinlosung, fullt mit reiner concentrirter Schwefelsaure auf 50 ccm auf, giesst das Gemisch in einen Kolben, erwarmt es auf 70 bis 80° und kuhlt ab, sobald der Farbenumschlag in Schwefelgelb eingetreten ist (langeres Erhitzen fuhrt keine Aenderung mehr herbei).

Danach giesst man die Losung in den Cylinder zuruck. In den anderen Cylinder bringt man ebenfalls 1 ccm Brucinlosung, fullt mit der zu prufenden Schwefelsaure bis zu 50 ccm auf und verfahrt genau wie vorhin. Ist das specifische Gewicht der zu prufenden Schwefelsaure nicht unter 1.7, so kann sie direct benutzt werden. Man hat dann nur einen Vorversuch zu machen, um zu wissen, ob der Salpetersauregehalt nicht zu stark fur die colorimetrische Bestimmung ist; ware dieses der Fall, so musste man mit reiner concentrirter Saure entsprechend verdunnen Liegt aber eine verdunntere Saure vor, so muss man dieselbe zunachst in genau abgemessenen Verhaltnissen mit reiner concentrirter Schwefelsaure vermischen, um eine Flussigkeit zu haben, von welcher mindestens drei Viertel aus concentrirter Schwefelsaure bestehen (eine wasserige Losung musste im Verhaltniss von 1 3 concentrirter Schwefelsaure gemischt werden, s oben) Die colorimetrische Vergleichung wird wie bei der Bestimmung der salpetrigen Saure (S 287) ausgeführt Selenige Saure stort, nach Lunge, die Brucinreaction nicht, eihebliche Mengen von Eisensalzen dagegen machen dieselbe unsicher

Die Bestimmung des Gesammtgehaltes an Stickstoffverbindungen geschieht nach Lunge auf gasvolumetrischem Wege durch Schutteln der Saure mit Quecksilber, wodurch sammtliche Verbindungen in gasformiges Stickstoffoxyd übergehen dessen Volumen im Nitiometer (s unter Stickstoff) gemessen wird. Sehr geeignet tur diesen Zweck ist das Lunge'sche Gasvolumeter (Bd. I. S. 394) Das Princip der Ausführung ist folgendes. Man bringt eine Probe der Schwefelsaure in den Bechei des ganz mit Quecksilber getüllten Messrohres A (Fig. 29, Bd. I) und lasst dieselbe durch Senken des Niveau-

rohres C in das Rohr A eintreten, mit der Vorsicht, dass keine Luft zugleich mit eindringt. Nachdem man durch Schutteln des Rohres die vollstandige Zersetzung der Stickstoffverbindungen herbeigeführt hat, misst man das Volumen des gebildeten Stickstoffoxyds, aus welchem der vorhandene Stickstoff berechnet wird.

Da aber das Schutteln bei diesem Apparate nicht leicht durchzuführen ist, so verlegt Lunge diese Operation in einen besonderen Apparat und führt nur das gebildete Stickoxyd behufs Messung in das Gasvolumeter über.

Der Schuttelapparat besteht aus dem Schuttelgefasse E und dem Niveaurohre F, beide durch einen starken Gummischlauch verbunden

Fig. 63.



Auf dem doppelt durchbohrten Hahne des Gefasses E befindet sich angeschmolzen der Fulltrichter c und das Ausstromrohrchen a, welches durch eine Kautschukkappe b verschlossen werden kann.

Man operirt in folgender Weise. Man steckt auf das Ausstromrohrchen des Hahnes am Gasvolumeter, anstatt des dort gezeichneten Schlauches, ein kurzes Schlauchstuck, welches zur Verbindung mit dem Apparate Fig. 63 bestimmt ist, fullt das Gasvolumeter sowie den Apparat mit Quecksilber und druckt dasselbe so weit empor, dass es bis an die Mundung des Schlauchstückes am Gasvolumeter und bis an die Mundung des Rohres a steht, worauf man die Hahne schliesst und aut letzteres Rohr die Kautschukkappe b setzt.

Alsdann bringt man in den Trichter c mittelst einer fein getheilten Pipette eine passende Menge der zu untersuchenden Saure und lasst dieselbe bei gesenktem Rohr F durch den Hahn in das Getass E treten, ohne dass Luft nachgesaugt wird. Dann spult man den Becher c noch zweimal mit 2 bezw. 1 ccm ganz stickstofftreier concentrirter Schwetelsaure aus, welche man ebenfalls in das Gefass einsaugt, und

schuttelt, bis alle Stickstoffsauren zersetzt sind. Hierauf entfernt man die Kappe b und verbindet a mit dem Gasvolumeter derart, dass die beiden Glasrohrchen an einander stossen. Nachdem man F' gehoben und C am Gasvolumeter gesenkt hat, offinet man den Hahn an E und danach den Hahn des Gasvolumeters, letzteren aber so vorsichtig, dass nach dem Ueberdrucken des Gases die Schwefelsaure nur bis an den Hahn des Gasvolumeters vordringt, worauf man letzteren schliesst und die Apparate (nach dem Schliessen des Hahnes von E) aus einander nimmt. Die Ablesung des Gasvolumens geschieht, wie in Bd. I beschrieben ist, nachdem man kurze Zeit gewartet hat, um die Temperatur im Beductionsrohie B und im Messrohre A sich ausgleichen zu

lassen. Zu beachten ist, dass in diesem Falle das Gas, infolge der Beruhrung mit der concentrirten Schwefelsaure, sich in trockenem Zustande befindet, also mit einem Gasvolumeter gemessen werden muss. dessen Reductionsrohr auf trockene Gase eingestellt ist (vergl Bd. I, S. 397). War dasselbe auf feuchte Gase eingestellt, so saugt man von der Ueberfuhrung des Stickoxyds ein Tropfchen Wasser durch den Becher des Messrohres A ein (Fig. 29, Bd. I)

Prufung auf Selen. Man vermischt die Schwefelsaure mit concentrirter Eisenvitriollosung, wobei sich das Selen durch eine rothe Farbung zu erkennen giebt und nach langerer Zeit als rothbrauner Niederschlag absetzt. Die bei Anwesenheit von Oxyden des Stickstoffs entstehende braune Farbung wird durch Erhitzen zerstort (s. unter Stickstoff).

Nachweis und Bestimmung des Arsens. Die Prufung im Marsh'schen Apparate durch Erzeugung des Arsenspiegels in der Glasrohre ist nur dann sicher, wenn die Schwefelsäure keine Salpetersaure, salpetrige und schweflige Saure enthalt. Nach Krauch (loc. cit) darf die reine Saure (Acid. sulfuric. puriss), mit dem dreifachen Volumen Wasser verdunnt, nach halbstundiger Gasentwicklung keinen Arsenspiegel geben. Als Apparat benutzt man eine etwa 200 ccm fassende Entwicklungsflasche, welche mit etwa 20 g absolut arsenfreiem Zink beschickt wird, zu welchem man die Saure fliessen lasst.

Zur Prufung einer obige Verunreinigungen enthaltenden Saure konnen verschiedene Methoden benutzt werden

Ed. Donath 1) verdunnt 10 bis 15 ccm Schwefelsaure mit dem gleichen Volumen Wasser, setzt diese Flussigkeit zu einer frisch bereiteten, stark salzsauren Losung von Zinnehlorur, erhitzt die Mischung zum Kochen und fügt vorsichtig tropfenweise eine Losung von saurem Natriumsulfit oder von schwefliger Saure hinzu. Bei Gegenwart von Arsen erfolgt nach einiger Zeit deutlich eine Ausscheidung von fein vertheiltem gelbem Schwefelarsen, wahrend bei Abwesenheit von Arsen nur eventuell ein starkeres Opalisiren durch ausgeschiedenen Schwefel zu beobachten ist

Diese Reaction beruht auf einer Reduction der schwefligen Saure durch Zinnehlorur zu Schwefelwasserstoff. Unter den genannten Versuchsbedingungen tritt die Bettendorf'sche Reaction zwischen Zinnehlorur und arseniger Saure nicht ein, da dieselbe einen Ueberschuss von rauchender Salzsaure erfordert (vergl. Bd. I, S. 122)

Quantitative Bestimmung des Aisens Dieselbe wurde bereits Bd I, S. 134 angeführt. Handelt es sich um eine sehr genaue Bestimmung des Aisens in einer durch schwere Metalle verumeringten Saure, so scheidet man dasselbe in der erwaimten, verdunnten Saure

¹⁾ Zeitschi 1 anal Chem **36**, 665 (1897)

durch Schwefelwasserstoff ab und trennt und bestimmt das Arsen nach den in Bd. I unter "Arsen" angefuhrten Methoden.

Nachweis und Bestimmung von Blei. Grossere Mengen von Blei fallen schon beim Verdunnen der Saure mit Wasser in Form einer aus Bleisulfat bestehenden Trubung aus, bleibt die Losung aber klar, so zeigen sich Spuren von Blei beim Vermischen mit dem mehrfachen Volumen Alkohol (vergl. auch Bd I, S. 13)

Der Niederschlag wird nach vollstandigem Absetzen abfiltrirt und das Bleisulfat nach Bd. I, S. 18 weiter behandelt und gewogen.

Nachweis und Bestimmung von Eisen. Man oxydirt das Eisen durch Kochen einer Probe der Saure mit einem Tropfen eisenfreier Salpetersäure, verdunnt und versetzt die abgekuhlte Flussigkeit mit einem grossen Ueberschuss von Rhodankalium (vergl Bd. I, S. 441 u 442).

Die Starke der Reaction giebt einen Anhalt darüber, ob das Eisen sich titriren lasst oder auf colorimetrischem Wege bestimmt werden muss

Im ersteren Falle reducirt man eine Probe von wenigstens 50 ccm Saure durch Erwärmen mit eisenfreiem Zink, giesst vom Zinkuber-

schuss ab und titrirt mit einer $\frac{n}{20}$ -Permanganatlosung, welche man

ch Verdunnen der halbnormalen Losung (S. 286) darstellt, bis zur Rosafarbung

Da nach der Gleichung Bd. I, S 447

 $2\ 156,98\ \mathrm{KMnO_4} = 10.55,6\ \mathrm{Fe},$

so entspricht 1 Liter $\frac{n}{20}$ - K MnO₄, welches 1,5698 g K MnO₄ enthalt

 $5 \ 0.556 \,\mathrm{g}$ Fe, also $1 \,\mathrm{ccm} = 0.00278 \,\mathrm{g}$ Fe

Die colorimetrische Bestimmung sehr geringer Mengen von Eisen nach Lunge wurde Bd. I, S 598 beschrieben. Man oxydirt eine abgewogene Menge der Saure mit genau 1 ccm Salpeteisaure und verdunnt mit Wasser, so dass das Volumen der kalten Flussigkeit 50 ccm ausmacht. Von dieser Losung bringt man 5 ccm in den Colorimetercylinder (A) und verfahrt im übrigen, wie a. a. () ausgeführt wurde, unter Berücksichtigung, dass die zu messende Menge Eisen 0,02 mg nicht überschreiten darf

Zur Bestimmung von Chloriden kocht man nach Lunge 10 ccm der Saure in einem Kolbchen und leitet die Salzsauredampte an die Oberflache von etwas in einem Kolbchen befindlichem Wasser Das Gasleitungsrohr dart wegen der mit einem etwaigen Zurucksteigen des Wassers verbundenen grossen Gefahr nicht in dasselbe eintauchen Die vom Wasser absorbite Salzsaure wird entweder acidimetrisch oder

mit $\frac{n}{10}$ -Silbernitrat titrit (s unter "Salzsaure")

Analyse der rauchenden Schwefelsaure und des Schwefelsaureanhydrids. Die rauchende Schwefelsaure kann sammtliche Verunreinigungen der gewohnlichen Saure enthalten. Ein Gehalt an fixen Bestandtheilen zeigt sich beim Verfluchtigen einer Probe auf Platin. Die qualitative Analyse wird in der verdunnten Saure wie die der gewohnlichen Saure ausgeführt.

Quantitative Analyse. Die Werthbestimmung der rauchenden Schwefelsaure sowie des Anhydrids besteht in der Ermittelung des Gehaltes derselben an Schwefelsaureanhydrid oder Trioxyd, SO₃. Dies geschieht durch Bestimmung der Gesammtaciditat der mit Wasser verdunnten Saure mittelst Normalnatronlauge, aus dem verbrauchten Volumen Lauge, welches der Summe des als Monohydrat (H₂SO₄) vorhandenen Trioxyds und des freien Trioxyds entspricht, berechnet man den Gehalt an letzterem in folgender Weise.

Es sei p das Gewicht der titrirten Saure; dasselbe besteht aus $x \in SO_3$ und $(p-x) \in H_2SO_4$. Von der Normalnatronlauge entspricht 1 ccm (= 0,04 g NaOH) 0,04 g SO₃ und 0,049 g H₂SO₄, wie sich aus den Gleichungen

ergiebt (Der einfacheren Rechnung halber sind die Moleculargewichte abgerundet worden.) Von der Lauge werden n ccm verbraucht, und von diesen werden a ccm von SO_3 und b ccm von H_2SO_4 neutralisiit, so dass a + b = n.

Aus den Proportionen

g SO, ccm Na OH
0,04 1 =
$$r \cdot a$$
, woraus $a = \frac{\lambda}{0.04}$

und

g H₂SO₄
0,049 1 =
$$(p - r)$$
: b , woraus $b = \frac{p - r}{0.049}$,

tolgt

$$\frac{r}{0.04} + \frac{p - x}{0.049} = r$$

Aus dieser Gleichung ergiebt sich

$$r = \frac{0.00196 \, n - 0.04 \, p}{0.009}$$

als absolutes Gewicht des treien SO,, und hieraus der Procentgehalt aus der Proportion

$$p \cdot \iota = 100 \text{ Proc}, \text{ Proc SO}_{2} = \frac{0.106 \text{ n} - 4 \text{ p}}{0.009 \text{ p}}$$

oder Procentgehalt an

$$80. = 21.77 - 444.44.$$

Bei Benutzung der genauen Atomgewichte (H = 1, wobei 1 ccm Normalnatronlauge = 0,03976 g Na O H = 0,03974 g S O_3 = 0,04868 g H₂ S O_4) lautet die Formel·

21,64
$$\frac{n}{p}$$
 — 444,5 Proc SO₃.

Aus dieser Formel ergiebt sich schon eine analytische Schwierigkeit. Man sieht namlich an dem Ausdruck 21,64 $\frac{n}{p}$, in welchem n die Cubikcentimeter verbrauchter Lauge und p das Gewicht der titrirten Saure bedeutet, dass bei einer kleinen Einwage, z. B. p=2 g, die Anzahl Cubikcentimeter Lauge mit 10,82 multiplicit wird, dass also ein Fehler von 0,1 ccm beim Titriren das Resultat um 0,1 . 10,82, d. h. um mehr als 1 Proc. SO_3 beeinflusst. Hierauf wird weiter unten eingegangen.

Eine andere operative Schwierigkeit bietet sich bei der Probenahme und bei der Ueberführung von anhydridreichen Sauren bezw. des Anhydrids selbst in wässerige Losung. Die im Handel vorkommenden Producte sind entweder olige Flüssigkeiten, sogen. Oleum, oder

oder weniger feste Massen. Sauren, welche bis zu etwa 40 Proc. les SO, enthalten, sowie solche von 60 bis 70 Proc. SO, sind nussig. Praparate von 40 bis 60 Proc. freiem SO, sind fest; es sind dieses die Producte, welche sich in ihrer Zusammensetzung der festen Pyroschwefelsaure, H2S2O7, nahern Letztere kann man betrachten als eine Auflosung von SO; in H2SO4, in welcher also etwa 45 Proc. SO, enthalten sind. Die mehr als 70 Proc freies SO3 enthaltenden Sauren bis zum reinen Anhydrid sind wieder fest. Die hygroskopischen Eigenschaften des Productes, die Fluchtigkeit des Anhydrids und die heftige Reaction, welche beim Verdunnen mit Wasser eintritt, erfordern bei der Probenahme, beim Wagen und beim Verdunnen besondere Vorsicht Um eine Durchschnittsprobe nehmen zu konnen, mussen die theilweise oder ganz krystallisirten Sauren zunachst verflussigt werden Theilweise erstarrtes Oleum oder krystallisirte Pyroschwetelsaure (also bis zu einem Gehalt von etwa 45 Proc SO₁) lassen sich ohne Gefahr ın einem verschlossenen Gefässe durch allmahliche Erwarmung im Sandbade (Enwarmen im Wasserbade ist gefahrlicher) bis auf etwa 30° leicht schmelzen, das Oeffnen der Flasche muss indess mit einiger Vorsicht geschehen. Bei Blechtrommeln lost man das in der Mitte des Deckels befindliche Verschlussplattchen mit einem heissen Lothkolben und bedeckt die runde Oeffnung sofort mit einem Uhrglase, wonach man das Erwarmen behuts Schmelzung der Saure vornehmen kann, ohne betuichten zu brauchen, dass die geringe Menge verdamptenden Trioxyds die Zusammensetzung des Inhalts wesentlich andert

Beim Schmelzen derjenigen Producte, welche sich in der Zusammen-

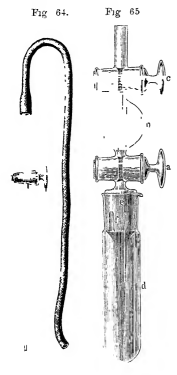
Aussehen durchfeuchteter Baumwolle annimmt und sich nicht vollstandig verflussigen lässt. Diese Erscheinung rührt von einer Spur Feuchtigkeit her, und zwar sind nach Cl. Winkler 1) unglaublich geringe Mengen Feuchtigkeit hinreichend, um die vollstandige Verflüssigung zu verhindern. Nach Winkler's Versuchen besteht aber in der Zusammensetzung des flüssigen und des gallertartigen Theiles kein wesentlicher Unterschied, so dass man die dem flüssigen Theile entnommene Probe als Durchschnittsprobe betrachten kann. Jedenfalls muss die ganze Menge einer zu untersuchenden Probe so vollstandig wie moglich verflussigt werden, da man nach Rosenlecher (s. weiter unten) bei einer nur theilweisen Verflussigung keine Gewahr dafür hat, dass der noch übrige, feste Theil genau dieselbe Zusammensetzung hat wie der verflussigte. Aus einer auf beschriebene Art geschmolzenen grosseren Durchschnittsprobe wird die zum Wagen benutzte Probe, wie weiter unten angegeben, genommen. Das feste Anhydrid darf wegen seiner leichten Flüchtigkeit nicht durch Schmelzen verflüssigt werden. Die Behandlung desselben folgt weiter unten.

Abwagen von flussiger bezw. verflussigter Säure. O. Clar und J. Gaier²) benutzen dünnwandige, aus Glasröhren hergestellte Glaskugeln, welche nach beiden Seiten zur Capillare ausgezogen sind und gewogen werden. Die Kugel hat etwa 20 mm Durchmesser, der ganze Apparat 150 bis 200 mm Lange Das Ansaugen der Saure in die Kugel bewirkt Lunge sehr bequem und gefahrlos in folgender Weise Man verdunnt die Luft in einer gewohnlichen, mit Gummistopfen und Glashahn versehenen Flasche durch Saugen mit dem Munde, verbindet eine der Capillaren mittelst eines Schlauchstuckes mit dem Glashahn, taucht die Spitze der anderen Capillare in die flussige Saure und kann nun durch vorsichtiges Oefinen des Glashahns 3 bis 5 g der Saure in die Kugel aufsteigen lassen, welche davon nur bis zur Halfte gefüllt sein soll. Die Spitze der trocken gebliebenen Capillare wird zugeschmolzen, die andere Spitze mit Filtrirpapier gereinigt und der Apparat in horizontalei Lage, die Kugel in einem Glasgefasse oder Tiegel ruhend, auf die Wage gebracht und gewogen. was ohne Veranderung des Gewichtes durch Verdampfen oder Wasseranziehung geschehen kann.

Man bringt nun den Apparat mit dem offenen Ende nach unten in einen kleinen Erlenmeyer-Kolben, welcher so viel Wasser enthalt dass die Spitze des Rohres, wenn die Kugel auf dem Halse des Kolbens ruht, ziemlich tief eintaucht, und bricht die obere Spitze ab Der Ausfluss der Saure erfolgt ganz allmahlich ohne heftige Reaction, nachdem man die Kugel durch Einbringen von einigen Tropfen Wasser in die obere Capillare ausgespult, reinigt man sie vollstandig durch Aufsaugen erst der verdunnten Saure und dann von Wasser. Die ver-

dunnte Saure wird auf ein bestimmtes Volumen, z. B. 1 Liter, verdunnt und 100 ccm mit $\frac{n}{5}$ - Natronlauge titrirt (s. weiter unten).

Cl. Winkler bedient sich zum Aufsaugen und Wagen einer Hahnrohre (Fig. 64) mit conisch bis zur Capillare ausgezogener Spitze. Der Hahn muss ohne Einfettung dicht schliessen und das conische



dicht schliessen und das conische Rohr recht gleichmassig ausgezogen sein. Die Füllung des letzteren bis zur Halfte oder bis zu zwei Dritteln geschieht wie vorhin; nach dem Fullen kehrt man die Rohre um, so dass die Saure aus der Spitze nach dem Hahn zu hinabfliesst, worauf die Reinigung, die Wagung, das Entleeren und Auswaschen, wie beschrieben, erfolgt.

Die Kugelhahnpipette von G. Lunge und Rey, Fig. 65, 1st wohl der bequemste Apparat zum Abwagen der rauchenden Sauren uberhaupt, von Ammoniak u s. w. Derselbe stellt eine Combination der Winkler'schen Pipette mit der S 295 erwahnten Saugflasche dar. Die Hahne a und c mussen ohne Einfettung dicht schliessen Das Tariren geschieht zweckmassig durch gesondertes Wagen der Pipette und des mit etwas Wasser beschickten Schutzrohres d Man schliesst a. offnet c, verdunnt die Luft in der

Kugel b durch Saugen mit dem Munde und schliesst c. Nachdem man die Spitze in die Saure eingetaucht hat, lasst man durch Oeffnen von a die Saure aufsteigen, aber nicht bis an den Hahn a, wonach a geschlossen, die Spitze gereinigt und der Apparat behufs Wagung in das Schutzrohr a gesteckt wird

Die im Vorstehenden angegebenen Mittel zur Probenahme der Saure sind nach R. Rosenlecher i) im technischen Betriebe, wo eine grossere Anzahl von Analysen gleichzeitig zu machen ist, zu zeitraubend Genanntei Verfasser stellt sich aus 5 bis 6 mm weiten Glasrohren eine grossere Anzahl Kugelrohren, ahnlich wie die S 295 beschriebenen, her, jedoch von geringerem Inhalt, weil jede Probe nach

der Verdunnung direct titrirt wird. Die Kugel hat 8 bis 10 mm Durchmesser, eine der Capillarrohren 5 bis 6 mm, die andere 3 bis 4 mm Lange. Die beiden Capillaren werden gleich an der Kugel so umgebogen, dass sie einen Winkel von 135 bis 140° bilden und dadurch eine Form erhalten, welche gestattet, die gefullte Kugel leicht aufzuhangen. Die Oefinungen der beiden Capillaren verengt man vor der Lampe bis auf ½ bis ¼ mm Weite; letztere Weite verhindert auch bei sehr anhydridreichen Säuren, selbst bei reinen Anhydridproben, eine Wasseranziehung oder Verdunstung.

Behufs Fullung der Rohrchen verbindet man den kürzeren Schenkel, unter Zwischenschaltung eines mit krystallisirter Soda gefullten Rohres, mit einem capillaren Gummischlauche und saugt, bis die Saure in die Kugel zu steigen beginnt und die weissen Anhydriddampfe noch nicht in den kurzen Schenkel eintreten. Alsdann halt man das Rohrchen so, dass die beiden Schenkel nach oben gerichtet sind, und befordert durch santtes Aufklopfen die Flussigkeit in die Kugel, wonach das Rohr mit Filtrirpapier gereinigt wird. Die gefullten Kugelrohrchen legt man der Reihe nach quer uber eine Pappschachtel, deren Langswande mit numerirten Ausschnitten versehen sind, wo sie ohne Gefahr fur Verdunstung oder Wasseranziehung bis zur Wagung verbleiben. Ein leicht herzustellendes passendes Gehange aus Draht nimmt die Rohrchen in derselben Lage in der Wage auf. Das Anfassen vor und nach der Wagung darf jedoch, um eine Verdunstung durch Erwarmung zu vermeiden, nur mittelst der Pincette oder umgelegten Filtrirpapiers geschehen.

Zur Ueberfuhrung des Inhaltes der Rohrchen in wasserige Losung bedarf man fur jedes gewogene Rohrchen einer mit Glasstopfen versehenen Flasche von 250 bis 300 ccm Inhalt In diese giebt man 20 bis 30 ccm destillirtes Wasser, fugt den Indicator hinzu und fuhrt das am aussersten Ende des kurzeren Schenkels gefasste Rohrchen so weit wie moglich in die fast horizontal gehaltene Flasche derait ein, dass das Oleum nicht ausfliessen kann. Dann lasst man es los, setzt schnell den Stopfen ein und benetzt denselben durch Neigen der Flasche mit Wasser, wodurch ein dichter Abschluss erzielt wird Wahrend diesei ganzen Operation bleibt das Rohrchen in nahezu wagerechter Lage so dass ein Ausfliessen und somit ein Entweichen von Anhydriddampt vor dem Schliessen der Flasche nicht stattfinden kann was sich auch an der unveranderten Farbe des Indicators zu erkennen giebt Schliesslich zertrummert man das Kugelichichen durch Schutteln der Flasche und setzt letzteres fort, bis die weissen Nebel verschwunden sind wonach man durch den Flaschenhals titint Bei diesem Vertahren, das Robichen im geschlossenen Gefasse zu zeitiummern, macht es natuilich nichts aus, ob die in die Kugel eingesogene Probe flussig bleibt oder nachher erstarrt

Abwagen von Anhydrid. Clar und Gaier (loc. cit.) wenden hierzu ein Flaschchen von der Form der Fig. 66 an. Der gut ein-

Fig. 66

geschliffene Glasstopsel ist hohl und beiderseitig offen. Das Flaschchen ist 17 mm weit und 58 mm hoch, der Stopfen 46 mm hoch und kann oben durch einen kleinen Glasstopfen verschlossen werden. Man fullt den Stopfen mit etwas lockerer, befeuchteter Glaswolle an und tarirt das Ganze. Alsdann bringt man 2 bis 3 g des Anhydrids in das Flaschchen, setzt den Glasstopfen auf und bestimmt das Gewicht.

Um beim Einlegen des Flaschchens in das Wasser die Mundung des Stopfens unter Wasser zu bringen und dem Flaschchen die fur die Losung des Anhydrids nothige schiefe Lage zu ertheilen, beschwert man den Stopfen durch einen um seine Einschnurung gedrehten starken Platindraht, entfernt den kleinen Glasstopfen und lasst das Flaschchen, mit dem Stopfen voran, in einen Kolben von etwa 2 Liter Inhalt gleiten, welcher mit etwa 500 ccm Wasser

von 50 bis 60° beschickt ist, worauf man den wieder aufgerichteten Kolben sofort mit einem Uhrglase bedeckt. Ein Herausfallen des Stopfens kann verhutet werden, indem man denselben mittelst eines dünnen Platindrahtes an den Flaschenhals festbindet. Zunachst entweicht infolge der Ausdehnung durch die Warme des Wassers ein Theil der Luft nebst Dampfen von Anhydrid, alsdann dringt Wasser in das Flaschchen ein und bildet mit einem Theile des Anhydrids rauchende Schwefelsaure, in welcher sich der Rest von Anhydrid ohne besonders heftige Reaction lost. Jede heftige Bewegung des Kolbens ist zu vermeiden, jedoch kann der Losungsprocess dadurch abgekurzt werden, dass man den Kolben, sobald keine Luft mehr aus dem Flaschchen entweicht, von aussen abkuhlt Nach erfolgter Losung bringt man den Inhalt des Kolbens in einen Literkolben, spult das Flaschchen mit

Wasser ab, verdunnt auf 1 Liter und titrirt 100 ccm mit $\frac{n}{5}$ -Natronlauge

Die im Vorstehenden beschriebene directe Verdunnungsmethode ist jedenfalls die schnellste. Das Verfahren, welches darin besteht, die abgewogene Probe des Anhydrids im offenen Wageglaschen in ein mit wenig Wasser beschicktes und mit einem Uhiglase zu bedeckendes Becherglas zu stellen, um so die Verdunnung durch allmahliche Wasseranziehung zu bewirken, dauert viel zu lange. Die Methode von C1 Winkler¹), nach welcher man die Verdunnung durch Eintragen des Anhydrids in 66 gradige gewohnliche Schwefelsaure verlust- und gefahrlos erzielt, ist umstandlicher, weil eine genaue Titrirung der zu benutzenden Saure vorangehen muss. Auch das Einfliessenlassen der

verflussigten Probe in grob gestossenes, krystallisirtes und vollig neutrales Glaubersalz, dessen Krystallwasser die Verdünnung sicher bewirkt, ist unzweckmassig, weil der Umschlag der Farbe des Indicators dabei nicht scharf ist.

Titration der Saure nach der Verdünnung. Die auf die eine oder andere Weise verdunnte Probe wird, am besten auf Zusatz von Methylorange, mit Natronlauge titrirt. Benutzt man normale Lauge, so gilt die S. 294 abgeleitete Formel. Bei Anwendung von $\frac{n}{5}$ -Natronlauge ist der

Procentgehalt an
$$SO_3 = \frac{21,64}{5} \frac{n}{p} - 444,5$$
.

Entspricht der Titer der Lauge nicht genau den angegebenen Starken und hat man mit einer empirischen Lauge den Procentgehalt an Gesammt-SO, = S gefunden, so kann man den Gehalt an freiem SO₃ auch auf folgende Weise ableiten.

Der Wassergehalt der Saure ist in diesem Falle = (100 - S). Diese Wassermenge ist an einen Theil des SO_3 zu H_2SO_4 gebunden, und da in H_2SO_4 sich verhalt $H_2O:SO_3=1\cdot 4,445$, so besteht die Proportion.

 $1:4,445 \Longrightarrow (100-S):x$, woraus $x \Longrightarrow (100-S)\ 4,445$, zieht man diese an H_2O gebundene Menge SO_3 vom Gesammt- SO_3 ab, so bleibt der Procentgehalt an freiem Anhydrid

$$S - (100 - S) 4,445$$
 oder $5,445 S - 444,5$.

Die Bestimmung des freien SO₃ ist also in allen Fallen eine Differenzbestimmung, und es wurde oben (S. 294) gezeigt, dass das Resultat unter Umstanden mit einem betrachtlichen Fehler behaftet sein kann. In den meisten Fallen genugt es allerdings, den Gehalt an freiem SO₁ auf 1 Proc. genau zu bestimmen. Wenn es aber auf sehr genaue Resultate ankommt, so genugen die beschriebenen Verfahren nicht. P. Dobriner und W. Schranz¹) verfahren zur Vermeidung der Fehler, welche durch zu geringe Einwage, durch Ablesefehler an den Buretten, durch Nichtbeachtung der Temperaturschwankungen bei der Titerstellung der Lauge und bei der eigentlichen Titration bedingt sind, in folgender Weise zur Ermittelung des freien Anhydrids im Oleum

Um eine grossere Piobe bequem abwagen zu können, zieht man ein vollkommen trockenes Reagensglas an seiner Mundung auf fast ein Drittel seiner Lange zu einer teinen Spitze aus und wagt das Rohrchen. Von dem zu untersuchenden Oleum fullt man am besten so viel in eine kleine Flasche ab, dass die Spitze des auf dem Halse der Flasche ruhenden Rohrchens genugend tief in die Saure eintaucht

Alsdann erwärmt man den herausragenden Theil des Rohrchens und lasst beim Erkalten eine genugende Menge (s. weiter unten die Berechnung) Oleum in das Rohrchen eintreten, worauf die Spitze zugeschmolzen und das Rohrchen gereinigt und gewogen wird. Man führt dasselbe vorsichtig in eine Flasche von etwa 1 Liter, welche etwa 150 ccm Wasser enthält, ein, setzt den Glasstopfen fest ein und zertrummert das Rohrchen durch Schutteln der Flasche.

Zur Neutralisation dieser grossen Menge Saure fügt man zunachst eine solche Menge chemisch reines Natriumcarbonat, wie es zur Titerstellung von Sauren benutzt wird, hinzu, dass nach dem Kochen und vollstandigen Austreiben der Kohlensaure noch etwa 3 bis 4 ccm Normalnatronlauge zum Fertigtitriren erforderlich sind. (Die genannten Autoren titriren auf Zusatz von Phenolphtalein.) Bei diesem geringen Volumen Lauge kommen die oben genannten Fehlerquellen kaum in betracht.

Damit dieses Volumen moglichst gering wird, hat man nur nothig, die Gesammtacidität des Oleums durch einen Vorversuch annahernd mit der Lauge zu bestimmen und die erforderliche Menge Natriumcarbonat zu berechnen.

Berechnung des Procentgehaltes an freiem Anhydrid. Ist a das Gewicht des hinzugefügten Natriumcarbonats, so werden hierdurch nach der Proportion

$$\text{Na}_2 \text{CO}_3 \quad \text{SO}_3 \\
 105,31 \quad 79,47 = a \quad x,$$

x = 0.7546 a g SO; neutralisirt.

Hierzu kommen, wenn n cem Normalnatronlauge verbraucht wurden, noch 0,03974 ng SO₄.

Wurden pg Oleum eingewogen, so ist also der Procentgehalt an Gesammt-SO $_3$

$$S = \frac{75,46 \, a}{p} + \frac{3,974 \, n}{p}$$

Durch Einsetzung dieses Werthes in die letzte Formel S. 299 erhalt man den Procentgehalt an treiem Anhydrid zu

$$\frac{410,88 \, a + 21,64 \, n}{p} - 444,5$$

Um nun den Vortheil dieser Methode gegenüber der directen Titration mit Lauge zu erkennen, nehmen wir an, die Zahl n (Anzahl der Cubikcentimeter verbrauchter Normalnatronlauge) sei in beiden Fallen mit dem gleichen absoluten Fehler + δ behaltet, und berechnen daraus den absoluten Fehler $\mathcal I$ des Resultates Das fehleihafte Resultat nach S. 294 ist dann

$$P + 2I = 21.64 \frac{(n+\delta)}{-444.5}$$

das richtige ware:

$$P = 21,64 \frac{n}{n} - 444,5.$$

Der Fehler im Resultat ergiebt sich durch Subtraction der beiden Gleichungen

$$\Delta = 21.64 \frac{\delta}{p}.$$

Die gleiche Rechnung nach der verbesserten Methode ergiebt

$$P + \Delta = \frac{410,88 a + 21,64 (n + \delta)}{p} - 414,5$$

und

$$P = \frac{410,88 \, a + 21,64 \, n}{p} - 444.5,$$

woraus durch Subtraction erhalten wird

$$\Delta = 21,64 \frac{\delta}{p}.$$

Unter der gemachten Voraussetzung wurde sich also kein Vortheil ergeben, wenn man in beiden Fallen mit der gleichen Einwage p arbeitete. Der absolute Fehler im Resultate ware z. B. für $\delta = 0.1$ ccm und fur 2 g Einwage in beiden Fallen

$$\Delta = 1.08$$
 Proc. 50_3 .

Nummt man hingegen bei der verbesserten Methode eine fünfmal grossere Einwage, also $p=10\,\mathrm{g}$, so wird auch der Fehler hier fünfmal kleiner

$$\Delta = 0.22 \text{ Proc SO}_3$$

Dem Abwagen einer grosseren Probe steht aber nichts im Wege, und da ferner auch der absolute I ehler δ , insofern derselbe durch Ungenauigkeit der Burette, Nichtberucksichtigung der verschiedenen Temperatur der Lauge (s oben) bedingt ist, bei diesem Verfahren geinnger sein wild, als bei der directen Titration, so leuchtet dei Vortheil desselben ein

Einfluss des Schwefeldioxydgehaltes auf das Resultat Die acidimetrische Bestimmung der rauchenden Schwefelsaure ergiebt naturlich nur dann ohne weiteres ein richtiges Resultat wenn das Oleum nur Spuren von Schwefeldioxyd enthalt. Der Gehalt an letzterem kann aber in der Regel nicht vernachlassigt werden, derselbe wird daher mit Jodlosung bestimmt und in Abzug gebracht. Die Abwagung und Verdunnung der Probe wird nach obigem Vertahren ausgeführt. Nimmt man wegen der minimalen Mengen an Schwefeldioxyd grossere Mengen in Arbeit, so kann das Oleum auch mit der Pipette abgemessen und das Gewicht der Probe mittelst des specifischen Gewichtes berechnet werden

Bei der Berechnung ist das S. 252 erwahnte eigenthumliche Verhalten des Schwefeldioxyds gegen Methylorange zu berucksichtigen, talls man diesen Indicator zum Titriren des Oleums mit Natronlauge benutzt. Nach dem dort Ausgefuhrten tritt beim Titriren von schwefliger Saure mit Normalnatronlauge der Farbenumschlag des Methyloranges aus Roth in Hellgelb schon ein, wenn folgende Reaction stattgefunden hat:

$$SO_2 + NaOH = NaHSO_3$$
.

Stellt man nun dieses Schema mit dem jodometrischen

$$SO_2 + 2J + H_2O = H_2SO_4 + 2HJ$$

zusammen, so sieht man, dass dieselbe Menge SO_2 , welche durch 2 Atome Jod oder 2 ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlosung angezeigt wird, durch 1 Mol. Na O H oder 0,1 ccm n-Natronlauge beim Titriren mit Methylorange neutralisirt wird. Demnach entspricht 1 ccm Jodlosung 0,05 ccm Natronlauge. Wurden also bei der jodometrischen Bestimmung der schwefligen Saure a ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlosung verbraucht, so sind von dem Volumen der verbrauchten Normalnatronlauge 0,05 a ccm abzuziehen, bevor man die Berechnung auf SO_3 austuhrt.

Hat man bei der Titration einer bestimmten Menge Oleums n ccm Normalnatronlauge und bei der Titration einer gleichen Menge a ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlosung verbraucht, so einthalt die titrirte Probe (n-0.05 a) 0.03974 g SO₃, woraus sich der Procentgehalt S an Gesammt-SO₃ berechnet

Aus a ergiebt sich das in der Probe enthaltene Gewicht SO $_2$ zu 0,00318 a, woraus man den Procentgehalt s an SO $_2$ berechnet Hat man nun noch durch Abdampten einer Probe den Gluhruckstand des Oleums zu r Proc gefunden, so setzt sich das Oleum zusammen aus

$$100 = S + s + i + II_2O$$
,

woraus

$$H_2O = 100 - (S + s + i)$$

Nach S 299 entspricht diesem Wassergehalt

[100 — (S + s + r)] 4,445 SO; in Form von Π_2 SO₄, so dass an freiem Anhydrid vorhanden ist

$$S = [100 - (S + s + r)] 4,445 \text{ Proc } S0$$

Das Methylorange ist nach Lunge¹) der beste Indicator für die acidimetrische Bestimmung der rauchenden Schwefelsaure. Lackmus ist unbrauchbar, weil bei Gegenwart von schwefliger Saure die Endreaction unbestimmt ist, Phenolphtalem ist wegen des unvermeidlichen Kohlensauregehaltes der Nationlauge kein guter Indicator

1) 0/ + al 4 60

Die tolgenden Tabellen uber Schmelzpunkte der Schwefelsaure und des Oleums, sowie uber die Bestimmung des Gehaltes eines Oleums an freiem Trioxyd auf grund einer analytischen Bestimmung des gesammten Trioxyds sind der hochst interessanten Veroffentlichung von R. Knietsch "Ueber die Schwefelsaure und ihre Fabrikation nach dem Contactverfahren")" entnommen und wurden im Laboratorium der Badischen Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen a. Rh. aufgestellt.

Schmelzpunkte der Schwefelsaure und des Oleums von 0 bis 100 Proc. SO₃.

	Schwef	elsaure	Magazine.	Oleum		
Ges SO ₃ Proc	Schmelz- punkt	Ges SO ₃ Proc	Schmelz- punkt	SO ₃ frei Proc.	Schmelz- punkt	
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 2 3 14 15 16 17 8 9 20 1 22 3 — 6 2 3 6 4 5 6 6 6 7 8 6 6 7 8	- 0,6° - 1,0 - 1,7 - 2,0 - 2,7 - 3,6 - 4,4 - 5,3 - 6,0 - 6,7 - 7,9 - 8,2 - 9,0 - 9,8 - 11,4 - 13,2 - 15,2 - 17,1 - 22,5 - 31,0 - 40,1 \) unter - 40,0 - 20,0 - 11,5 - 4,8 - 4,2 + 1,2 - 8,0 + 8,0	69 70 71 72 73 74 75 76 78 86 77 88 80 81 81,63 82 83 84 85 80 87 88 90 91 92 91 92 91 92 91 92 91 92 91	+ 7,0° + 4,0 - 1,0 - 7,2 - 16,2 - 25,0 - 34,0 - 28 2 - 16 5 - 5,2 + 7,0 + 10 0 + 8,2 - 11,0 - 2,2 + 13,5 + 25,8 + 14,2 + 25,8 + 14,8 + 20,2 + 13,8 + 36,0 + 40,0	bedeute	+ 10,0° + 3,5 - 4,8 - 11,2 - 11,0 - 0,6 + 15,2 + 26,0 - 33,8 + 34,8 + 28,5 + 18,4 + 0,7 + 0,8 + 9 0 + 17 2 + 22,0 + 33,0 + 36,0 + 40 0 geklammert en die Schn ch nicht po	nelzpunkte olymensu-

Das 100 procentige Schwefeltrioxyd in ganz ieinem Zustande ist nach R Weber bei gewohnlicher Temperatui flussig, es schmilzt nach

^{1,} Ber d deutsch chem Ges 34 4069 (1901)

Tabelle zur Auffindung des Gehaltes des Oleums an freiem SO3, aus dem analytisch gefundenen Gehalt an gesammtem SO₃.

and the second of the second in

2		0		2		0		2)	2		2	
Ö	- O ₃	80%) a	80%) ₃	o.	0,	80,	°°	SO	0,	s 0.	0,
Ges.	fıeı	Ges	fiei	Ges.	frei	Ges	frei	Ges	tiei	(res	tı eı	(res	trei
81,63	0,0	84,3	14,5	86,9	28,7	89,5	42,8	92,1	57.0	94.7	71 2	97 3	35 5.
81,7	0,4	84,4	15,1	87,0	29,2	89,6	43,4	92,2	57,5	\$. .x	1	97,4	х 57 ў
81,8	0,9	84,5	15,6	87.1	29,8	۶9,7	43,9	92,3	58,1	6,16	72,5	יני יני	85.4
81,9	1,5	84,6	16,2	87 2	30,3	89,8	44,5	924	58 h	95 o	α	97,6	86.9
82,0	2,0	84,7	16,7	87,3	30,9	89,9	45,0	92 5	59 2	95.1	-1 -0, -0,	97,7	ox -1
82,1	2,6	848	17,2	874	31,4	90,0	45,6	92,6	59,7	95 2	73.9	97,8	- 88 C
82,2	33	84,9	178	87,5	31,9	90,1	461	92,7	60,3	95,3	7+4	97,9	ox ox ox
82,3	ئ , 6	85,0	183	87,6	32,5	90,2	46,6	92,8	6 0,8	95,4	75 c	98 0	89,1
82,4	4,2	85,1	18,9	87,7	33,0	90,3	47,2	6 56	61,3	955	75,5	٩×,1	89,7
82,5	4,7	85,2	19,4	87,8	33,6	90,4	477	93,0	61,9	95,b	76,1	98,2	90 2
82,6	ე ე	85,3	20,0	87,9	34,1	90,5	48,3	93,1	62,4	957	7b,b	98,3	90,7
82,7	5°,8	85,4	20,5	88,0	34,7	90,6	488	93,2	63,0	95,8	77,1	5x,+	91,3
82,8	6,4	85,5	21,0	88,1	35,2	90,7	49,4	93,3	63,5	95,9	77,7	98,5	91,5
82,9	6,9	85,6	21,6	88,2	35,8	90,8	49,9	93,4	64,1	96,0	<u>.</u> 8,5	98 6	92,±
83,0	7,5	85,7	22,2	88,3	36,3	90,9	50,5	93,5	64,6	96,1	χ χ	97,7	92,9
83,1	8,0	85,8	22,7	88,4	36,8	91,0	51,0	93,6	65,2	96,2	79,3	98 8	93 5
83,2	8	85,9	23,2	88,5	37,4	91,1	51,6	93,7	65,7	96,3	79,9	98,9	94 0
83,33	9,1	86,0	23,8	88,6	37,9	91.2	52,1	93,8	66 2	96,4	80,4	99,0	94,6
834	9,6	86,1	24,3	88,7	38,5	91,3	52,6	939	66 8	96,5	81,0	99,1	95, 1
835	10,2	86,2	24,9	88,88	39,0	91,4	53,2	94,0	67,3	96 6	81,5	99,2	95,6
83,6	10,7	86,3	25,4	8,9	39,6	91,5	53,7	94,1	67,9	96 7	82.0	99,	96,2
83,7	11,3	86,4	26,0	89,0	40,1	91,6	54,3	94.2	68,4	96,8	82,6	99,4	96,7
83,8	11,8	86,5	26,5	89,1	40,6	91,7	54,8	94 3	69,0	96,9	83,1	99,5	97,3
83,9	12,3	86 6	27,0	89,2	412	91,8	55,4	94,4	69,5	97,0	83.7	99,6	97,8
84,0	12,9	86,7	27,6	89,3	41,7	91,9	55,9	6 +6	70,1	97,1	×4,0	99,7	98,4
84,1	13,4	86,8	28,1	59,4	42,3	92,0	56,4	94,6	70,6	97,2	84,8	99,8	98,9
84,2	14,0	1			1	[1	1	1	99 9	49,5
			_										

Knietsch bei 17,7°. Durch Aufnahme geringer Wassermengen steigt der Schmelzpunkt und erreicht bei einem Gehalt von etwa 85 Proc. freiem Trioxyd ein Maximum bei etwa 27°. Diese Angaben beziehen sich jedoch nur auf frisch hergestellte Mischungen, weil langer stehende sich polymerisiren, dann uberhaupt nicht mehr schmelzen, sondern erst bei hoheren Temperaturen direct sublimiren, indem sie wieder in die gewohnlichen Modificationen ubergehen.

Bestimmung der Schwefelsaure neben Eisen. Fällt man eine mit Salzsaure angesauerte Losung, welche Schwefelsäure und Eisenoxydsalz enthalt, in der Warme mit Chlorbaryum, so ist das erzeugte Baryumsulfat stets mehr oder weniger eisenhaltig. Wenn der feuchte Niederschlag auch haufig nicht durch seine Farbung die Gegenwart von Eisen verrath, so erkennt man doch den Eisengehalt an dem lachsfarbigen bis ziegelrothen Aeusseren des geglühten Baryumsulfats.

Bis zum Anfang des Jahres 1899 war keine Methode bekannt, aus eisenhaltigen Losungen eisenfreies Baryumsulfat zu fällen. Um einen eisenfreien Niederschlag zu erhalten, ging man entweder davon aus, denselben nachtraglich zu reinigen, oder man entfernte das Eisen vor der Fallung aus der Losung. Es wurden aber dann einige Verfahren veröffentlicht, mittelst deren die directe Fallung von reinem Baryumsulfat neben Eisen gelingt. In anbetracht der Wichtigkeit des Gegenstandes und der grossen Anzahl von Controversen, zu welchen diese Frage Anlass gegeben hat, durfte ein kurzes Eingehen auf die Entwicklung derselben angezeigt sein. Es sollen die Versuche angeführt werden, den Niederschlag zu reinigen, ferner die Methoden, welche auf vorheriger Entfernung des Eisens berühen, und schliesslich die Methoden, welche eine directe Fallung gestatten.

Die Reinigung des Baryumsulfats von Eisen kann, wie weiter unten ausgeführt wird, nicht an dem geglühten Niederschlage vollzogen werden. Den noch feuchten Niederschlag dadurch von Eisen zu befreien, dass man ihn zunachst mit Schwefelammonium behandelt und darauf das gebildete Schwefeleisen in Salzsaure lost, haben P Jannasch und Th. W Richards!) vergeblich versucht. Diese Behandlung ware aber, wie F W. Kuster und A. Thiel? mit Recht betonen, noch aus einem anderen Grunde ganz fehlerhaft. Das Eisen ist, wie unten gezeigt wird, in Verbindung mit Schwefelsaure im Baryumsulfat enthalten. Bei der Umwandlung dieser Verbindung in Schwefeleisen wurde somit die in derselben enthaltene Menge Schwefelsaure trei und ausgewaschen werden.

Meineke 3) hat folgendes Verfahren versucht, in Fallen, wo die Menge des Baryumsulfats nicht sehr gross ist $(0.06~{\rm bis}~0.12~{\rm g})$ Nach-

¹⁾ Journ. f prakt Chem. 39, 321 (1889) — 2) Zeitschi t anorg Chem.

dem sich das in Gegenwart eines reichlichen Ueberschusses von Chlorbaryum in der Warme gefällte Baryumsulfat abgesetzt hat, decantirt man die kalte Flussigkeit vorsichtig, ohne den Niederschlag aufzurühren, durch ein Filter. Dann verdampft man, wenn es nothig erscheint, die dem Niederschlage noch anhaftende Flussigkeit, giebt das Filter, falls es merkliche Mengen des Niederschlages enthalt, hinzu und digerirt einige Stunden mit concentrirter Salzsaure auf dem Wasserbade. Die überschussige Saure wird darauf zum grossten Theil verdampft, 100 bis 150 ccm einer heissen, etwa 1 procentigen Chlorbaryumlosung hinzugefügt, erkalten gelassen und in gewohnlicher Weise weiter verfahren. Das Verfahren giebt fast rein weisses Baryumsulfat, dennoch sind die Resultate zu niedrig.

Eine Reinigung des feuchten Baryumsulfats ist somit aussichtslos.

Die allerersten Versuche hatten, wie dies am nachsten zu hegen scheint, die Reinigung des geglühten eisenhaltigen Baryumsulfats zum Gegenstande; man schmolz dasselbe mit Alkalicarbonat, filtrirte aus der wasserigen Losung der Schmelze das Eisenoxyd ab und fallte die Schwefelsaure von neuem. Man fand indess stets zu wenig Schwefelsaure.

Jannasch und Richards (loc. cit.) fanden bei ihren Versuchen, es nicht moglich sei, Schwefelsaure bei Gegenwart von Eisen durch einfache Fallung mit Chlorbaryum zu bestimmen, die auffallende Thatsache, dass nach dem Gluhen des eisenhaltigen Baryumsulfats der roth gefarbte Gluhruckstand, trotz des Gehaltes an Eisen, weniger wog, als der angewandten Menge Schwefelsaure entsprach, obgleich im Filtrate vom Baryumsulfat keine Spur Schwefelsaure nachzuweisen war Die Genannten tanden die Erklarung fur diese merkwurdige Erscheinung darin, dass das Eisen im Baryumsulfatniederschlage nicht etwa einfach als Eisenoxyd enthalten ist, sondein in Form einer Verbindung mit Schwefelsaure, aus welcher beim Gluhen Schwefelsaure entweicht. Sie haben die entweichende Schwefelsaure duich Erhitzen des Niederschlages in einer Glasrohre direct sichtbar gemacht und durch Reaction nachgewiesen, sowie ferner ermittelt, dass die Menge derselben der Menge des zuruckbleibenden Eisenoxyds aquivalent ist (3 SO₃ Fe, O₃). Der Gewichtsverlust, den die theoretische Menge Baryumsulfat durch die entweichende Schwefelsaure erleidet, ist somit grosser als ihre Gewichtszunahme infolge der Veruniemigung mit Eisenoxyd.

Diese von Jannasch und Richards gefundene Thatsache zeigt ohne weiteres die Zwecklosigkeit einer Reinigung des geglühten Baryumsulfats durch Schmelzen mit Alkalicarbonat

Lange vor dieser Entdeckung waren aber schon Methoden, eine von Fresenius, die andere von Lunge, bekannt, welche von dem für den damalisen Stand der Erges einem sich der Greichten Geschleiten.

darauf ausgingen, die Schwefelsaure in Abwesenheit des Eisenoxyds zu fallen.

Angeregt durch die Consumenten von Schwefelkiesen, fur welche die Frage der genauen Schwefelbestimmung von der grössten Bedeutung ist, arbeitete R. Fresenius im Jahre 1877 eine Methode aus 1), welche darauf beruht, das Mineral mit einem Gemisch von Natruumcarbonat und Kaliumnitrat zu schmelzen und die Schwefelsaure im wasserigen vom Eisenniederschlage abfiltrirten Auszuge der Schmelze zu bestimmen. Diese Methode gilt heute noch als Normalmethode und das derselben zu grunde liegende Princip der Trennung des Eisens ist unanfechtbar. An der Methode selbst konnte nur ausgesetzt werden, dass die Schmelzoperationen im Tiegel für die Technik immerhin etwas Missliches haben, dann aber besonders, dass bei diesem Verfahren auch Sulfate, wie Baryum- und Bleisulfat, welche in den Kiesen vorkommen konnen, zersetzt werden, so dass deren Schwefelgehalt, welcher für die Schwefelsaurefabrikation werthlos ist, mitbestimmt werde.

Beiden Uebelstanden wollte G. Lunge durch sein Verfahren auf nassem Wege abhelfen, welches darin bestand, den Kies mit Komgswasser zu oxydiren, die eisenhaltige Losung mit Chlorbaryum zu fallen und das eisenhaltige Baryumsulfat durch Behandeln mit Salzsaure zu reinigen. Diese Methode lieferte in der Regel niedrigere Resultate als die Schmelzmethode. Wahrend aber Lunge diesen Umstand als einen Vorzug des nassen Verfahrens erklarte, indem dabei die oben erwähnten Sulfate nicht mitbestimmt wurden, erblickte Fresenius in den zu niedrig ausfallenden Resultaten einen Verlust an Schwefelsaure, hervorgebracht durch die Loslichkeit des Baryumsulfats in Eisenchloridlosung. Letzterer Einwand fallt aber fort, wenn man kalt filtrirt, da Lunge gezeigt hat, dass Baryumsulfat in kaltem Eisenchlorid unloslich ist Jedenfalls war einer dei Grunde für die zu niedrigen Resultate Lunge's der spater eikannte Verlust an Schwefelsause beim Gluhen des nicht ganz eisenfreien Baryumsulfats

Lunge²) hat darauf das nasse Verfahren dem Schmelzverfahren msofern gleichwerthig zu machen versucht, als er aus der mit Komgswasser erhaltenen Losung das Eisen durch Ammoniak ausfallte und die Schwefelsaure im Filtrat vom Eisenniederschlage bestimmte. Infolge einer spater angebrachten Verbesserung ist das Lunge sche Verfahren dem auch dem Fresenrus'schen Schmelzverfahren nicht allem in Bezug auf Genauigkeit gleichwertling, sondern wird dem letzteren wegen seiner bequemeren Ausfuhrung in der Technik allgemein vorgezogen. Es ist aber ausdrucklich hervorzuheben, dass Lunge sein Verfahren nur für die Kresanalyse bestimmt hat, d. h. für schwefelreiche Erze, bei welchen, infolge der geringen Einwage (0,5 g) der Eisenniederschlag sich bequem auswaschen lasst, wahrend er für schwefel-

. 11 1 10 (10 /1 m)

armere Substanzen, z. B. Kiesabbrande, welche eine Einwage von 2,5 g erfordern, ein anderes Verfahren angegeben hat (S. 314).

Die Schmelzmethode von Fresenius ist S. 226 beschrieben worden.

Die Lunge'sche Methode ist S. 225 so weit beschrieben, als es sich um Oxydation und Losung des Schwefelkieses handelt. Die schliesslich erhaltene salzsaure Losung wird, falls ein erheblicher Ruckstand bleibt, von letzterem durch Filtration getrennt oder bei nur geringem Ruckstande direct mit Ammoniak in massigem Ueberschuss versetzt, so dass die Flussigkeit nach 10 bis 15 Minuten langem Erhitzen auf 60 bis 700 noch stark nach Ammoniak riecht. Kochen muss vermieden werden. Ist der Ammoniakgeruch nach dem Erhitzen verschwunden oder nur schwach, so enthalt der Eisenniederschlag basisches Ferrisulfat, welches, da es sich nicht auswaschen lasst, zu Schwefelsaureverlust Anlass giebt. Die Losung wird heiss abfiltrirt und das Eisenhydroxyd auf dem Filter mit heissem Wasser ausgewaschen. Diese Operation lasst sich bei einem von 0,5 g Schwefelkies herruhrenden Niederschlage in 1/2 bis 1 Stunde ausfuhren, wenn man einen nicht zu kleinen Trichter von genau 60° anwendet, in welchem das Filter glatt anliegt, beim jedesmaligen Aufspritzen des heissen Wassers den Niederschlag grundlich aufruhrt und dafur sorgt, dass das Trichterrohr stets mit Flussigkeit ganz angefullt bleibt.

Das Waschen wird fortgesetzt, bis etwa 1 ccm des Waschwassers, mit Chlorbaryum versetzt, auch nach einigen Minuten keine Reaction auf Schwefelsaure mehr giebt. Betragt das Gesammtvolumen des Filtrats mehr als 300 ccm, was sich bei einiger Uebung vermeiden lasst, so dampft man bis auf ungefahr dieses Volumen ein, sauert schwach mit Salzsaure an und fallt die kochend heisse Losung mit einer ebenfalls zum Kochen erhitzten 10 procentigen Chlorbarvumlosung. 20 ccm derselben genugen bei einer Einwage von 0,5 g Pyrit. Ein zu grosser Ueberschuss muss vermieden werden, weil sonst die Resultate zu hoch ausfallen Man lasst den Niederschlag sich absetzen, was etwa eine halbe Stunde erfordert, decantirt durch ein Filter, übergiesst denselben mit 100 ccm siedendem Wasser und decantirt nach einigen Minuten von neuem Diese Operation wird drei- bis viermal wiederholt, bis das Filtrat nicht mehr sauer reagirt, worauf das Baryumsulfat auf das Filter gebracht, getrocknet und gegluht wird BaSO₄ = 0,1373 Thle. S

Die Methoden von Fresenius und Lunge, welche beide auf Abscheidung und Entfernung des Eisens vor der Fallung mit Chlorbaryum berühen, genugten allen Antorderungen, welche man an eine Methode zur Bestimmung der Schwefelsaure neben Eisen in Pyriten stellen konnte. Die erstere wurde (und wird noch) als "Normalmethode" bezeichnet und dient hauptsachlich zu Controlanalysen, die andere Methode von Lungen der Methode von der Methode von Lungen der Methode von der Methode von Lungen de

nischen Laboratorien gefunden, derart, dass der ganze Pyrithandel auf derselben beruht.

Es schien kein Bedurfniss nach einer neuen Methode vorzuliegen, als eine Arbeit von F. W. Kuster und A. Thiel 1) erschien, welche ein neues Interesse an der Frage erweckte. Es war diesen beiden Forschern zum ersten Male gelungen, eisenfreies Baryumsulfat in einer Flüssigkeit zu fallen, ohne das Eisen vorher zu entfernen, und zwar boten sich ihnen von vornherein zwei verschiedene Wege dar, auf welche sie, unter Benutzung der von Jannasch (S. 306) gefundenen Thatsache gekommen waren, indem sie die Ionentheorie auf das Problem anwandten. Der Gedankengang ist folgender: Jannasch hatte erwiesen, dass das Eisen nicht als Oxyd, sondern als Ferrisulfat in das Baryumsulfat eingeht. Ferrisulfat kann sich aber nach der Theorie der Lösungen nur aus einer Lösung abscheiden, welche Ferriionen und Schwefelsaureionen enthalt; entfernt man nun eine der Ionenarten (also hier die Ferriionen, auf die es ankommt) aus der Losung, oder druckt man sie auf eine minimale Concentration herunter, so kann sich kein Ferrisulfat ausscheiden.

Das Entfernen der Ferriionen kann auf zweierlei Weise geschehen: entweder man fallt das Eisen z.B. mit Ammoniak aus, oder man führt es in ein unschadliches complexes Ion über.

Das erstere Verfahren ist das von Lunge (S. 308) benutzte, jedoch mit dem Unterschiede, dass das Eisenhydroxyd nicht abfiltrirt wird, und besteht darin, dass man die Losung mit Ammoniak alkalisch macht, dann, ohne sich um den Eisenniederschlag zu kummern. Chlorbaryum hinzufugt und schliesslich das Eisenhydroxyd durch Salzsaure wieder in Losung bringt. Das ungelost bleibende Baryumsulfat ist eisenfrei.

Das andere von der Theorie angezeigte Verfahren, das Eisen zum Bestandtheil complexer Ionen zu machen, besteht in der Praxis darin, das Eisen durch Zusatz von Ammoniumoxalat zur Losung in ein Doppeloxalat überzuführen (in dieser Verbindung wird Eisen auch durch Ammoniak nicht gefallt), alsdann die Schwefelsaure mit Chlorbaryum zu fallen und schliesslich Salzsaure hinzuzufügen. Das gefallte Baryumsulfat ist eisenfrei

Benutzt man anstatt Ammoniumoxalat Ammoniumtartiat und Ammoniak und verfahrt im übrigen wie vorhin, so fallt das Baryumsulfat nicht so rein aus wie beim Oxalatzusatz Kuster und Thiel empfehlen daher das Tartiat nicht

Im weiteren Verfolg ihrer Untersuchung 2) kamen Kuster und Thiel zu der Annahme, dass sich beim Erhitzen einer Eisenoxyd und Schwefelsaure enthaltenden Losung, die complexe Eisenverbindung Ferrischwefelsaure, Fe (SO₄)₂, bildet, welche, mit dem Baryum zu dem Salz Ba [Fe (SO₄)₂]₂ verbunden, in das Baryumsulfat eingeht.

Sie fanden dann durch den Versuch weiter, dass die Bildung dieses Salzes, also die Verunreinigung des Niederschlages durch Eisen, ausser durch die oben angeführten zwei Mittel, noch dadurch verhindert werden kann, dass man die Eisenchlorid und Schwefelsaure enthaltende Lösung in der Kalte mit Chlorbaryum fallt. Der Grund hierfür ist im Sinne der Ionentheorie der, dass in der Kalte die Ferri- und Schwefelsaureionen nicht oder nur in beschranktem Maasse zu Complexen zusammentreten.

Der beregte Zweck, eisenfreies Baryumsulfat zu fallen, mit anderen Worten, die Bildung von Ferrischwefelsaure zu verhindern, kann endlich noch durch ein viertes Mittel erreicht werden. Da namlich zur Bildung complexer Verbindungen eine messbare Zeit erforderlich ist, so kann diese Bildung nicht stattfinden, wenn man die Fallung so leitet, dass diese Zeit nicht bleibt. Es wird dieses durch die "umgekehrte" Fallung erreicht, indem man also die kalte Eisenchlorid-Schwefelsaurelosung in die siedend heisse Chlorbaryumlosung eintropfen lasst. Hierdurch wird die zu dem heissen Chlorbaryum tropfende Schwefelsaure (welche in der kalten Losung mit dem Eisen noch nicht Ferrischwefelsaure hat bilden konnen) so schnell als Baryumsulfat ausgefallt, dass die Zeit zur Bildung des complexen Ions nicht ausreicht

Dieses sind in grossen Zugen die experimentellen Ergebnisse der Küster-Thiel'schen Untersuchungen Inwieweit dieselben in der Praxis zu verwerthen sind und ob sie die bewahrte Lunge'sche Methode verdrangen werden, dafur liegen noch zu wenig Erfahrungen vor. Kuster und Thiel selbst haben die Methoden nicht auf die Analyse von Schwefelkiesen angewandt, da es ihnen, wie sie erklaren. mehr darauf ankam, ein bis dahin trotz aller Bemuhungen ungelost gebliebenes analytisches Problem mit Hulfe der neueren Anschauungen zu losen, als eine Methode auszuarbeiten, nach welcher in der Praxis gearbeitet werden sollte Ihien Untersuchungen lagen kunstlich hergestellte Losungen von Eisenchlorid und Schwefelsaure von bekanntem Gehalt zu grunde, welche jedoch etwa 2 Atome Eisen auf 3 Atome Schwefel, also em Verhaltniss 1), wie es ahnlich bei der Schwefelkiesanalyse vorkommt, enthielten, und es konnen daher die Verfahren im folgenden nur in der von den Genannten selbst beschriebenen Form wiedergegeben werden

1 Beseitigung der Ferriionen durch Fallung mit Ammoniak 20 ccm Schwefelsaure (= 0,098 g S) und 5 ccm Eisenchloridlosung (= 0,086 g Fe) werden mit 25 ccm Wasser verdunnt und in der Kalte mit 20 ccm Ammoniak (1 Vol concentrirtes Ammoniak + 9 Vol Wasser) gefallt Dann wird unter Umruhren bis nahe zum Sieden erhitzt, worauf man 15 ccm einer etwa 10 procentigen Lösung von Chlorbaryum durch langsames Eintropfen hinzugiebt. Danach fugt man 8 ccm Salzsaure (etwa 10 procentig) hinzu, lasst die schwach saure Losung zwei Stunden lang in massiger Warme mit dem Baryumsulfat in Beruhrung, lasst daraut wahrend einer halben Stunde abkuhlen und decantirt durch ein Filter. Der Niederschlag wird kalt mit 2 ccm Salzsaure und dann mit 30 ccm siedendem Wasser übergossen. Nach 1/2 stundigem Digeriren wird wieder decantirt und die Behandlung mit Salzsaure und Wasser wiederholt. Dann wird der Niederschlag noch dreimal mit kochendem Wasser durch Decantiren, schliesslich auf dem Filter ausgewaschen und gegluht. Derselbe ist weiss und eisenfrei.

- 2. Beseitigung der Ferriionen durch Ueberführung derselben in Complexe mit Ammoniumoxalat. 20 ccm Schwefelsaure und 5 ccm Eisenchloridlosung (wie vorhin) werden mit 15 ccm Wasser verdünnt, mit 25 ccm kalt gesattigter Ammoniumoxalatlösung (etwa 4 procentig) versetzt, zum Kochen erhitzt, mit 15 ccm Chlorbaryum gefallt und mit 15 ccm Salzsaure angesäuert. Die weitere Behandlung ist dieselbe wie vorhin.
- 3 Verhinderung der Bildung von Ferrischwefelsaure durch Fallung in der Kalte. 50 cm Schwefelsaure (= 0,137 g S), 10 cm Eisenchlorid (= 0,153 g Fe, 74 g krystallisirtes Salz im Liter) und 20 cm Wasser werden kalt mit 20 cm Chlorbaryum (60 g krystallisirtes Salz im Liter) gefallt (es entspricht dies etwa 15 Proz. BaCl2 mehr, als zur Bildung von BaSO4 erforderlich ist) Man lasst den Niederschlag absetzen, decantirt moglichst vollständig, wäscht dreimal mit kaltem Wasser durch Decantiren, darauf dreimal mit je 1 ccm Salzsaure und 50 ccm kochendem Wasser und zuletzt auf dem Filter mit heissem Wasser vollends aus.

Letztere Methode kann wohl, selbst unter Anwendung von geeignetem Filtrirpapier (Schleicher und Schull Nr 589;, Blauband), keinen Anspruch auf eine praktische Methode machen.

4 Verhinderung der Bildung von Ferrischwefelsaure durch "umgekehrte" Fallung 20 cm Chlorbaryum weiden zum Sieden erhitzt, in die nahe beim Siedepunkte erhaltene Losung wird unter Umruhren das kalte Gemisch von 50 cm Schwetelsaure und 10 cm Eisenchlorid eingetioptt, wonach man das Glas, in welchem letztere Mischung enthalten gewesen war, noch mit 20 cm Wasser in mehreren Portionen nachspult. Nach dem Absetzen und vollstandigen Eikalten giesst man die Losung ab, wascht den Niederschlag zweimal mit kaltem Wasser durch Decantrien und lasst ihn dann einige Stunden lang mit 1 cm Salzsaure stehen, worauf nach Zusatz von 5 cm Wasser. Stunde lang erwaimt wird. Danach giesst man 50 cm kochendes Wasser auf, welches bis zum Eikalten über dem Niederschlage stehen bleibt, decantrit und wiederholt diese Operation noch zweimal, wonach auf dem Eilter ausgewaschen wird. Durch das langere Digeriren des

Niederschlages mit Salzsaure und heissem Wasser wird das vom Baryumsulfat mitgenssene Chlorbaryum entfernt

Was die Beurtheilung der Kuster-Thiel'schen Methoden durch andere Chemiker betrifft (es kommen eigentlich nur die beiden ersteren Verfahren in betracht), so findet Lunge!) an denselben keine Vorzüge, welche Grund dazu geben konnten, seine in der Praxis allgemein benutzte Methode durch die neuen Verfahren zu ersetzen.

O. Herting 2) findet in Bezug auf Genauigkeit einen kaum nennenswerthen Unterschied zwischen der Lunge'schen und den Kuster-Thiel'schen Methoden, giebt aber der ersteren den Vorzug. Meineke 3) erhielt gute Resultate mit der Kuster-Thiel'schen ersten Methode; wenn er mit der Lunge'schen Methode niedrigere Werthe erhielt, so ist dazu zu bemerken, dass die vergleichenden Prufungen nicht an Schwefelkies, sondern an Kiesabbranden gemacht wurden. für welche Lunge seine Methode nicht empfohlen hat. Die zweite Küster-Thiel'sche Methode (Fallen mit Oxalatlosung) halt Wyrouboff 4) nicht fur praktisch, weil Schwefelsaure sich in Gegenwart von Oxalsaure nicht mit Sicherheit bestimmen lasst. Dieser Autor bringt einen Beitrag zur theoretischen Seite der Frage, welcher im Widerspruch zu der Kuster-Thiel'schen Theorie steht. Nach ihm und nach Verneuil liegt die Ursache des Mitfallens von Eisen in Folgendem. In einer verdünnten Losung von Ferrichlorid bildet sich beim Erhitzen in wechselnder Menge eine Verbindung (Fe₂O₃)_n. 4 HCl, worin n mindestens 4 ist, aber mit der Verdunnung und Temperatur wechselt. Fugt man zu einer solchen Losung ein Alkalisulfat, so fallt das gesammte Eisen in Form der Verbindung (Fe, O₃)_n. H₂ S O₄. Setzt man anstatt eines Alkalisulfats Schwefelsaure zu der Eisenchloridlosung, so bildet sich diese Verbindung nicht, sie fallt daher auch nicht beim Erhitzen der Eisenchlorid-Schwefelsaurelosung. Da aber verdunnte Salzsaure die Bildung dieser Verbindung sehr befordert, so fallt letztere mit dem Baryumsultat zusammen aus, sobald nach dem Zusatz von Chlorbaryum anstatt der freien Schwefelsaure sich Salzsaure in der Losung befindet).

Es sind nun noch einige andere Methoden zu besprechen, bei welchen die Mitfallung des Eisens neben dem Baryumsulfat dadurch verhindert werden soll, dass man die Ferrilosung durch Behandlung mit Reductionsmitteln in eine Ferrolosung umwandelt.

Januasch und Richards (loc. cit S 326) hatten schon versucht, das Eisenoxyd zunachst durch Zink in salzsauler Losung zu redu-

¹⁾ Zeitschi t anoig Chem 19, 454 (1899) — 2) Zeitschi, f angew. Chem 1899, S 274 und Chem -Ztg 23, 768 (1899) — 4) Zeitschi t anal Chem. 38, 215 (1899) — 4) Bull de la Soc chim de Paris [3] 21, 1046 (1899) — 5) Nach diesen Ausfuhlungen ware der in Bd I, S 468 erwähnte Niederschlag bei der Tiennung des Eisens von Mangan durch Nathum-

ciren und dann die Schwefelsaure bei Ausschluss von Luft in einem Kohlendioxydstrome zu fallen. Sie erhielten Niederschlage, welche nur sehr wenig Eisenoxyd, dagegen erhebliche Mengen von Zinkoxyd enthielten Da auch andere Reductionsmittel, z. B. Natriumamalgam, Magnesium, keine besseren Resultate lieferten, so gaben die Genannten die Versuche auf, eisenfreies Baryumsulfat in Ferrolosungen zu fallen.

- O. N. Heidenreich 1) hat fast weisses Baryumsulfat und auch unter sich übereinstimmende Resultate bei Anwendung der Reductionsmethode auf Schwefelkies erhalten. Die Losung des Kieses (0,5 g) wurde zur Trockne verdampft, aus dem Ruckstande durch wiederholtes Erhitzen mit Salzsaure die Salpetersaure verjagt und die 250 ccm betragende Losung mit Zink in einem Kolben bis zur gänzlichen Entfarbung erwarmt. Nach dem Abfiltriren wurde die Losung mit heissem Wasser auf etwa 600 ccm gebracht und kochend heiss mit kochender Chlorbaryumlösung unter Vermeidung eines zu grossen Ueberschusses gefallt. Nach 12 stündigem Stehen wurde das Baryumsulfat mit heissem Wasser durch Decantiren ausgewaschen und wie gewohnlich weiter behandelt. O. Herting 2) hat das Verfahren dadurch abgekürzt, dass er anstatt mit Zink, mit Zinnchlorur reducirt, wodurch die Reduction in einer halben Minute vollständig ist und das Abfiltriren des Zinks erspart bleibt.
- C. Meineke³) hat denselben Weg eingeschlagen und bespricht das Verhalten der verschiedenen Reductionsmittel. Sein Zweck war, ein Verfahren aufzufinden, nach welchem sehr geringe Mengen Schwefel neben verhaltnissmassig sehr grossen Eisenmengen (also in Eisenerzen, Kiesabbranden, Eisensorten) schnell und sicher bestimmt werden konnen. Natriumhypophosphit ist ungeeignet, weil es haufig Sulfat enthalt, Schwefelwasserstoff hat den Uebelstand, durch Schwefelabscheidung milchig getrubte Losungen zu erzeugen, ausserdem liegt die Gefahr nahe, dass derselbe unter dem Einfluss von Eisenchlorid beim Erhitzen zu Schwefelsaure oxydirt wird Jodkalium, im übrigen geeignet, empfiehlt sich wegen seines hohen Preises nicht für die Technik. Zinnichlorur ergab zinnhaltiges Baryumsulfat. Bei Anwendung von Zink eihielt Meineke gute Resultate.

Kuster und Thiel4) dagegen halten mit Jannasch und Richards eine eisenfiele Fallung von Baryumsulfat auch in Feirolosungen für aussichtslos. Bei ihren Versuchen mit Zink erhielten dieselben zu wenig Schwefelsaure und zinkhaltiges Baryumsulfat

Nach dem Mitgetheilten ist daher die directe Fallung der Schwefel-

 $^{^{1})}$ Zeitschr f anoig Chem 20, 233 (1899) — $^{2})$ Chem -Ztg 23, 768 (1899) — $^{3})$ Zeitschr f anoig Chem 38, 209 (1899) — $^{4})$ Zeitschr f anoig Chem 29 $^{4.24}$ (1900)

saure in reducirten Eisenlosungen, wenigstens fur die Analyse des Schwefelkieses, nicht zu empfehlen. Es bleiben für exacte Bestimmungen des Schwefels in Schwefelkies nur die Methode von Fresenius als Normal- und Controlmethode, die Methode von Lunge als speciell technische Methode, sowie die Methoden von Kuster und Thiel ubrig; über die Vorzüge der letzteren bei der Analyse von Kiesen und dergleichen wird die Praxis zu entscheiden haben.

Bestimmung vo geringe Me gen vo Schwefel neben verhältniss ässig grosse Me ge von Eise.

Die Abbrande von Schwefelkies, welche der Hauptsache nach aus Eisenoxyd bestehen und nur sehr wenig unverbrannten Schwefel (0,3 bis 6 Proc.) enthalten, können nach dem Verfahren analysirt werden, welches Lunge für die Schwefelbestimmung im Kies angegeben hat, und es geschieht dies auch in den Fallen, wo es auf sehr genaue Resultate ankommt. Da aber von diesem Material eine grossere Menge in Arbeit genommen werden muss (2 bis 3 g), so ist das vollkommene Auswaschen der grossen Mengen von Ferrihydroxyd eine lastige Operation. Auch muss bei der Auflosung anders verfahren werden als bei der Auflosung der Kiese. Die Abbrande enthalten nämlich einen Theil

Schwefels in Form von Eisenmonosulfid, Fe S, welches beim Uebersesen der Probe mit dem Gemisch von 3 Vol. Salpetersaure und 1 Vol. Salzsaure leicht etwas Schwefel als Schwefelwasserstoff abgeben kann. Man hauft daher, nach Lunge¹), am besten die Substanz in einer Ecke des Erlenmeyer-Kolbens an, übergiesst sie rasch und vollstandig mit Salpetersaure vom spec. Gew. 1,4 und fügt erst spater einige Tropfen Salzsaure hinzu Die fernere Behandlung ist dieselbe wie beim Schwefelkies. Entfernen der Salpetersaure durch mehrmaliges Verdampfen mit Salzsaure, Fallen des Eisens mit einem nicht zu geringen Ueberschuss an Ammoniak (um sammtliche Schwefelsaure in Losung zu erhalten), Auswaschen mit heissem Wasser auf dem Filter und Fallen des angesauerten Filtrats mit Chlorbaryum

Fur gewohnliche technische Zwecke ausreichend ist das einfachere Verfahren auf trockenem Wege von Watson-Lunge (loc cit.) Dasselbe besteht im allgemeinen darin, die Substanz mit einer gewogenen Menge von Natriumhydrocarbonat, dessen alkalimetrischer Titer festgestellt wurde, zu gluhen, wobei der Schwefel in der porosen Masse verbrennt und in Natriumsulfat übergeht

 $2 \operatorname{FeS}_2 + 4 \operatorname{Na}_2 \operatorname{CO}_3 + 15 \operatorname{O} = \operatorname{Fe}_2 \operatorname{O}_3 + 4 \operatorname{Na}_2 \operatorname{SO}_4 + 4 \operatorname{CO}_2$, so dass man duich Zurucktitriren des unveranderten Nathumcarbonats den Schwefelgehalt berechnen kann Man verfahrt tolgendermaassen

Genau 2 g Natriumhydrocarbonat von bekanntem Titer werden in einem Nickeltiegel von etwa 20 ccm Inhalt mit genau 3,183 g der fein gepulverten Abbrande innigst vermischt und im bedeckten Tiegel über einer kleinen Gasflamme, deren Spitze eben den Boden des Tiegels berührt, 10 Minuten lang erhitzt. Dieses Erhitzen hat nur den Zweck, das Hydrocarbonat in poroses Carbonat umzuwandeln. Danach wird wieder umgerührt und der bedeckte Tiegel 15 Minuten lang über einer stärkeren Flamme, aber nicht bis zum Schmelzen der Masse, erhitzt. Die Masse muss zuletzt bis oben hin deutlich rothgluhend sein, dunkle Rothgluth genugt nicht.

Nach dem Erkalten entleert man den Tiegel in eine Porcellanschale. War die Operation richtig geleitet, so ist die Masse schwarz und poros, wahrend braunrothe Farbe auf zu gelindes Erhitzen, eine schwarze geschmolzene Masse auf zu starkes Erhitzen deuten wurde. Man kocht mit Wasser aus, fugt concentrirte neutrale Kochsalzlosung hinzu, filtrirt und wascht den Ruckstand mit verdünnter Kochsalzlosung bis zum Ausbleiben der alkalischen Reaction aus. Nur durch den Zusatz der Kochsalzlosung (entweder vor oder nach dem Kochen) ist es moglich, ein klares, von Eisenoxyd freies Filtrat zu erhalten (Lunge). Letzteres wird auf Zusatz von Methylorange mit Normalsalzsaure bis zur Rothfarbung titrirt.

Berechnung. 1 ccm n-Salzsaure entspricht $0.05266\,\mathrm{g}$ Na $_2\,\mathrm{CO}_3$. Wurden $a\,\mathrm{ccm}$ n-Salzsaure zum Titriren von 2 g Natriumhydrocarbonat, und $b\,\mathrm{ccm}$ zum Zurucktitriren verbraucht, so sind (a-b) $0.05266\,\mathrm{g}$ Na $_2\,\mathrm{CO}_3$ in Na $_2\,\mathrm{SO}_4$ umgewandelt worden. Hieraus berechnet man den Schwefelgehalt in Procenten mit Hulfe der Proportionen

Na₂CO. S
105,31 31,83 =
$$(a - b)$$
 0,05266 x , (H = 1)

und

Substanz S

$$3,183 \quad x = 100 \quad y,$$

woraus

$$y = \frac{a-b}{2}$$
 Proc Schwefel

Zur Erlangung guter Resultate ist die vorgeschniebene Art und Weise des Erhitzens genau zu beobachten, der dickwandige Nickeltiegel ist hierzu bei weitem bessei geeignet als ein dunnwandiger Platintiegel. Wahrend des Erhitzens dart der Tiegel nicht geoffnet und noch weniger in der Masse gerührt werden, damit kein Verlust durch Verstauben eintritt, bei offenem Tiegel konnte die Masse ausserdem aus schwefelhaltigen Verbreinungsproducten des Leuchtgases Schwefel aufnehmen. Die Kochsalzlosung muss neutral und frei von Calciumund Magnesiumchlorid sein, weil diese Salze eine entspiechende Menge

Bei hohem Zinkgehalt ist diese Methode, nach Lunge, nicht anwendbar, in diesem Falle muss das nasse Verfahren benutzt werden.

richtsanalytische Bestimmung der Schwefelsäure in Sulfate.

am meisten angewandte Methode ist die gewichtsanalytische, m Fallen mit Chlorbaryum und Wagen des Baryumsulfats Jedoch sind auch maassanalytische Methoden in Gebrauch. ch die Fällung mit Chlorbaryum im Princip erscheint, so veriese Methode dennoch die Beobachtung einiger Vorsichtsmaassum das Baryumsulfat erstens vollstandig, zweitens frei von gungen und drittens in leicht filtrirbarem Zustande zu erhalten laher zu berücksichtigen, ob in der zu fallenden Losung Subenthalten sind, welche erstens die Loslichkeit des Baryumbegünstigen, zweitens vom Baryumsulfat mit niedergerissen, drittens ist die Art und Weise, in welcher der Chlorbaryumzrfolgt, von Einfluss auf die Beschaffenheit des Niederschlages.

Einfluss der Gegenwart von Sauren. Da die Fallung immer in Gegenwart von Salzsaure erfolgt, so ist zu beachten, dass nach den Versuchen von R Fresenius und E. Hintz¹) bei einem Gehalt von 7 bis 8 Proc. Salzsaure in der Losung schon ein betrachtlicher Ueberschuss an Chlorbaryum erforderlich ist, um keinen Verlust durch Loslichkeit des Baryumsulfats zu erleiden. Da aber ein zu grosser Ueberschuss an Chlorbaryum seinerseitss die Genauigkeit der Bestimmung beeintrachtigt (s. weiter unten), so darf die zu fallende Losung nur massig angesauert werden²). Ein zu grosser Ueberschuss an Salzsaure kann durch Natriumcarbonat (oder durch schwefelsaurefreie Natronlauge) abgestumpft werden. Ein Ueberschuss an Salpetersaure muss unbedingt durch Abdampfen entfernt werden, weil Alkalinitrate nicht allein die Loslichkeit des Baryumsulfats merklich erhohen, sondern auch, wie weiter unten gezeigt wird, sonst schadlich sind.

Einfluss der Gegenwart von Alkalichlorid, -nitrat und -chlorat Kommt man in die Lage, überschussig vorhandene Salzsaure abstumpfen zu mussen, so ist hierzu Natriumcarbonat dem Ammoniak vorzuziehen. Grosse Mengen Salzsaure konnen jedoch durch Neutralisation deshalb nicht unschadlich gemacht werden, weil die grossen Mengen des entstehenden Chlornatiums ihrerseits losend auf das Baryumsulfat einwirken () (bei Chlorammonium ist dies in noch

 $^{^1)}$ Zeitschi i anal Chem 35, 170 (1896) — $^2)$ Bei dei Fallung des Baryums durch Schwefelsauie kann der losende Einfluss dieser Sauren durch überschussige Schwefelsauie unschadlich gemacht werden, da dieser Ueberschuss für die Fallung nicht nachtheilig ist (vergl. Bd. I, S. 784) — $^3)$ Freschuss

Gewichtsanalyt. Bestimmung d. Schwefelsaure in Sulfaten. 317

hoherem Grade der Fall). Entfernen des Saureuberschusses durch Abdampfen ist daher vorzuziehen 1).

Handelt es sich um die gewichtsanalytische Bestimmung von reiner Schwefelsaure, z B. um die Controle einer Normalsaure, so kann die Fallung direct in der nicht abgestumpften Saure vorgenommen werden, ein Verfahren, welches von Jannasch und Richards²) sowie von Kuster und Thiel³) bei ihren Untersuchungen (S. 309) angewandt wurde. Man verdunnt 10 ccm Normalschwefelsaure mit 100 ccm kochendem Wasser, versetzt mit 4 ccm verdunnter Salzsaure und fällt mit einem kleinen Ueberschuss von 10 procentiger Chlorbaryumlösung (13,5 ccm).

Will man jedoch einen Schwefelsauregehalt in der Salzsäure des Handels bestimmen, so ist nach G. Lunge⁴) die Abstumpfung der Saure mit Natriumcarbonat (oder Natronlauge) unerlasslich, man erhalt sonst viel zu niedrige Resultate, weil die freie Salzsaure bei weitem losender wirkt als das gebildete Chlornatrium. Alkalinitrat erhoht, wie schon erwähnt, die Loslichkeit merklich, Kaliumchlorat nicht, beide Arten von Salzen kommen jedoch nicht in betracht, weil es aus den unten angegebenen Grunden als allgemeine Regel gelten muss, dieselben vorher durch Abdampfen mit Salzsaure zu zerstoren.

Ueber die Mitfallung von Eisen ist S. 305 ff. Ausführliches angegeben worden. Das Baryumsulfat hat die Eigenschaft, wenn es in Gegenwart von Kalium- oder Natriumnitrat oder von Kaliumchlorat gefallt wurde, erhebliche Mengen dieser Salze einzuschliessen. Das mitgerissene Kaliumchlorat lasst sich wohl entfernen, indem man das gegluhte Baryumsulfat mit verdunnter Salzsaure erhitzt, die letztere fast vollstandig verdampft und den Ruckstand mit heissem Wasser auswascht. Die Nitrate lassen sich auf diese Art nicht entfernen. Es bliebe daher nur die umstandliche Reinigung durch Schmelzen des Baryumsulfats mit Natriumcarbonat und Wiederfallung der Schwefelsaure in dem mit Salzsaure angesauerten wasserigen Auszuge der Schmelze ubrig (vergl auch Bd. I, S 784). Das Sicherste ist daher, Nitrate und Chlorate vor der Fallung durch mehrfaches Eindampfen der sultathaltigen Losung oder der Substanz mit Salzsaure zu zersetzen Chlornatrium verursacht keine Verunreinigung des Niederschlages. grosser Ueberschuss an Chlorbaryum, welcher im allgemeinen der Loslichkeit des Baryumsulfats durch andere Salze entgegenwirkt, ist deshalb zu vermeiden, weil der Niederschlag auch leicht Chlorbaryum einschliesst Man fugt daher, als allgemeine Regel, Chlorbaryum nur in

¹⁾ Bei dei Fallung des Baryums durch Schwefelsauie sind grossere Mengen von Chlorammonium oder Chloriatrium nicht schadlich, weil man den losenden Einfluss derselben durch grosseren Zusatz von Schwefelsaure unschadlich machen kann (vergl. Bd. 1, S. 784). — 2) Journ f. prakt. Chem. 39, 327 (1889). — 3) Zeitschil, f. anorg. Chem. 19, 98 (1899). — 4) Chem.

massigem Ueberschuss hinzu. Bei Gegenwart von Salpetersaure fallt das Baryumsulfat, infolge Mitreissens von Baryumnitrat, sehr verunreinigt nieder, ein Grund mehr, die Salpetersaure zu entfernen.

Der Niederschlag von Baryumsulfat setzt sich langsamer ab als irgend ein anderer Niederschlag, wenn man nicht besondere Kunstgriffe anwendet, um ihn gleich in korniger Form abzuscheiden. Zunachst ist die Losung des Sulfates entsprechend zu verdunnen, um ein moglichst schnelles Absetzen zu erzielen. Die Gegenwart von Chlornatrium wirkt gunstig auf die Abscheidung ein. Die Fallung muss ferner in siedend heisser Losung vorgenommen werden. Ueber die Art und Weise, das Chlorbaryum zuzusetzen, werden verschiedene Vorschriften gegeben. Lunge setzt, wie S. 308 beschrieben, zu der siedend heissen Losung. nachdem er die Lampe entfernt hat, die ebenfalls siedend heisse 10 procentige Losung von Chlorbaryum langsam aber fortwahrend unter beständigem Umruhren hinzu, so dass der Zusatz 1 bis 2 Minuten in Anspruch nimmt. Lunge hat mehrfach durch vergleichende Versuche gezeigt, dass das von Gladding empfohlene secundenweise Zutropfeln aus einer Burette unnothig ist. Ein ebenso gutes Resultat erzielt man aber auch, wenn man zu der im Kochen erhaltenen Sulfatlosung die kalte Chlorbaryumlosung tropfenweise zusetzt und das Kochen unter Umruhren noch kurze Zeit fortsetzt. Die weitere Behandlung des Niederschlages ist S. 308 und das Gluhen des reinen Baryumsulfats Bd. I. S. 783 angegeben.

Will man zur grosseren Sicherheit das Baryumsulfat auf losliche Verunreinigungen prufen, so verfahrt man nach R Fresenius in folgender Weise Man erwarmt den Niederschlag nach dem Wagen mit verdunnter Salzsaure langere Zeit auf dem Wasserbade, giesst duich ein kleines Filter ab und wascht durch Decantation mit siedendem Wassei aus. Da die Salzsaure aber auch etwas Baryumsulfat gelost haben kann, so verdampft man die Waschflussigkeiten fast zur Trockne, fügt Wasser hinzu und filtrirt die geringe Menge von Baryumsulfat aut das kleine Filter, welches nach dem Auswaschen und Trocknen mit dem grosseren Filter zusammen veräscht wird. Den mit der Filterasche vereinigten Niederschlag gluht man von neuem und erkennt an einer etwaigen Gewichtsabnahme, ob fremde Salze zugegen waren

Eine Verunreinigung des Baryumsulfats mit Platin kann stattfinden, wenn der Herstellung der Sulfatlosung ein langeres oxydirendes Schmelzen einer Substanz mit Alkahcarbonat und -nitrat oder -chlorat vorausgegangen ist. Die Reinigung kann in diesem Falle nur durch Schmelzen des gegluhten Baryumsulfats mit reinem Natriumcarbonat bewirkt werden.

Maassanalytische Bestimmung der Schwefelsäure in Sulfate .

Von den vielen in Vorschlag gebrachten Titrirmethoden fur die Bestimmung der gebundenen Schwefelsäure ist die von R. Wildenstein¹) noch immer eine der besten. Man wendet sie indess in der Technik nur da an, wo es sich um haufig wiederkehrende Arbeiten handelt. Fur genaue Bestimmungen lasst sich die gewichtsanalytische Methode durch keine einfache Titrirmethode ersetzen.

Die Methode besteht darin, die Schwefelsaure durch eine gemessene Menge Chlorbaryumlosung von bekanntem Gehalt, von welcher ein Ueberschuss angewandt wird, zu fallen und diesen Ueberschuss durch eine Losung von Kaliumchromat, welche der Chlorbaryumlösung aquivalent ist, zuruckzumessen. Die Endreaction siehe weiter unten bei der Ausfuhrung. Diese Losungen haben den Vorzug, dass sie sich aus leicht rein zu erhaltenden Salzen durch einfache Wagung herstellen lassen.

Bereitung und Prüfung der Titrirflüssigkeiten. Um eine Chlorbaryumlosung darzustellen, von welcher 1~ccm 0.02~g S 0_3 entspricht, hat man gemass dem Schema·

$$H_2SO_4 + \underbrace{BaCl_2 + 2H_2O}_{242,52} = BaSO_4 + 2HCl + 2H_2O$$

und der Proportion

79,47
$$242,52 = 0.02$$
 x , worsus $x = 0.061034$,

61,034 g krystallısırtes Chlorbaryum zu 1 Liter zu losen

Der Chromatlosung, welche aus Kalumdichromat bereitet wird, giebt man eine solche Starke, dass 2 ccm derselben 1 ccm der Chlorbaryumlosung ausfallen

$$\underbrace{\frac{2 (\text{BaCl}_2 + 2 \text{H}_2\text{O})}{2 242,52} + \text{K}_2\text{Cl}_2\text{O}_7 = 2 \text{BaCrO}_4 + 2 \text{KCl} + 2 \text{HCl} + 4 \text{H}_2\text{O}}_{292,28}$$

$$\underbrace{\frac{2 (\text{BaCl}_2 + 2 \text{H}_2\text{O})}{2 242,52} + \text{K}_2\text{Cl}_2\text{O}_7 = 2 \text{BaCrO}_4 + 2 \text{KCl} + 2 \text{HCl} + 4 \text{H}_2\text{O}_7}_{292,28} = \underbrace{\frac{61,034}{9}}_{9} x, \quad x = 18,389}$$

Man lost also 18,389 g K₂Cr₂O₇ in Wasser, fugt zur Umwandlung in normales Chromat Ammoniak hinzu, bis die rothe Farbe in Blassgelb übergeht, und verdunnt auf 1 Liter

Zunachst pruft man, ob 1 ccm Chlorbaryum wirklich von 2 ccm der Chromatlosung gefallt wird, indem man 10 ccm der Chlorbaryumlosung mit etwa 50 ccm Wasser verdunnt, zum Sieden erhitzt und 20.4 ccm Chromatlosung (also einen Ueberschuss) hinzufugt. Nach dem Absetzen des Niederschlages muss die Flussigkeit gelblich gefarbt erscheinen. Ruhit die Gelbfarbung genau von den überschussig zu-

gefugten 0,4 ccm Chromatlosung her, so muss die Losung auf Zusatz von genau 0,2 ccm Chlorbaryum wieder farblos werden.

Ausführung der Bestimmung. Man bringt die Substanz in ein Kolbchen von etwa 200 ccm Inhalt, lost in etwa 50 ccm Wasser, erhitzt zum Sieden und lasst Chlorbaryumlosung zulaufen, bis man sicher ist, dass alle Schwefelsaure gefallt ist, vermeidet aber einen zu grossen Ueberschuss. Darauf kocht man ½ bis 1 Minute und fugt, falls die Losung sauer reagirt, kohlensaurefreies Ammoniak bis zum Vorwalten hinzu. Zu der siedend heissen Flussigkeit lasst man dann, gleichgultig, ob dieselbe trube ist oder nicht, Chromatlosung in Mengen von je 0,5 ccm zusliessen, bis die überstehende Flussigkeit, welche sich jetzt rasch klart, deutlich gelb gefarbt ist, worauf man die Chromatlosung bis zur ganzlichen Entfarbung zutropfelt. Mit einigen Zehntel-Cubikcentimetern wird dies gewohnlich erreicht; man thut indess gut, den Niederschlag vor jedem neuen Zusatze sich absetzen zu lassen, um die Entfarbung der über dem gefarbten Niederschlage stehenden Flussigkeit besser erkennen zu konnen.

Wurden a ccm Chlorbaryum und b ccm Chromat verbraucht, so

enthalt die Probe $\left(\alpha - \frac{b}{2}\right)$ 0,02 g S O₃.

Da ein etwaiger Kohlensauregehalt des Ammoniaks eine Fallung von Baryumcarbonat und somit einen Fehler veranlassen wurde, so setzt E. Fleischer 1), welcher die Methode eingehend gepruft und noch erweitert hat, vor dem Kochen ein paar Tropfen Chlorcalcium hinzu Bei der Anwendung der Methode auf Magnesium-, Zink-, Cadmiumsulfat lost man die Substanz unter Zusatz von Salmiak in Ammoniak und verfahrt, wie vorhin angegeben.

In Gegenwart von Alkalitartrat oder -citrat ist die Methode nicht

anwendbar, weil dieselben Baryumchromat auflosen.

A alyse des Sulfats der Sodafabrike.

Dasselbe enthalt ausser normalem Natriumsulfat noch Natriumhydrosulfat, Salzsaure, sowie Eisen- und Thonerdesalze, wodurch die saure Reaction des Productes bedingt wird, ferner Chlornatrium, Kalk, Magnesia und in Wasser unlosliche Verunreinigungen. Für die tagliche Betriebscontrole wird ausser dem Chlornatriumgehalt nur die Gesammtaciditat bestimmt, d.h. man neutralisirt die Losung des Sufats mit Normalnatronlauge und berechnet den Gesammtlaugeverbrauch auf SO3.

Nach Lunge²) lost man 20 g Sulfat zu 250 ccm und titrirt 50 ccm der Losung auf Zusatz von Lackmustinctur oder Methylorange mit

¹⁾ Journ f prakt. Chem 113, 312 (1872) — 2) Chem -techn Unters-

Normalnatronlauge bis zur Neutralisation. Was die Berechnung anlangt, so mag bei dieser Gelegenheit auf den Unterschied hingewiesen werden, welcher sich für die Praxis ergiebt, je nachdem man mit Normallosungen auf der Grundlage H = 1 oder O = 16 oder mit empirischen Losungen arbeitet. Eine Normalnatronlauge, aut der Grundlage H = 1 bereitet, enthalt nach S. 282 in 1 ccm 0,03976 g NaOH und entspricht nach der Gleichung:

Werden n ccm derselben zur Neutralisation der oben angewandten

 $4 \, \mathrm{g}$ Sulfat verbraucht, so ist der Procentgehalt an Saure (ausgedruckt in $\mathrm{SO_3}$) gleich $\frac{3,974 \, n}{4}$ Proc. $\mathrm{SO_3}$. Um diese Rechnung zu umgehen, müsste man $3,974 \, \mathrm{g}$ Sulfat, anstatt $4 \, \mathrm{g}$ zur Titration verwenden, also $5 \cdot 3,974 = 19,87 \, \mathrm{g}$ Sulfat, anstatt $20 \, \mathrm{g}$ auflosen zu $250 \, \mathrm{ccm}$. Die obige Formel für den Procentgehalt an $\mathrm{SO_3}$ ware alsdann $\frac{3,974}{3,974} \, n$ oder n Proc., d. h. jeder Cubikcentimeter Lauge entspricht unter den ge-

gebenen Versuchsbedingungen 1 Proc. SO₃.

Wird die Normalnatronlauge auf der Grundlage O = 16 bereitet, so enthalt dieselbe 40,06 g NaOH im Liter.

Nach der Gleichung

$$\begin{array}{l} 2 \, \mathrm{Na} \, \mathrm{O} \, \mathrm{H} \, + \, \mathrm{H}_2 \, \mathrm{SO}_4 = \, \mathrm{Na}_2 \, \mathrm{SO}_4 \, + \, 2 \, \mathrm{H}_2 \, \mathrm{O} \\ 2 \, \, 40,06 \, \, & \mathrm{SO}_3 = 80,06 \end{array}$$

entspricht alsdann 1 ccm Lauge 0,04003 g SO;

Werden 20 g Sulfat eingewogen und 4 g zur Titration benutzt, so ware das Resultat $\frac{4,003}{4}$ n Proc. SO₃ Zur Vereinfachung der Formel musste man in diesem Falle 5.4,003 = 20,015 g Sulfat zu 250 ccm auflosen

Eine empirische Lauge, welche bei der Einwage von genau 20 g die Procente SO, direct durch die Zahl der verbrauchten Cubikcentimeter angiebt, musste demnach so eingestellt werden, dass 1 ccm derselben genau 0,04 g SO, entspricht

Will man die durch die Eisen- und Thoneidesalze bedingte Aciditat nicht mit bestimmen, so titrirt man, ohne Zusatz eines Indicators, bis die ersten Flocken eines bleibenden Niederschlages von Ferribezw Aluminiumhydroxyd erscheinen, welche die Sattigung der fielen Saure und des Natriumhydrosultats anzeigen

Zur Bestimmung des Chlornatiiums versetzt man 50 ccm der vorhin dargestellten Losung mit dem zur Neutralisation erfordernatronlauge, fugt einige Tropfen Kaliumchromatlosung hinzu und titrirt mit $\frac{n}{10}$ - Silbernitratlosung (1 ccm = 0,016869 g Ag N O₃ = 0,005806 g Na Cl, H = 1), bis der Niederschlag von Chlorsilber nach dem Umschütteln schwach rosa gefarbt erscheint. Wurden n ccm Silberlosung zugesetzt, so enthalten die 4 g Sulfat 0 005806 n g Na Cl oder 0,145 n Proc. Na Cl Das Nahere siehe bei "Chlor".

Fur die Eisen- und Aluminiumbestimmung lost man 10 g Sulfat und titrirt in der Halfte der Losung das Eisen, nach der Reduction mit Zink und Schwefelsaure, mit Chamaleon (Bd. I, S. 447 fl.). Sehr geringe Mengen von Eisen werden nach S. 292 colorimetrisch bestimmt

In der anderen Haltte der Losung bestimmt man die Summe der Oxyde des Eisens und des Aluminiums und berechnet letzteres aus der Differenz (vergl. Bd. I, S. 568, 4).

Bestimmung des Kalks und der Magnesia. Man erwarmt 10 g Sulfat auf Zusatz von etwas Salzsaure, bis alles Losliche gelost ist, fugt Salmiak und Ammoniak hinzu und bestimmt im Filtrate den Kalk nach Bd. I, S 794, 2.

Im Filtrate von Calciumoxalat wird die Magnesia nach Bd. I, S 830 bestimmt.

Kommt es auf die Kenntniss des Gehalts an Natriumsulfat (z B. fur den Glasfabrikanten) an, so lost man 1 g Substanz auf, fallt Eisen, Aluminium und Kalk duich Zusatz von Salmiak, Ammoniak und Ammoniumoxalat, filtrirt und verdampft das Filtrat in der Platinschale auf Zusatz einiger Tropten Schwetelsaure und bestimmt das Gewicht des nach Bd. I, S. 856 bezw 848 geglühten Sulfats. Dasselbe enthalt indess das Chlorinatrium in Form von Sulfat sowie das Magnesiumsulfat, deren Mengen, aus den vorhergehenden Bestimmungen berechnet, abzuziehen sind (1 NaCl = 1,2152 Na₂SO₄, 1 MgO = 2,984 MgSO₄) Die Differenz ist das Gewicht des in 1 g Substanz enthaltenen Na₂SO₄.

Ein schnelleres Verfahren, weil dasselbe die Kenntniss des Magnesiagehaltes nicht voraussetzt, ist das von Isbert und Venatori) angegebene. Man lost etwa 2 g Sulfat in moglichst wenig heissem Wasser, fügt etwas Ammoniak und hierauf Ammoniumcarbonat hinzu, bis kein weiterer Niederschlag mehr entsteht Letzterer wird abfiltrirt, in Salzsaure gelöst und auf die angegebene Art nochmals gefällt, wonach man mit heissem Wasser auswascht Derselbe enthalt das Unloshche, Eisen und Aluminiumhydroxyd, sowie Calcium- und Magnesiumcarbonat, während die Lösung das Natriumsulfat, Chlornatrium und die treie Saure an Ammoniak gebunden enthalt Zur Umwandlung des Chlornatriums in Sulfat setzt man für den Fall, dass nicht Ammoniumsulfat

genug vorhanden ist, eine geringe Menge Schwefelsaure oder Ammoniumsultat hinzu, verdampit und gluht wie vorhin und zieht die durch Titration gefundene Menge Chlornatrium, in Natriumsulfat umgerechnet, ab.

Ueberschwefelsäure (Perschwefelsäure) u d Persulfate.

Das Schwetelheptoxyd, S₂O₇, bildet eine klebrige Flüssigkeit, welche bei 0° unter Bildung von Kornchen, Nadeln oder Blattchen erstarrt. Dieselbe ist leichtfluchtig und zersetzt sich beim Aufbewahren allmahlich, schnell beim Erhitzen in Schwefeldioxyd und Sauerstoff.

Wasser zersetzt das Heptoxyd nach der Gleichung·

$$2 S_2 O_7 + 4 H_2 O = 4 H_2 SO_4 + O_2$$
.

Die dem Heptoxyd entsprechende Saure ist unbekannt. Dagegen werden deren Salze jetzt in grossen Mengen dargestellt und technisch verwerthet. Dieselben leiten sich ab von der hypothetischen Saure $\mathrm{H_2S_2O_8}$. Das trockene Kaliumpersulfat zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von Kaliumsulfat, Schwefeltrioxyd und Sauerstoff:

$$2 K_2 S_2 O_3 = 2 K_2 SO_4 + 2 SO_3 + O_2$$

Das Kalumpersulfat $K_2S_2O_8$ besitzt von allen bis jetzt untersuchten Salzen die geringste Loslichkeit. 100 Thle. Wasser von 0^0 losen 1,77 Thle des Salzes Die Losung zeigt neutrale Reaction. Sie zersetzt sich allmahlich, schneller beim Erhitzen, unter Bildung von Kalumsulfat und Freiwerden von Sauerstoff

$$2 K_2 S_2 O_8 + 2 H_2 O = 2 K_2 S O_4 + 2 H_2 S O_4 + O_2$$

Die Losung des Kaliumpersultats besitzt stark oxydirende Eigenschaften Ferrosulfat wird zu Ferrisulfat oxydirt, Losungen von Silber-, Kupfer-, Mangan-, Kobalt- und Nickelsalzen liefern beim Erwarmen mit Kaliumpersulfat sammtlich Niederschlage der hoheren Oxyde dieser Metalle Salzsaure entwickelt Chlor, Jodkalium wird unter Abscheidung von Jod zersetzt und Alkohol zu Aldehyd oxydirt

Das Ammoniumpersulfat ist weit loslicher als das Kaliumsalz; 100 Thle Wasser von 0° losen 58,2 Thle desselben auf. Das Baryumpersulfat, ${\rm BaS_2O_8}+3~{\rm H_2O}$, lost sich leicht in Wasser, weshalb Losungen von Persulfaten mit Chlorbaryum keine Fallung geben. Das Bleisalz, ${\rm PbS_2O_8}+3~{\rm H_2O}$, ist an der Luft zeifliesslich

Quantitative Bestimmung der Persulfate.

Bei der Werthbestimmung von Persulfaten kommt es auf Ermittelung ihres Gehaltes an wirksamem Sauerstoff, also des Oxydationswerthes au

Durch Umkrystallisiren von technischem Kaliumpersulfat erhalt

eine opalisirende Trubung giebt. Ein solches Salz wird am einfachsten durch Glühen im Platintiegel bis zur Gewichtsconstanz analysirt, wobei das Anwarmen zur Verhutung von Decrepitation vorsichtig geschehen uss. Aus dem aus Kaliumsulfat bestehenden Glührückstande lasst

sich die Zusammensetzung des Persulfats berechnen.

Die Gehaltsbestimmung eines beliebigen Salzes wird auf maassanalytischem Wege durch Hinzufügen einer bekannten Menge von Ammoniumferrosulfat und Zurucktitriren des nicht oxydirten Eisenoxyduls mit Chamaleon bestimmt. Nach den Versuchen von M. Le Blanc und M. Eckardt¹) sind dabei folgende Punkte zu berücksichtigen

Die Oxydation des Eisenoxyduls durch Persulfat verlauft bei gewohnlicher Temperatur langsam, sie erfolgt um so schneller, je grosser der Ueberschuss an Eisenoxydul ist. Sie verlauft auch bei geringem Ueberschuss schnell, wenn man bei erhohter Temperatur arbeitet.

Zur Ausfuhrung des Versuches lost man das betreffende Salz, z B. etwa 2,5 g Kaliumpersulfat, in Wasser und fullt zu 100 ccm auf. Von dieser Losung nimmt man 10 ccm heraus, versetzt mit 5 ccm Schwefelsäure (spec. Gew. 1,16) und darauf mit einem solchen, genau gemessenen Volumen von Ammoniumferrosulfatlosung (etwa 30 g im Liter), dass 1 bis 10 ccm derselben im Ueberschuss bleiben.

Die Eisenlosung ist mit einer Permanganatlosung (etwa 2,4 g im Liter) eingestellt. (Der genaue Titer der letzteren ist natürlich nach den bekannten Methoden Bd I, S 448 ff. festgestellt worden.) Nach dem Zusatz der Eisenlosung fugt man etwa 100 ccm destillirtes Wasser von 70 bis 80° hinzu und titrirt sofort den Ueberschuss an Eisenoxydul mit der Chamaleonlosung zuruck.

Nach der Gleichung.

$$S_2 O_7 + 2 Fe O = 2 SO_1 + Fe_2 O_3$$
 $174,82 + 255,6$

entspricht 1 g Eisen 1,572 g S_2O_7 [= 2,413 g $K_2S_2O_7$ = 2,037 g $(NH_4)_2S_2O_3$] oder 15,88 g O (H = 1).

Bewirkt man die Temperaturerhohung der Mischung vor dem Zurucktitriren nicht, wie angegeben, durch Hinzufugen von warmem Wasser, sondern durch Erwarmen, so muss die Luft im Kolben wahrend des Erwarmens durch Kohlendioxyd verdlangt werden.

Dieselben Resultate, wie in der erwarmten Losung, erhalt man in der kalten Losung, wenn man die Mischung des Persultats mit der Eisenoxydullosung nach dem Verdunnen mit 100 ccm Wasser eine halbe Stunde bei gewohnlicher Temperatur unter einer Kohlendioxydatmosphare (oder auch ohne Kohlendioxyd einfach im geschlossenen Kolben) stehen lasst und dann mit Permanganat zurucktitrirt.

Wollte 'man in einer nicht erwarmten Lösung 'sofort zurucktitriren, so müsste man einen Ueberschuss an Eisenlosung von wenigstens 100 ccm hinzufügen, um noch ein annäherndes Resultat zu erhalten.

G. H. Mondolfo 1) führt die Bestimmung auf jodometrischem Wege aus. 2 bis 3 g der Probe werden in kaltem Wasser gelost, die Losung auf 100 ccm verdunnt und 10 ccm derselben auf Zusatz von überschussigem Jodkalium (0,25 bis 0,5 g) in einer Druckflasche 10 Minuten im Luftbade auf 60 bis 80° erwärmt. Das ausgeschiedene Jod wird mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfatlosung, gegen Ende auf Zusatz von Starke, titrirt.

Die Zersetzung verläuft nach dem Schema:

$$K_2S_2O_8 + 2KJ = 2K_2SO_4 + J_2,$$
268,42

wonach also 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat (= 0,01259 g J) 0,01342 g K₂S₂O₈ oder 0,01133 g (NH₄)₂S₂O₈ entspricht.

E.Rupp²) grundet die Bestimmung der Persulfate ebenfalls auf die Ermittelung des ausgeschiedenen Jods, lasst aber die Persulfatlosung auf die mit verdunnter Schwefelsaure (5 ccm zu 20 ccm der Losung) angesäuerte Jodlosung einwirken, wozu zwei Stunden erforderlich sind. Die Zersetzungsgleichung ist im Wesentlichen der obigen gleich:

$$K_2S_2O_8 + 2KJ + 2H_2SO_4 = 4KHSO_4 + J_2$$

¹⁾ Chem.-Ztg. 23, 699 (1899). - 2) Aich d Pharm 238, 156 (1900).

Chlor.

Qualitativer Nachweis.

Chlor im gasformigen Zustande ist an seiner gelbgrunen Farbe, dem erstickenden Geruch und der bleichenden Wirkung auf Pflanzenfarben zu erkennen. 1 Vol Wasser lost bei 10° und 760 mm Druck 2,585 Vol., bei 25° nur 1,95 Vol. Chlorgas (reducirt auf 0° und 760 mm Druck) 1). Das Chlorwasser hat die oben erwahnten Eigenschaften des Gases; es zersetzt sich durch Einwirkung des Lichtes unter Entbindung von Sauerstoff

$$2 \text{ Cl} + \text{H}_2 \text{O} = 2 \text{ H Cl} + \text{O}.$$

Die empfindlichste Reaction beruht auf der Zersetzung des Jodkaliums durch Chlor, wonach also eine mit Jodkalium versetzte Starkelosung blau gefarbt wird Salpetrige Saure, sowie andere das Jodkalium zersetzende Substanzen, z B. Eisenchlorid, duifen naturlich nicht zugegen sein Ein Ueberschuss an Chlorgas bezw. Chlorwasser muss vermieden werden, weil sich sonst Chlorjod, J Cl₃, oder Jodsauie

$$J + 5Cl + 3H_2O = HJO_3 + 5HCl$$

bilden, welche die Starke nicht blau farben Auf letzteren Reactionen beruht der Nachweis von Brom neben Jod (s. bei Brom) Man fugt so viel Chlorwasser hinzu, dass das Jod in die erwähnten Verbindungen übergeführt und das Brom frei wird. Letzteres wird eist durch einen viel grosseren Ueberschuss von Chlor in farbloses Chlorbrom umgewändelt.

Die Reaction auf Chlor kann auch mittelst eines mit Jodkalium und Starkekleister getrankten Papierstreifens angestellt werden.

Blaue Indigolosung wird durch Chlor entfarbt, man wendet eine nur schwach blau gefarbte Indigolosung an, wenn es sich um Nachweis kleiner Mengen von Chlor handelt. Stark gefarbte Indigolosung wird durch das bei der Reaction gebildete Isatin

 $C_{10}H_{10}N_2O_2 \,+\, 4\,Cl \,\, \vdash \, 2\,H_2O = 2\,C_5H_5N\,O_2 \,\, \vdash \, 4\,HCl$ stark gelb gefarbt.

In Chloriden und in Salzsaure wird das Chlor in der Regel durch eine Losung von Silbernitrat nachgewiesen. Die Eigenschaften des Silberchlorids sind Bd. I, S. 1 beschrieben worden. Die Reaction wird stets in mit Salpetersaure angesauerter Losung angestellt, um den in verdunnter Salpetersaure unloslichen Chlorsilberniederschlag von anderen in Wasser unloslichen Silberverbindungen zu unterscheiden.

Das Chlor kann aber nicht in allen Chloriden ohne weiteres mit Silberlosung nachgewiesen werden; dieses ist der Fall bei reducirenden Chloriden, z. B. Stannochlorid, in dessen Losung wohl Chlorsilber, aber gleichzeitig, infolge der reducirenden Wirkung, auch Silber gefallt wird. Aus Platinchlorid und Goldchlorid fallt Silbernitrat gelb gefarbte Doppelverbindungen, aus Quecksilberchlorid und grünem Chromchlorid wird das Chlor nur unvollstandig gefallt. Um in diesen Chloriden das Chlor nachzuweisen, mengt man dieselben mit Kaliumdichromat oder besser mit Chromtrioxyd und concentrirter Schwefelsaure und destillirt das Gemisch aus einer kleinen tubulirten Retorte oder einem Siedekolben, ohne Zwischenschaltung eines Kühlers, in eine Vorlage, z. B. ein Peligotrohr, über, welches eine kleine Menge Kali- oder Natronlauge enthalt. Es bildet sich dabei Chromylchlorid, CrO₂Cl₂

$$4 \operatorname{NaCl} + \operatorname{K}_{2}\operatorname{Cr}_{2}\operatorname{O}_{7} + 6 \operatorname{H}_{2}\operatorname{SO}_{4}$$

$$= 2 \operatorname{CrO}_{2}\operatorname{Cl}_{2} + 2 \operatorname{KHSO}_{4} + 4 \operatorname{NaHSO}_{4} + 3 \operatorname{H}_{2}\operatorname{O}_{7}$$

welches in Form von braunrothen Dampfen übergeht und sich mit dem Alkalı in der Vorlage zu Chromat umsetzt, so dass die Lauge gelb gefärbt erscheint

$$Cr O_2 Cl_2 + 4 Na OH = Na_2 Cr O_4 + 2 Na Cl + 2 H_2 O$$

Um auf diese Weise sehr geringe Mengen von Chlor nachzuweisen, pruft man die Flussigkeit in der Vorlage auf Chrom

Diese Reaction gelingt auch mit den durch Schwefelsaure in der Warme schwer angreitbaren Chloriden des Silbers und des Quecksilbers. Man erkennt jedoch in den in Wasser und Salpetersaure unloslichen bezw. schwer loslichen Chloriden, Silber-, Mercuro- und Bleichlorid, das Chlor einfacher durch Schmelzen der Substanz mit Kaliumnatriumcarbonat und Versetzen der mit Salpetersaure angesauerten Losung der Schmelze mit Silbernitrat

Mengt man ein Chlorid mit Mangansuperoxyd und erhitzt die Mischung mit Schwefelsaure, so entwickelt sich Chlor, welches an seinen S. 326 erwähnten Eigenschaften und Reactionen erkannt wird.

Als Fallungsreactionen sind noch zu erwähnen der weisse, in Wasser und Sauren unlösliche Niederschlag von Mercurochlorid, welcher auf Zusatz von Mercuromitrat entsteht, terner der durch Bleimitrat oder -acetat erzeugte weisse, in 135 Thlin kaltem Wasser lösliche Niederschlag von Bleichlorid, sowie der weisse Niederschlag von Thallochlorid, welcher beim Zufugen einer Lösung von Thallosulfat entsteht (veröl Bd I S. 668) Alle diese Reactionen haben, zum Theil wegen

der Löslichkeit der betreffenden Niederschlage (in Wasser), nicht die Bedeutung für den Nachweis des Chlors in Chloriden, wie die Silberreaction.

Zum Nachweis von Salzsaure in Chlorwasser schüttelt man letzteres mit metallischem Quecksilber bis zum Verschwinden des Chlorgeruches, filtrirt das entstandene Quecksilberchlorur sowie das überschussige Quecksilber ab und erkennt die Salzsaure im Filtrate an dessen saurer Beaction.

Um freies Chlor in der Salzsaure zu erkennen, fugt man die Saure zu schwach blauer Indigolosung, welche bei Anwesenheit von Chlor entfärbt wird (S. 326). Ist die Salzsaure frei von Eisenchlorid, so kann man dieselbe auch zu einer mit Jodkalium versetzten Starkelosung fügen und das Chlor an der Blaufarbung der letzteren erkennen

Qua titative Besti g des freie Chlors.

Chlor im gasformigen Zustande oder in Losung wird nur auf maassanalytischem Wege bestimmt.

1. Aut jodometrischem Wege. Bei der Bestimmung von gasformigem Chlor kann es sich um solches handeln, welches gemischt mit anderen Gasen in einem grosseren Raume vertheilt ist, z B. in den Kammern der Chlorkalkfabriken, oder um die Gesammtmenge von Chlor, welche aus einer chlorhaltigen Substanz durch Zersetzung und Destillation ausgetrieben wird. Im ersteren Falle saugt man das Gasgemisch durch eine Losung von überschussigem Jodkalium (1 10) und misst das durchgesaugte Volumen Gas an dem ausgelaufenen Wasser des Aspirators Es muss so viel Jodkaliumlosung vorhanden sein, dass eine klare braune Losung entsteht. Im zweiten Falle leitet man die Producte der Destillation in eine mit überschussiger Jodkaliumlosung beschickte Vorlage und saugt schliesslich Lutt durch den Apparat, um die letzten Spuren von Chlor zur Absorption zu bringen wasser lasst man abgemessene Mengen zu uberschussiger Jodkaliumlosung fliessen. Benutzt man hierzu eine Pipette, so schutzt man sich vor dem Einathmen von Chlor dadurch, dass man das Saugrohr der Pipette mit einem Rohre verbindet, welches mit einer Mischung von Kalk und Glaubersalz gefullt ist Die Kautschukverbindung des Schutzrohres und der Pipette tragt einen Quetschhahn

Die ausgeschiedene, dem Chlor aquivalente Menge Jod wird mit Natriumthiosulfat titrirt. Das Verfahren wurde Bd. I, S 389 beschrieben, und es ist nur daran zu erinnern, dass nach den Gleichungen

246,46 g krystallisirtes Thiosulfat 35,18 g Chlor entsprechen. Bei Anwendung von $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat zeigt also 1 ccm desselben 0,003518 g Cl an.

2. Bestimmung durch Kaliumarsenit. Diese Titration beruht darauf, dass Kaliumarsenit in alkalischer Losung durch Chlor Zu Kaliumarsenat oxydirt wird, nach folgendem Schema:

$$K_3 As O_3 + 2 Cl + K_2 O = K_3 As O_4 + 2 KCl.$$

Da das Kaliumarsenit aus abgewogenem, reinem Arsentrioxyd bereitet wird, so legt man der Berechnung die einfachere Zersetzungsgleichung

$$As_2O_3 + 4Cl + 2H_2O = As_2O_5 + 4HCl$$
196,44 4.35,18

zu grunde; die Starke der Losung wird so gewahlt, dass 1 ccm 0,003518 g Cl entspricht, wonach dieselbe also $4,911~\mathrm{g}$ As₂O₃ im Liter enthalten muss. Die Losung ist somit zehntelnormal.

Man digerirt 4,911 g chemisch reines Arsentrioxyd mit 5 bis 10 g Kaliumhydrocarbonat und etwa 200 ccm Wasser, bis sich der grosste Theil gelost hat, giesst die klare Losung in einen Literkolben ab, bringt den Rest auf Zusatz von geringen Mengen Kaliumhydrocarbonat in Losung und verdunnt das Ganze nach dem Zusatz von noch 20 bis 25 g Hydrocarbonat auf 1 Liter. Diese Losung ist beliebig lange haltbar.

Um das Ende der oben beschriebenen Oxydation durch Chlor zu erkennen, benutzt man die Eigenschaft des Arsentrioxyds, durch Jod in derselben Weise wie durch Chlor oxydirt zu werden, man fugt einen Ueberschuss von Arsenlosung zur chlorhaltigen Flussigkeit, oxydirt diesen Ueberschuss durch titrirte Jodlosung, auf Zusatz von Starke, und erkennt nun die vollstandige Oxydation der Arsenlosung am Auftreten der blauen Jodstarke. Da die Jodlosung zehntelnormal (12,59 g J im Liter) wie die Arsenlosung ist, so hat man das verbrauchte Volumen Jodlosung nur von dem verbrauchten Volumen Arsenlosung abzuziehen und den Rest mit 0,003518 zu multipliciren (s oben), um die Menge des Chlors zu erhalten

Ausfuhrung. Zur Titration von Chlorwasser verfahrt man gewohnlich in der angedeuteten Weise, d. h. man fugt ein mit der Pipette (s. S. 328) abgemessenes Volumen Chlorwasser zu einem abgemessenen Volumen Arsenlosung, welches mehr als hinreichend ist, um das Chlor zu absorbiren, mit Hulfe der S. 326 angegebenen Loslichkeitszahlen für Chlor lasst sich die erfordeiliche Menge Arsenlosung annahernd berechnen. Alsdann versetzt man mit Starkelosung und titrirt mit der Jodlosung bis zur bleibenden Blautarbung

Man kann auch das Chlorwasser zunachst in überschussige Losung von Natriumcarbonatlosung einlaufen lassen und dann mit KaliumBemerkungen zu der Chlortitration. Die Jodkalium- und die Arsenmethode konnen zur Bestimmung des Chlors in Hinsicht auf die Genauigkeit der Resultate als gleichwertlig betrachtet werden. Die Arsenmethode hat den Vorzug, dass sie auf der Anwendung der absolut titerbestandigen Losung des Kaliumarsenits berüht, während die zur Jodkaliummethode erforderliche Thiosulfatlosung weniger haltbar ist (vergl. bei Jod).

Die Oxydation der arsenigen Säure durch Chlor erfolgt rascher bei Vorwalten von Alkalihydroxyd. Da jedoch die Endreaction im Auftreten von Jodstaike besteht, so darf kein Alkalihydroxyd vorhanden sein, weil dieses die Jodstarke zerstort. Man ist daher auf die Anwendung von Alkalicarbonat angewiesen, welches auch immerhin noch kraftig genug wirkt. Hydrocarbonat wendet man an, um ganz sicher schwefelfreies Salz zu haben, und dem Kaliumhydrocarbonat giebt man den Vorzug vor dem Natriumsalz, weil ersteres nach Mohr kräftiger und rascher wirkt als dieses.

Das Arsentrioxyd muss ebenfalls fier von Spuren von Sulfid sein, weil Schwefelarsen in der alkalischen Losung ein Sulfosalz bildet, welches Sauerstoff aufnimmt (was bei der arsenigen Saure nicht der Fall ist) und dann zur Oxydation der arsenigen Saure Anlass giebt. Die Losung wurde also in diesem Falle nicht baltbar sein. Reinigt man das Arsentrioxyd durch Sublimation aus einer Porcellanschale in eine darüber gestulpte zweite Schale, so findet man etwa vorhandenes Schwefelarsen in dem ersten Antheile des Sublimats als gelbrothen Anflug. Zeigt sich ein solcher nicht, so setzt man die Sublimation fort.

Die Jodkaliummethode giebt nur dann genaue Resultate, wenn man, wie angegeben, das Chlor direct mit dem überschussigen Jodkalium zusammenbringt. Wollte man das Chlor zuerst durch Natriumcarbonat absorbiren lassen und alsdann diese Losung mit Jodkalium und Thiosultat titriren, so wurde man bei weitem weniger ausgeschiedenes Jod finden, als der angewendeten Chlormenge entspricht. Der Grund hierfur ist ein zweitacher

Lasst man Chlor von Natriumcarbonat absorbiten, so bildet sich Natriumhypochlorit und Chlornatrium—Das in der Form von Chlornatrium unwirksam gewordene Chlor wurde nun keine Minderausscheidung von Jod verursachen, weil in der gebildeten unterchlorigen Saure, HClO, sowohl das Chlor wie der Sauerstoff Jodansscheidung bewirken—Allem beim Zusatz der Jodkaliumlosung findet das ausgeschiedene Jod nicht sofort einen Ueberschuss von Jodkalium vor, um sich darm aufzulosen, und kann daher, wie schon Mohr annahm, unter der Enwirkung des Chlors und der alkalischen Flussigkeit zu Jodat oxydirt werden

Quantitative Bestimmung der Chlorwasserstoffsaure.

331

C. Friedheim 1) nimmt ausserdem die Moglichkeit der Bildung von Hypojodit an.

$$2 Na_2 CO_3 + J_2 + II_2 O = NaJO + NaJ + 2 NaHCO_3$$

Die in diese Verbindungen übergeführten Jodmengen wirken nun auf das Natriumthiosultat nicht wie das freie Jod, was eine erste Quelle des Jodverlustes bildet

Friedheim hat aber ferner bewiesen, dass das neben obigen Verbindungen vorhandene freie Jod in der alkalischen Losung das Thiosulfat zu Schwefelsaure oxydirt (Chlor und Brom wirken bekanntlich ebenso), so dass die Reaction zwischen freiem Jod und Thiosulfat, welche der Berechnung zu grunde gelegt wird, nicht nach dem Schema: $2 \operatorname{Na}_2 \operatorname{S}_2 \operatorname{O}_3 + \operatorname{J}_2 = \operatorname{Na}_2 \operatorname{S}_2 \operatorname{O}_b + 2 \operatorname{Na}_J$

verlauft, sondern nach dem Schema.

$$Na_2S_2O_3 + 4J_2 + 10 Na_2CO_3 + 5H_2O$$

= $2 Na_2SO_4 + 8 NaJ + 10 NaHCO_3$.

Nach letzterer Reactionsgleichung zeigt aber 1 Mol. Thiosulfat achtmal so viel Jod an, als nach der vorhergehenden. Man findet also zu wenig Jod bezw. Chlor.

Dass man bei Benutzung der Arsenmethode das Chlor vorher in Natriumcarbonatlosung einlaufen lassen kann, wurde oben (S. 329) erwahnt

Chlorwasserstoffsäure und die Chloride.

Den qualitativen Nachweis siehe S. 327.

Die Chlorwasserstoffsaure kann auf gewichtsanalytischem und auf maassanalytischem Wege bestimmt werden

Gewichtsanalytische Bestimmung der Chlorwasseistoffsaure durch Fallung des Chlors als Chlorsilber. Man fallt eine gemessene oder gewogene Probe der Saure nach dem Verdunnen mit etwas Wasser, ohne zu erhitzen, mit einem Uebeischuss von Silbernitratlosung und bringt das Chlorsilber durch Erwarmen der Flussigkeit und durch starkes Umrühren zum Absetzen. Das Chlorsilber ist in einem massigen Uebeischuss von Silbernitrat unlöslich und setzt sich bei Anwesenheit eines solchen schneller ab. Die ternere Behandlung und das Wagen des Chlorsilbers siehe Bd. I. S. 2. Das Verfahren setzt naturlich die Abwesenheit von freiem Chlor sowie von Chloriden voraus (vergl. auch Lindo weiter unten).

Zur Bestimmung von Salzsaure und freiem Chlor neben einander versetzt man nach R Fresenius eine Probe der Flussigkeit mit überschussiger wasseriger Losung von schweftiger Saure, wodurch das freie Chlor, unter Bildung von Schwefelsaure, in Chlorwasserstoff Chlor.

ubergeführt wird. Nach einiger Zeit oxydirt man den Ueberschuss der schwefligen Saure durch Zusatz von Salpetersaure und etwas Kaliumchromat und fallt dann sammtliches Chlor durch Silbernitrat. In einer zweiten Probe bestimmt man das freie Chlor auf jodometrischem Wege (S. 326) und berechnet die Menge des ursprünglich vorhandenen Chlorwasserstoffs aus der Differenz.

Sollen Salzsaure und freies Chlor in einem Gasgemisch bestimmt werden, so kann man in der Art verfahren, dass man die Gase durch Natriumcarbonatlosung absorbirt, die Losung halbirt und in der einen Halfte das Gesammtchlor nach Behandlung mit schwefiger Saure, Salpetersaure und Kaliumchromat (s. vorhin) bestimmt, wahrend man in der anderen Halfte das Chlor mit Kaliumarsenit titrirt (S. 329). Dass die Bestimmung des Chlors in dieser Halfte nach dem Jodkaliumverfahren fehlerhaft ware, wurde S. 330 ausgeführt.

Will man die Gesammtmenge des Chlors titrimetrisch bestimmen, so oxydirt man die alkalische Losung, wie vorhin angegeben, neutralisirt alsdann die Losung durch Eintragen von Calciumcarbonat und kann nun das Chlor mit Silberlosung und Kaliumchromat als Indicator nach Mohr titriren (s. weiter unten). Die technischen Methoden siehe im Folgenden.

pecielle Methoden.

Die Bestimmung von freiem Chlor neben Chlorwasserstoff in einem Gasgemisch ist von Wichtigkeit bei der Chlorkalkfabrikation nach dem Deacon-Verfahren, bei welchem das Chlor durch Erhitzen eines Gemisches von Salzsauregas und Luft dargestellt wird:

$$2 \text{ HCl} + 0 = \text{H}_2 \text{ O} + \text{Cl}_2 . . .$$
 (I)

Man erhalt also ein Gasgemisch, welches neben freiem Chlor eine grosse Menge von Stickstoff und ausserdem überschussige Luft sowie unzersetzten Chlorwasserstoff enthalt. Durch Bestimmung des Chlors, des Chlorwasserstoffs und des indifferenten Gasrestes (Sauerstoff + Stickstoff) lassen sich die für die Betriebscontrole wichtigen Fragen beantworten a) welcher Procentsatz des angewandten Chlorwasserstoffs ist zersetzt worden, b) welches ist die Zusammensetzung des erhaltenen Gasgemisches nach Volumprocenten, und c) welches war die volumprocentische Zusammensetzung des angewandten Gasgemisches von Chlorwasserstoff und Luft

Die Analyse des Gasgemisches lasst sich nach verschiedenen Methoden ausführen; alle stimmen darin überein, das Gasgemisch durch eine Flussigkeit zu saugen, in welcher Chlor und Chlorwasserstoff absorbirt weiden, alsdann in dieser Losung das wirksame Chlor sowie

Differenz zu berechnen. Das zur Analyse verwendete Gasvolumen setzt sich zusammen aus dem Volumen des aus dem Aspirator ausgeflossenen Wassers, welches also das Volumen des indifferenten Gases direct angiebt, und aus den Volumen des absorbirten Chlors und Chlorwasserstoffs, welche aus den gefundenen Gewichtsmengen dieser beiden Gase berechnet werden.

Bestimmung des freien Chlors und des Gesammtchlors. Das Verfahren, welches sich als das einfachste zunachst darbietet, würde darin bestehen, das Gasgemisch durch überschussige verdunnte Alkalilauge zu saugen, in einem Theile der Losung nach dem Versetzen mit Kaliumhydrocarbonat das Chlor mit Kaliumarsenit zu bestimmen (nach S. 329) und in einem anderen Theile das Gesammtchlor, nach vorsichtiger Neutralisation durch Salpetersaure, mit Silbernitrat zu titriren (nach S. 349). Hierzu ist zweierlei zu bemerken. Die angedeutete Bestimmung des freien Chlors kann nur dann richtig sein, wenn dieses Gas mit der Natronlauge sich quantitativ zu Natriumhypochlorit umsetzt nach dem Schema

$$2 \text{ NaOH} + 2 \text{ Cl} = \text{NaOCl} + \text{NaCl} + \text{H}_2 \text{O} (II)$$

Denn ein Vergleich der beiden Reactionsgleichungen.

$$As_2O_3 + 4Cl + 2H_2O = As_2O_5 + 4HCl$$
 . . . (III)
 $As_2O_3 + 2NaOCl = As_2O_5 + 2NaCl$. . . (IV)

zeigt, dass dem Arsentrioxyd gegenuber, 2 NaOCl (IV) aquivalent sind 4 Cl (III); 1 NaOCl ist also in der Wirkung auf As₂O₃ gleichwerthig mit 2 Cl, also mit der Menge Chlor, welche nach (II) in die Losung eingeleitet wurde Bildet sich dagegen beim Einleiten des Chlors in die Natronlauge mehr Chlornatrium, als der Bildungsgleichung des Hypochlorits (II) entspricht, so wird man offenbar zu wenig freies Chlor und dafür mehr Chlorwasserstoff finden. Letzteres soll aber nach Younger (s. weiter unten) thatsachlich der Fall sein

Ferner, fallt man zur Bestimmung des Gesammtchlors eine Losung von Hypochlorit mit Silbernitrat, so wird nicht sammtliches (hlor als Chlorsilber ausgeschieden, weil das entstehende Silberhypochlorit schon bei gewohnlicher Temperatur in Chlornatiium und gelost bleibendes Silberchlorat zerfallt

$$3 \operatorname{AgClO} = 2 \operatorname{AgCl} + \operatorname{AgClO}_3$$

abnlich wie Silbernitrat aus Chlorwasser nicht alles Chlor ausfallt

$$6 \,\mathrm{Ag\,NO_1} + 6 \,\mathrm{Cl} + 3 \,\mathrm{H_2O} = 5 \,\mathrm{Ag\,Cl} + \mathrm{Ag\,ClO_3} + 6 \,\mathrm{HNO_3}$$

Zur Bestimmung des Gesammtchlors ist also eine vorhergehende Reduction des Hypochlorits durch schweflige Saure erforderlich (s. weiter unten) Letztere Vorsicht wird in der Praxis auch beobachtet, dagegen scheint der erstere Punkt keine genugende Berucksichtigung zu finden, wenn man nicht nach dem weiter unten angegebenen Vertahren Das Verfahren, wie es in der Technik gebiauchlich ist, ist folgendes 1)

- 1. Man saugt das Gasgemisch moglichst nahe am Ausgange des Zersetzungsapparates durch zwei bis drei Waschflaschen, welche zusammen 250 ccm Natronlauge (spec. Gew. 1,075) enthalten, und unterbricht die Operation, nachdem 5 Liter Wasser aus dem Aspirator ausgelaufen sind. Um eine moglichst gute Durchschnittsprobe abzusaugen, musste die Dauer der Absaugung der Dauer einer Charge gleich gemacht werden. Der Inhalt der drei Flaschen wird vereinigt und auf 500 ccm gebracht. Von diesen bringt man 100 ccm in den Ventilkolben Fig. 28, Bd. I, S. 393, fugt 25 ccm der an derselben Stelle beschriebenen sauren Eisenvitriollosung hinzu und erhitzt zum Kochen. Nach dem Abkuhlen wird mit 200 ccm Wasser verdunnt und das nicht oxydite Ferrosulfat mit Halbnormal-Chamaleon zurucktitrirt (Bd. I, a. a. O.). Das verbrauchte Volumen sei y ccm; das zur Titiation von 25 ccm der Eisenlosung verbrauchte Volumen sei x.
- 2. Zur Gesammtchlorbestimmung versetzt man 10 ccm der alkalischen Losung mit so viel Losung von schwefiger Saure, dass nach dem Ansauern mit Schwefelsaure der Geruch nach Schwefeldoxyd deutlich wahrnehmbar ist. Nachdem man zum Kochen erhitzt und in der abgekuhlten Losung etwa noch vorhandene schwefige Saure durch einige Tropfen Chamaleon oxydirt hat, neutralisirt man mit Natriumcarbonat, verdunnt mit Wasser und titrirt das Chlor, dessen ganze Menge jetzt in der Form von Chlornatrium vorhanden ist, nach der Mohr'schen Methode (S. 349). Bezeichnet man die verbrauchten Cubikcentimeter $\frac{n}{10}$ -Silberlosung mit z, so besitzt man in den Grossen x, y, z und dem Volumen des nicht absorbirten Gases (5 Liter) sammtliche Daten zur Beantwortung der S. 332 gestellten Fragen.
- a) Berechnung der Procente Chlorwasserstoff, welche zersetzt wurden.

Nach S 349 entspricht 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Ag N O₃ 0,003518 g Cl oder 0,003618 g HCl. Die Gesammtchlormenge in den 500 ccm der alkalischen Losung betragt also, in Chlorwasserstoff ausgedruckt, 50 0,003618 z g HCl.

Die Eisentitration (unter 1.) hatte ergeben, dass i ccm Chamaleon zur Titration von 25 ccm Ferrosulfat und, nach der theilweisen Oxydation des letzteren, noch y ccm zur Titration des übrig gebliebenen Ferrosulfats nothig waren, dass somit (x-y) ccm Chamaleon dem oxydirten Ferrosulfat entsprechen Da nun 1 ccm $\frac{n}{2}$ -KMn $O_4=0.07548$ g FeSO₄ (Bd. I, S 393), so sind 0.07548 (x-y) g FeSO₄ im Ventil-

kolben oxydirt worden. Um zu beiechnen, wie viel Gramm Chlor bezw. zersetztem Chlorwasserstoff diese Ferrosulfatmenge entspricht, seien hier die in Frage kommenden Reactionsgleichungen zusammengestellt:

$$2 H Cl + 0 = H_2 O + 2 Cl (I)$$

$$2 \text{ Cl} + 2 \text{ NaOH} = \text{NaOCl} + \text{NaCl} + \text{H}_2 \text{O} (II)$$

$$NaOCl + 2 FeSO_4 + H_2SO_4 = Fe_2(SO_4)_3 + NaCl + H_2O$$
 (V)

Aus (V) und (II) folgt, dass $2 \operatorname{FeSO}_4 = 1 \operatorname{NaOCl}$, aus (II) und (I) folgt, dass $1 \operatorname{NaOCl} = 2 \operatorname{Cl}$ oder $2 \operatorname{Mol}$ zersetztem H Cl entsprechen; somit besteht die Beziehung $1 \operatorname{Mol}$. oxydirtes $\operatorname{FeSO}_4 = 1 \operatorname{Mol}$ zersetztem H Cl, oder

FeSO₄ HCl
150,95: 36,18 = 0,07548
$$(x - y)$$
 α ,

woraus

$$a = {0,07548 (x - y).36,18 \over 150,95} = 0,01809 (x - y),$$

es ist dieses die Menge der zersetzten HCl, welche als wirksames Chlor in 100 ccm der Alkalilosung enthalten ist. Da die ganze Alkalilosung 500 ccm betragt, so ist diese Menge noch mit 5 zu multipliciren. Will man diese Menge des zersetzten HCl in Procenten von der oben gefundenen Gesammtmenge HCl ausdrucken, so dient hierzu die Proportion

Gesammt-HCl Zersetzter HCl
$$50.0,003618z = 5.0,01809 (x-y) = 100$$
 Proc.

wor aus

$$Proc = \frac{50 (x - y)}{z}.$$

b) Volumprocentische Zusammensetzung des aus dem Zersetzer kommenden Gasgemisches

Die Daten fur diese Berechnung sind 1. das Volumen der nicht absorbirten Gase = 5 Liter, 2. das Gewicht des gesammten Chlorwasserstoffs = 50.0,003618 z = 0,1809 z, 3. das Gewicht des zersetzten Chlorwasserstoffs = 5.0,01809 (x-y) = 0,09045 (r-y) Beim Verlassen des Zersetzers, also vor dem Durchgange durch die Natronlauge, bestand das Gasgemisch aus den 5 Litein Stickstoff + Sauerstoff plus dem Volumen des treien Chlors, welches aus 3 zu berechnen ist, plus dem Volumen des unzersetzten Chlorwasserstoffs, welches aus der Differenz von 2 minus 3 berechnet wird

Um das Gewicht des zersetzten Chlorwasserstoffs zunachst in das Gewicht des daraus entstandenen Chlors (u) umzurechnen, setzt man die Proportion an

H Cl Cl
$$36,18 = 0,09045 (x - y) a$$
.

Diese Proportion nach Gewichten lasst sich ohne weiteres in die

das Volumen eines Gases erhalten wird, indem man das Gewicht dividirt durch das Product aus dem halben Moleculargewicht des Gases und dem Gewicht eines Liters Wasserstoff (0,09 g) 1). Demnach:

$$\frac{36,18.2}{36,18.0,09} \cdot \frac{35,18}{35,18.0,09} = \frac{0,09045 (x-y).2}{36,18.0,09} : b,$$

oder

$$2 \cdot 1 = \frac{(x-y)}{400 \cdot 0,09} b,$$

woraus

$$b = \frac{(x-y)}{36} = 0.02778 (x-y)$$
 Liter freies Chlor.

Das Gewicht des gesammten Chlorwasserstoffs war 0.1809 z; somit ist das Gewicht des unzersetzten Chlorwasserstoffs:

0.1809 z - 0.09045 (x - y) = 0.09045 [2z - (x - y)] Gramm oder in Volumen:

$$\frac{0,09045 \left[2z - (x - y)\right] \cdot 2}{36,18 \cdot 0,09} = \frac{2z - (x - y)}{18}$$

= 0.05556 [2 s - (x - y)] Liter unzersetzter HCl.

Das aus dem Zersetzer kommende Gas besteht also in Cubikcentimetern aus

5000 ccm Stickstoff + Sauerstoff,

27,78 (x - y) ccm freiem Chlor,

55,56 [2z - (x - y)] ccm unzersetztem Chlorwasserstoff.

Um hieraus die volumprocentische Zusammensetzung des Gasgemisches zu berechnen, bildet man zunachst die Summe der drei vorstehenden Volumen und findet Gesammtgas V=5000+27,78 [4z-(x-y)] cem, und stellt dann die Proportionen auf

$$V=27,78\;(x-y)=100\;\;{
m Proc.\;Chlor}, \ V=55,56\;[2\;z-(x-y)]=100\;\;{
m Proc}\;\;{
m Chlorwasserstoff},$$

woraus sich die Procente Cl und II Cl eigeben.

Es bleibt nun noch die dritte Frage (S. 332) zu beantworten Welches war die volumprocentische Zusammensetzung des angewandten Gasgemisches von Chlorwasserstoff und Luft, welches in den Zeisetzer eintrat?

Dieses Gasgemisch setzte sich zusammen aus dem Volumen des Gesammt-Chlorwasserstoffs + dem Volumen des nicht absorbiten Gases (5 Liter) + dem Volumen Sauerstoff, welches zur Zersetzung

Titas

 $^{^{-1})}$ Gewicht (in Grammen) = Volumen (in Literii) \simeq $^{1}\!/_{2}$ Mol-Gew \simeq 0,09 g, also

des Chlorwasserstoffs verbraucht wurde und welches in Form von Wasser verschwunden ist:

337

$$2 \text{ H Cl} + 0 = \text{H}_2 \text{ O} + 2 \text{ Cl.}$$

2.36,18 15,88

Das Volumen des Gesammt-HCl ergiebt sich aus dessen Gewicht 0,1809 z zu:

$$\frac{0,1809 \, z \cdot 2}{36,18 \cdot 0,09} = \frac{z}{9}$$
 Liter = 111,11 z ccm HCL

Die Berechnung des verschwundenen Sauerstoffs, zunachst in Gewicht, geschieht mit Hulfe der obigen Zersetzungsgleichung und dem Gewicht des zersetzten Chlorwasserstoffs 0,09045~(x-y) nach der Proportion:

2 HCl O 2.36,18: 15,88 = 0,09045
$$(x - y)$$
: a ,

woraus

$$a = {0,09045 (x - y) \ 15,88 \over 2.36.18}$$
 Gramm 0,

oder in Volumen:

$$\frac{0,09045 (x - y) 15,88}{2.36,18.15,88.0,09} \text{ Liter} = 13,88\overline{1}(x - y) \text{ ccm O.}$$

Somit ist die Zusammensetzung des in den Zersetzer eintretenden Gases:

$$\underbrace{\frac{\text{Lutt}}{5000 + 13,88 (x - y)} + \text{HCl}}_{\text{111,11 } z.}$$

Bezeichnet man dieses Gesammtvolumen mit V, so ergiebt sich der Procentgehalt an Chlorwasserstoff aus der Proportion

$$V = 111.112 = 100 : \text{Proc. H Cl.}$$

Oder will man angeben wie viel Volumen Luft auf 1 Vol 11 Cl kam, so ergiebt sich dieses aus der Proportion

HCl Lutt
$$111,11 z$$
 $5000 + 13,88 (r - y) = 1 b$,

das heisst

$$b = \frac{5000}{111,11z} + \frac{13,88 (x - y)}{111,11z} = \frac{5 + \frac{x - y}{8}}{z}$$
 Volumen Luft

waren mit 1 Vol II (1 gemischt, ehe die Gase in den Zersetzei eintraten

Bei der ganzen Rechnung sind die Reductionen der Gasvolumen auf Normaldruck und -temperatur unterlassen worden, man sieht auch in der Praxis meist von dieser Correctur ab, da es nur auf vergleichYounger's Methode zur Bestimmung des Chlors und Chlorwasserstoffs in Deacon-Gasen. Die S. 333 erwahnte Unsicherheit in der Bestimmung des freien Chlors, welche durch die Absorption in Natronlauge bedingt ist, vermeidet W. Younger 1) dadurch, dass er die Gase direct durch eine wasserige Lösung von arseniger Säure von bekanntem Gehalt saugt und das Durchleiten so lange fortsetzt, bis ein Indicator anzeigt, dass sämmtliche arsenige Saure zu Arsensaure oxydirt ist. Der im Gasgemisch enthaltene Chlorwasserstoff wird als solcher von der Lösung absorbirt und wird nach beendigtem Versuche sammt dem durch die Einwirkung des Chlors auf die arsenige Saure entstandenen Chlorwasserstoff mit Silberlosung titrirt.

Der Versuch wird in folgender Weise angeordnet. Man bringt 100 ccm einer wässerigen Losung von arseniger Saure, von welcher 1 ccm (= 0,01396 g As₂O₃) 0,01 g Cl entspricht, in einen hohen Glascylinder und farbt die Losung durch Zusatz von etwas Indigcarmin schwach blau. Das untere Ende des Gaszuleitungsrohres ist aufwarts gebogen und mit einem dunnen Baumwolltuche umwickelt, damit das Gas sich in feine Blaschen zertheilt. Das Gasableitungsrohr schliesst sich an eine kleine Waschflasche an, welche etwa 1 g Jodkalıum ın Wasser gelost enthalt, und diese steht in Verbindung mit einem Aspirator. Letzterer besteht aus einem Metallgefasse mit quadratischem Querschnitt und ist mit einem Wasserstandsglase versehen. an dessen Scala sich das ausgelaufene Wasservolumen ablesen lasst. Man saugt so lange Gas durch den Apparat, bis die Jodkaliumlosung sich zu farben beginnt, wonach auch alsbald die Indigolosung im Absorptionscylinder gebleicht wird. Alsdann ist die gesammte arsenige Saure oxydirt, $As_2O_3 + 4Cl + 2H_2O = As_2O_5 + 4HCl$, und das abgesaugte Gasvolumen enthalt stets 100.0,01 = 1 g Cl. Um nun die Rechnung zu sparen und sofort ablesen zu konnen, wie viel Gramm Chlor in einem bestimmten, immer gleichen Volumen Gas, z. B. in 25 Liter, enthalten sind, hat Younger neben der Scala, welche den nicht absorbirten Gasrest ablesen lasst, eine andere angebracht, deren Berechnung sich darauf grundet, dass, wie vorhin erwahnt, in jedem beliebigen abgesaugten Volumen V die Chlormenge 1 g betragt, also auf die Proportion

$$V$$
 1 = 25 x , woraus $x = \frac{25}{V}$.

Somit befindet sich neben dem Theilstriche, welcher 25 Liter auzeigt, die Zahl 1, neben dem Striche 12,5 steht $r=\frac{25}{12,5}=2$, neben dem

Striche 10 steht $x = \frac{25}{10} = 2.5$, d h wenn beim Eintreten der End-

reaction das Wasserniveau bei 25, 12,5 oder 10 steht, so enthalten 25 Liter Gas 1, 2 oder 2,5 g Cl.

Zur Bestimmung des Gesammtchlors zum Zweck der Berechnung des unzersetzt im Gase enthaltenen Chlorwasserstoffs werden 10 ccm der neutralisirten Losung nach Mohr mit $\frac{n}{10}$ -Silbernstrat titrirt, wobei, wie S 352 angegeben wird, die Gegenwart des Arsenats nicht storend wirkt.

Da nach beendeter Absorption 10 ccm der Arsenlosung wenigstens 0,1 g Cl (in Form von Chlorwasserstoff, nach der obigen Reactionsgleichung) enthalten, so wurde ein Verbrauch von nur 28,4 ccm $\frac{n}{10}$ -Silberlosung anzeigen, dass das Gas keine Salzsäure enthielt $\left(1\,\mathrm{ccm}\,\frac{n}{10}\text{-Ag\,N\,O_3}=0,003518\,\mathrm{g\,Cl\,(S.\,349)};\,0,003518\,\,1=0,1\cdot28,4\right)$. Bei einem Mehrverbrauch an Silberlösung zieht man 28,4 ccm vom Gesammtvolumen ab und berechnet aus der Differenz den im Gasgemisch enthaltenen Chlorwasserstoff.

Bemerkungen zu vorstehender Methode. Nach Younger ist die Absorption des Chlors durch die wasserige arsenige Säure vollstandig. Diese Behauptung steht im Widerspruch zu den Erfahrungen Mohr's, nach welchen arsenige Saure in saurer Losung nur theilweise in Arsensaure übergeführt wird, die Losung wird aber sauer, theils infolge der Reaction selbst (s das Schema S. 338), theils durch Absorption von unzersetztem Chlorwasserstoff. Ob Younger diesbezugliche quantitative Versuche angestellt hat, ist nicht bekannt Jedenfalls zeigen die Versuche von St Gyory (Bd I, S 125), dass arsenige Saure unter gewissen Umstanden auch in saurer Losung vollstandig oxydirt wird Nach Lunge¹) konnen Chlor und arsenige Saure in verdunnten Losungen neben einander bestehen, so dass das Verschwinden der Indigofarbe kein Zeichen für die vollständige Oxydation der arsenigen Saure ist

Bezuglich der oben erwähnten Scala, an welcher der Chlorgehalt eines bestimmten Gasvolumens direct abgelesen werden soll, ist zu bemerken, dass die Rechnung, auf welche sich die Construction der Scala stutzt, nicht genau ist, weil in derselben der Chlorgehalt auf das Volumen der nicht absorbiten Gase bezogen ist, während man denselben auf das Volumen des Gasgemisches bezogen kennen will. Bei an Chlor und Chlorwasserstoff armen Gasgemischen fallt der Fehler nicht ins Gewicht, genaue Bestimmungen mussten durch Rechnungen analog den S 335 ff ausgeführten erhalten werden, wodurch der Methode jedoch der Charakter der technischen Schnellmethode benommen wurde

17 4 - ME-41 I Q (12

Die Bestimmung von Chlorwasserstoffgas in einem Gasgemisch, welches kein anderes saures Gas enthalt, geschieht am einfachsten in der Weise, dass man das Gasgemisch durch eine gemessene Menge einer Normalalkalilosung saugt und den Ueberschuss an Alkali mit einer Normalsaure zuruckmisst (s. weiter unten). Das durchgesaugte Gasvolumen erfahrt man aus der aus dem Aspirator ausgeflossenen Wassermenge. Die Berechnung, mit Berücksichtigung des absorbirten Gasvolumens, ist S. 244 angegeben.

Zu gewichtsanalytischen Bestimmungen würde man das Gasgemisch durch eine beliebige chlorfreie Alkalilosung saugen, die Losung schwach mit Salpetersaure ansauern und das Chlor durch Silbernitrat fallen (s weiter unten "Chloride").

Die Volhard'sche Methode der Silberbestimmung (Bd. I, S 9). welche darauf beruht, dass in einer mit Eisenoxydsalz versetzten Silberlosung das Silber durch titrirte Ammoniumrhodanidlosung ausgefallt und die vollstandige Ausfallung des Silbers am Auftreten der rothen Farbung des Eisenrhodanids erkannt wird, kann umgekehrt auch zur Bestimmung des Chlorwasserstoffs dienen Versetzt man eine Silberlosung von bekanntem Gehalt mit einigen Tropfen Rhodanammonium, so wird dessen gesammte Rhodanwasserstoffsaure in Form von Rhodansilber ausgefallt. Eisenalaunlosung, welche man als Indicator zur Silberlosung gefugt hat, wird also ohne Einwirkung auf das Rhodansalz bleiben. Saugt man nun chlorwasserstoffhaltiges Gas durch die Losung, so wird zunachst die Hauptmenge des Silbers, welche noch in Losung ist, als Chlorsilber gefallt werden Danach aber wird auch die geringe Menge des ausgeschiedenen Rhodansilbers in Chlorsilber umgewandelt. und die dabei frei gewordene Rhodanwasserstoffsaure setzt sich mit dem gelosten Eisenoxydsalze zu rothem Eisenrhodanid um, wodurch die vollstandige Ausfallung des Silbers angezeigt wird

Benutzt man 10 ccm einer $\frac{n}{10}$ -Silbernitratiosung (16,896 g Ag NO₃ im Liter), welche man passend verdunnt in die Flasche A des Apparates Fig. 60 (S. 241) bringt, so zeigen dieselben beim Auftreten der Endreaction 22,2 ccm oder 0,03618 g II Cl. an (vergl. S. 246). Als Rhodan- und Eisenlosung konnen die in Bd. I, S. 9 angegebenen Losungen benutzt werden

Man kann auch in der Weise verfahren, dass man ein bestimmtes grosseres Volumen Gas durch Wasser saugt und dazu den Apparat Fig 60 (S. 241) unter Benutzung der Absorptionsflasche Fig 61 (S. 247) verwendet. Die Titration wird dann mittelst der Volhard'schen Methode nach S. 352 ausgeführt.

Will man bei der letztgenannten Absorptionsmethode nach Mohi (S. 349) titriren und handelt es sich dabei um die Untersuchung von schwefeldioxyd- und russhaltigen Kamingasen, so muss man nach dem

manganat oxydiren und den Ueberschuss des letzteren durch moglichst wenig Ferrosulfat zerstoren, weil sonst das Silberchromat durch die schweflige Saure reducirt wurde (Lunge). Die Titration selbst siehe S. 349.

Für die Bestimmung der Starke der Salzsaure mit dem Araometer haben Lunge und Marchlewski die nachstehende Tabelle (S. 342) aufgestellt, welche sich auf chemisch reine Saure bezieht und welche von der alten Kolb'schen Tabelle vielfach abweicht.

Tabellen uber die Veranderung des specifischen Gewichtes der Saure durch Temperaturveränderungen wurden von P. Fuchs in der Zeitschr. f. angew. Chem 1898, S. 753 veröffentlicht

Maassa alytische Bestimmu g der Chlorwasserstoffsäure.

1. Auf acidimetrischem Wege Dieselbe beruht, wie die Titration der Schwefelsaure (S. 281), auf der durch Lackmustinctur oder Methylorange angezeigten Neutralisation mit Normalnatron- oder -kalilauge. Die Reactionsgleichung

$$HCl + NaOH = NaCl + H_2O$$

36,18 39,76

zeigt, dass 1 ccm n-NaOH (0,03976 g NaOH im Liter) 0.03618 g HCl neutralisirt. Die zur Titration zu verwendende Sauremenge wird in der Regel mit der Pipette abgemessen, weil sich das specifische Gewicht in anbetracht der Dunnflussigkeit der Saure leicht bestimmen und zur Umrechnung in Gewichtsmenge benutzen lasst. Man misst entweder fur jeden Versuch eine besondere Probe ab und darf dann, um mit einer Burettenfullung von 50 ccm auszukommen, von der starksten Saure (spec Gew 1,2) nicht mehr als etwa 3,5 ccm nehmen welche man zu 50 ccm Wasser laufen lasst, oder man misst ein grosseres Volumen Saure ab, verdunnt dasselbe auf ein bestimmtes Volumen und entnimmt von diesem aliquote Theile für jede Titration Als Indicator benutzt man am besten Methylorange und verfahrt im ubrigen nach Benutzt man statt dieses Indicators, dessen Angaben von einem Carbonatgehalte der Normallauge nicht beeinflusst werden Lackmustinctur, so musste man, falls die Flussigkeit beim Farbenumschlag micht sofort rein blau, sondern intolge eines Carbonatgehaltes violett erscheint, diesen Farbenton als das Ende der Operation betrachten, weil derselbe ja schon das Vorhandensem von Natirumhydrocarbonat andeutet Sicherer, aber umstandlicher ist es. einen geringen Ueberschuss von Lauge hinzuzufugen und denselben in kochender Losung mit Normalsaure zuruckzumessen

Die acidimetrische Bestimmung giebt selbstverstandlich nur dann genaue Resultate, wenn keine anderen Sauren vorhanden sind. Enthalt die Saure dagegen, wie es bei der rohen Salzsaure des Handels Chlor.

bestimmt und in Abzug gebracht werden. Man neutralisirt eine Probe der Saure annähernd mit schwefelsaurefreier Soda oder Natronlauge und fallt die Schwefelsaure mit Chlorbaryum nach S. 316. Die Abstumpfung der grossten Menge von Salzsaure ist nach G. Lunge¹) durchaus nothwendig, weil man sonst nicht die ganze Menge Schwefelsaure findet. Nach dem Schema.

$$H_2 S O_4 + 2 Na O H = Na_2 S O_4 + 2 H_2 O_{97,35}$$

entsprechen $\frac{0.09735}{2}$ g H₂SO₄ (oder die daraus gebildete Menge $\frac{0.23175}{2}$ g BaSO₄) $\frac{1}{1}$ ccm n-NaOH (0,03976 g NaOH im Liter).

Wurden also in einem dem titrirten Saurevolumen gleichen Volumen ag BaSO₄ gefunden, so ergiebt sich aus der Proportion:

g BaSO₄ cem

$$0.23175 \frac{n\text{-NaOH}}{2} : 1 = a \quad x, \quad x = 8,63 \, a \text{ cem} \quad n\text{-Natronlauge,}$$

welche von dem Gesammtverbrauch an Natronlauge abzuziehen sind.

2. Bestimmung der Chlorwasserstoffsäure durch Titration mit Silberlosung. Man verdünnt 10 ccm der Salzsaure auf 200 ccm, misst hiervon 10 ccm ab, welche man mit Natriumcarbonat neutralisirt und, wie weiter unten bei "Chlorid" angegeben, titrirt.

Wahrend diese Bestimmung den Gehalt an Chlorwasserstoff auch bei Gegenwart von Schwefelsaure direct finden lasst, setzt dieselbe naturlich die Abwesenheit von Chloriden voraus. Bei Gegenwart von Metallichloriden ist die acidimetrische Bestimmung erforderlich event. mit besonderer Bestimmung der Schwefelsaure (s. unter 1).

3. Rhodanidmethode Diese massanalytische Bestimmung wird in der mit Natriumcarbonat fast neutralisirten Losung (s. unter 2) genau, wie weiter unten (\hat{S} 352) bei den Chloriden angegeben ist, vorgenommen

Diejenige Verunreinigung der Salzsaure des Handels, deren Nachweis und Bestimmung am wichtigsten ist, ist das Alsen Ist dasselbe in grosserer Menge vorhanden so erkennt man es leicht beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die verdunnte Saure Der Niederschlag ist stets durch specielle Arsenieactionen (Bd. I, S. 118 ff.) zu identificiren, da eisenoxydhaltige Saure einen Niederschlag von Schwefel giebt

Von den verschiedenen in Vorschlag gebrachten Methoden zur Eikeinung von Sputen von Aisen seien hier folgende ei wahnt. Die Reaction von O. Schlick u.m.²) beruht auf einer in der Flussigkeit selbst erzeugten Entwicklung von Schweielwasserstoff durch Reduction von schweiliger Saure mittelst Zinnchlorur und wird in folgender Weise ausgeführt Man bringt ein Krystallchen von Natriumsulfit in eine Losung von Zinchlorur und reiner Salzsaure, und überschichtet diese Losung vorsichtig mit der zu prufenden Saure Bei einem Gehalt von nur 200 mg arseniger Saure bildet sich sofort an der Grenze beider Flüssigkeitsschichten ein gelber Ring von Arsentrisulfid, der sich allmählich nach oben zu verstarkt und bei 1/2 mg arseniger Saure in wenigen Minuten die ganze obere Saureschicht gelb farbt. Bei 1/20 mg Arsensaure tritt dieselbe Reaction sofort ein, wenn man das Reagensglas in warmes Wasser stellt. Nothwendige Bedingung zum Gelingen dieser Reaction ist ein Minimum von Natriumsulfit.

Um Spuren von Arsen in einer grosseren Menge von Säure zu concentriren, dampft man nach Otto mehrere Liter Salzsaure auf Zusatz von einigen Kornchen Kaliumchlorat und so viel Wasser, dass das specifische Gewicht hochstens 1,104 betragt, in Porcellanschalen auf dem Wasserbade ein. Den Rückstand lost man in Wasser und pruft ihn im Marsh'schen Apparate.

Die durch hochste Scharfe sich auszeichnende Gutzeit'sche Probe (Bd. I, S. 120) wird zum Nachweis allergeringster Spuren von Arsen in der Salzsaure folgendermaassen ausgeführt. Man bringt in ein Kölbchen von etwa 50 ccm Inhalt etwa 1 g chemisch reines Zink und 4 ccm der vorher auf etwa 7 Proc. verdunnten Salzsaure und bedeckt die Oeffnung des Kolbens mit dem mit Silberlosung betupften Filtrirpapier. Zum Schutze des Flecks gegen übergerissene Flussigkeitstheilchen schiebt man in den Hals des Kolbens zwei Scheiben aus Filtrirpapier. Man lasst den Kolben im Dunkeln stehen, zeigt sich nach ein- bis zweistundiger Einwirkung der Fleck nicht gefarbt, so war die Salzsaure frei von Arsen. Das Zink muss absolut frei sein von Schwefel, Phosphor, Arsen und Antimon (s. loc cit). Auch darf die zu untersuchende Salzsaure keine schweflige Saure enthalten, weil letztere bei der Reduction durch Zink in Schwefelwasseistoff übergeführt wird. Schweflige Saure muss daher event durch Zusatz von wenig Broinwasser zu Schwefelsaure oxydirt werden (s. weiter unten schwetlige

Die quantitative Bestimmung des Arsens geschieht am sicheisten durch Destillation der Salzsaufe in einem lebhaften Strome von (arsenfierem) Chlorwasserstoff. Zur Reduction hoherer Chloride destillirt man auf Zusatz von Eisenoxydul-Ammoniumsulfat oder man destillirt nach Piloty und Stock in einem Stiome von Chlorwasserstoff und Schwefelwasserstoff. Die Einzelheiten des Verfahrens und die Bestimmung des überdestillirten Arsens siehe Bd. I. S. 127 ff.

Nachweis und Bestimmung des Eisens. Die sicherste Eisennung des Eisens, welches wohl kaum anders als in der Form von Ferrisalz in der Salzsaure vorkommt, geschieht mit Sulfocyankalium oder -ammonium. Dass haufig geringe Mengen Eisenoxyd erst durch

Bd. I, S. 441 erwahnt, wie ebenso, dass es sich bei Untersuchung von Salzsaure empfiehlt, die Sulfocyanammoniumlosung aus dem frisch umgeschmolzenen Salze zu bereiten.

Zur Bestimmung grosserer Mengen von Eisen kann man die mit etwas Zink reducirte Saure nach starkem Verdunnen mit Wasser und auf Zusatz von etwas 20 procentiger Mangansulfatlosung (vergl.

Bd. I, S. 447) direct mit $\frac{n}{20}$ -Chamaleon (1,57 g K Mn O₄ im Liter) titriren 1 ccm $\frac{n}{20}$ -Chamaleon = 0,00278 g Fe.

Da die Endreaction sich in einem grossen Flussigkeitsvolumen vollzieht, so ist es nothwendig, festzustellen, wie viel Chamaleon ein gleich grosses Volumen destillirtes Wasser zur Rothung verbraucht, und das hierzu erforderliche Volumen Chamaleon von dem bei der Titration verbrauchten abzuziehen.

Spuren von Eisen werden am besten auf colorimetrischem Wege bestimmt (S. 292 und Bd I, S 598) mit der Vereinfachung, dass eine Oxydation nicht voraufzugehen braucht.

Chlor kann in der Salzsäure infolge Anwendung von nitrosehaltiger Schwefelsaure bei der Darstellung vorkommen. Nach L. L'Hôte¹) bildet sich aber auch Chlor, wenn Salzsaure der Einwirkung des directen Sonnenlichtes ausgesetzt wird, und zwar in farblosen Flaschen sowohl als auch in farbigen. Ein Chlorgehalt giebt sich an der Entfarbung der mit Indigo schwach blau gefarbten Saure beim Kochen zu erkennen, oder auch an der Blaufarbung eines Streifens von Jodkaliumstarkepapier, den man in die Dampfe der erhitzten Säure halt

Die Jodieaction kann auch in der Weise angestellt werden, dass man eine verdunnte Starkelosung mit wenig Jodkalium versetzt, mit einigen Tropfen Schwefelsaure ansauert (wobei die Losung sich nicht blau farben darf, falls das Jodkalium jodatfrei ist) und alsdann die mit Wasser verdunnte, zu piufende Saure hinzumischt.

Um schweflige Saure nachzuweisen, fugt man die verdunnte Saure zu einer verdunnten Starkelosung, welche durch Jod schwach blau gefarbt ist. Eine Entfarbung kann indess ebenso wohl von aiseniger Saure herruhien. Ist letzteie vorhanden so führt man den Nachweis der schwefligen Saure in der Art, dass man aus einer Probe der Salzsaure die Schwefelsaure durch in geringem Ueberschuss zugefügtes Chlorbaryum ausfallt, das Baryumsulfat abfiltrirt und das Filtrat mit Jod bis zur Gelbtarbung versetzt. Hierdurch wird die schweflige Saure zu Schwefelsaure oxydirt und es entsteht eine neue Fallung von Baryumsulfat

Letzteres ist auch der Weg zur quantitativen Bestimmung der schweftigen Saure Man oxydirt eine Probe der Saure mit Jodlosung oder mit Wasserstoffsuperoxyd und bestimmt die Gesammtmenge an Schwefelsaure; von derselben zieht man die durch directe Fallung gefundene Schwefelsaure ab und berechnet die Differenz auf schweflige Säure.

Selen giebt sich zuweilen in der rohen Salzsaure durch eine röthliche Farbung der letzteren zu erkennen und setzt sich bei langerem Stehen zu Boden, so dass man es sammeln und zu Reactionen (Bd. I. S. 187) benutzen kann.

Nimmt ein blanker Kupferstreifen in der heissen Säure einen schwarzen Ueberzug an, so kann dieser von Arsen oder von Selen herruhren (Bd. I, S. 122, 187). Erhitzt man das getrocknete Kupferblech in einer Glasrohre, so hefert der schwarze Ueberzug ein Sublimat, welches, wenn es von Selen herruhrt, sich in kalter, concentrirter Schwefelsaure mit dunkelgruner oder braungruner Farbe auflöst.

Gewichtsa alytische Bestimmung der Chloride.

Man versetzt die Losung, falls sie alkalisch ist, mit Salpetersaure bis zur schwach sauren Reaction, darauf mit einem geringen Ueberschuss von Silbernitrat und verfahrt, wie S. 331 für die Bestimmung der Chlorwasserstoffsaure angegeben ist. Man darf nicht eine mit Salpeter saure angesauerte Losung vor dem Zusatz der Silberlosung erhitzen, weil dadurch Verlust an Chlorwasserstoff entstehen würde.

Wie schon der qualitative Nachweis des Chlors durch Silber in gewissen Chloriden unsicher ist (vergl. S 327), so ist die quantitative Fallung ganz unmöglich in den Chloriden des Chroms, Zinns, Antimons, sowie des Quecksilbers, Platins und Palladiums

Chromoxyd fallt man entweder durch Ammoniak aus oder oxydirt es durch ammoniakalisches Wasserstoffsuperoxyd zu Chromat Quecksilber, Antimon, Zinn, Platin und Palladium werden durch Schwefelwasserstoff entfernt. Letzteres Gas muss genugend lange zur Einwirkung kommen, damit der Sulfidniederschlag keine Chlorverbindungen einschliesst Man kann die Metalle auch durch metallisches Zink oder Cadmium abscheiden. Das Chlor wird in den Filtraten bestimmt

Aus den unloslichen Chloriden führt man das Chlor in losliches Alkalichlorid über, indem man das Chlorsilber mit Kaliumnatriumcarbonat gluht, das Quecksilberchlorur mit Kali- oder Nationlauge erhitzt (vergl S 363) und das Chlorbler bei gewohnlicher Temperatur mit einer Losung von Natirumhydrocarbonat digerift

D. Lindo¹) hat bei der Chlorbestimmung durch Anwendung des Goochtiegels und einiger Vorsichtsmaassregeln beim Waschen einen sehr hohen Grad der Genaugkeit bei moglichster Zeitersparings erreicht, indem er in folgender Weise verfahrt. Die Losung des Chlorids

tetwa 0,5 g Chlorkalium m 30 ccm Wasser) wird in einer tiefen Porcellanschale mit etwa 25 ccm Silbernitratlösung (5 g Ag NO₃ in 100 ccm) versetzt und darauf mit 2 ccm Salpetersaure (spec. Gew. 1,2) angesauert. Man erhitzt wahrend einiger Minuten zum schwachen Kochen und rührt dabei fortwahrend um, damit der Niederschlag eine kornige Beschäffenheit annimmt. Die etwas abgekuhlte Flussigkeit wird durch den Goochtiegel gegossen (unter Anwendung der Saugpumpe) und der Niederschlag durch Decantation mit einer sehr heissen Mischung von 200 ccm Wasser, 8 ccm Salpetersaure und 2 ccm einer 1 procentigen Silbernitratlösung gewaschen. Das Waschen geschieht in der Weise, dass man die heisse Mischung in kleinen Mengen auf den Niederschlag giesst und diesen jedesmal stark mit dem Glasstabe aufruhrt. Wahrend der ganzen Waschoperation bleibt die Saugpumpe in Betrieb und Tiegel und Schale werden zum Abhalten des Staubes moglichst bedeckt gehalten.

Sollte das Filtrat trube erscheinen, so giesst man dasselbe noch einmal durch das Asbestfilter, alsdann wascht man das Chlorsilber mit etwa 200 ccm kaltem Wasser, wovon die Halfte zur Waschung durch Decantation, die andere Halfte zur Ueberführung des Niederschlages in den Tiegel und zur ganzlichen Auswaschung dient, wobei man etwaige Klumpchen des Niederschlages mit dem Glasstabe möglichst zerkleinert. Schliesslich verdrangt man das Wasser durch etwa 20 ccm 98 procentigen Alkohol und trocknet eine halbe Stunde bei 140 bis 1500. Das Erkalten braucht nicht im Exsiccator vor sich zu gehen, auch ist ein nochmaliges Erhitzen nicht erforderlich.

Das Verfahren wird durch folgende Erwagungen begrundet Chlorsilber halt fremde Bestandtheile ziemlich fest, man muss es daher in moglichst zerkleinerter, korniger Form mit den Waschmitteln behandeln. Aus demselben Grunde ist heisses Wasser zum Waschen vorzuziehen, dessen losende Wirkung durch Zusatz von Silbernitrat aufgehoben wird. Bei der Entfernung des letzteren durch 200 ccm kaltes Wasser losen sich, wie Versuche ergaben, hochstens 0,2 mg, welche durch die Spur Feuchtigkeit, welche der Niederschlag beim Erkalten an treier Luft anzieht, compensiit werden Die Anwendung des Goochtiegels an stelle des Papierfilters, namentlich eines solchen aus Platin 1) welcher sich schnell abkuhlt, ermoglicht bedeutend schnelleres Arbeiten Man erzielt nach dem beschriebenen Verfahren Resultate, welche hochstens um einige Einheiten im der zweiten Decimele des Procentgehaltes differiren Dieselben genauen Resultate erhalt man bei der Analyse von Chlorwasserstoffsaure, man verwendet etwa 19 ccm der Silberlosung zur Fallung von 1 g Salzsaure von etwa 19 Proc HCl

¹⁾ Durch Heraus in Hanau zu beziehen

Maassanalytische Bestimmung der Chloride.

Nach Fr. Mohr. Die Methode, welche sich auf die vollständige Ausfallung des Chlors durch eine Silberlosung von bekanntem Gehalt gründet, bei welcher also kein Indicator benutzt, sondern das Ende der Fallung eben am Ausbleiben einer Trubung beim Einfallen der Silberlosung erkannt wird, ist sehr zeitraubend und daher wohl kaum noch in Gebrauch, seitdem Mohr das Kaliumchromat als bequemen Indicator für die Chlortitration eingeführt hat. Die Mohr sche Methode beruht auf der Thatsache, dass eine Silberlosung aus einer neutralen Losung von Chlorid und Chromat zunachst alles Chlor ausfallt und, nachdem dieses geschehen, der Ueberschuss an Silber sich durch die Bildung des roth gefarbten Silberchromats zu erkennen giebt.

Bereitung der Silberlosung. Da man gewohnlich eine $^{1}/_{10}$ -normale Losung anwendet, so lost man, nach dem Schema

$$Ag N O_3 + Na Cl = Ag Cl + Na N O_3$$
 $168,69$
 $58,06$

entweder 16,869 g chemisch reines Silbernitrat zu 1 Liter auf, oder man lost die darin enthaltene Menge von chemisch reinem Silber (10,712 g) in moglichst wenig Salpetersaure auf, verdampft die Losung im Wasserbade und erhitzt das ruckstandige Silbernitrat bis zum beginnenden Schmelzen, um jede Spur freier Saure zu entfernen Man lost in Wasser und verdunnt auf 1 Liter. 1 ccm der Silberlosung entspricht 0,003518 g Cl.

Da es leichter ist, sich reines Chlornatrium als chemisch reines Silber bezw. Silbernitrat zu verschaffen, so bereitet man sich zur Prufung der Silberlosung eine ½,10-normal-Chlornatriumlosung, indem man 5,806 g vor dem Wagen massig gegluhtes Chlornatrium zu 1 Liter auflost. Diese Losung dient auch, wie unten angegeben, zur Correction einer übersturzten Titiation

Prutung der Silbeilosung Man misst 20 ccm der Chlornatriumlosung ab, versetzt mit etwa drei Tropfen einer kalt gesattigten Losung von chlorfierem normalem Kaltumchromat und lasst die Silberlosung langsam unter starkem Umruhren zutropfen, bis der Niederschlag und die Losung eine bleibende schwache Rothfarbung zeigen Sind die beiden Losungen genau 1 10-normal, so wird nan etwa 20,1 ccm der Silberlosung gebrauchen, anstatt 20 ccm (schieruber weiter unten)

Ausführung der Analyse Die wichtigste Bedingung für die Beschäffenheit der zu titrienden Losung ist die ganzliche Abwesenheit von freier Saure Ist die Losung neutral, so bleibt sie auch während der ganzen Operation neutral ist dieselbe alkalisch so neutralisit

Operation mittelst Tupfelproben auf Lackmuspapier. Eine ganz schwach alkalische Reaction schadet weniger als eine saure. Ist die Losung sauer, so stumpft man die Saure mit Natriumcarbonat (in einigen Fallen auch mit Calciumcarbonat) ab.

Die neutrale Losung wird alsdann, nach Zusatz von etwa drei Tropfen der Chromatlosung, wie vorhin angegeben, mit der Silberlosung titrirt.

Bemerkungen zu der Mohr'schen Chlortitration. Auf die Wichtigkeit der neutralen Reaction sowohl der zu titrirenden Lösung als der Silberlosung wurde im Vorhergehenden schon hingewiesen. Eine sauer reagirende Flussigkeit wurde schon durch die Bildung von Kaliumdichromat eine rothliche Farbung annehmen und die Entstehung von Silberchromat beeinflussen, weil dasselbe in Sauren loslich ist. Eine ganz schwach alkalische Reaction, welche durch zu grossen Zusatz von Natriumcarbonat entstehen wurde, hat zur Folge, dass nach Ausfallung des Chlors sich neben rothem Silberchromat eine geringe Menge von weissem Silbercarbonat bildet. Da letzteres aber die rothe Faibe des Silberchromats kaum verdeckt, so ist eine schwache Alkalitat nicht als schadlich anzusehen.

Was die Loslichkeit des Silberchromats in Wasser anlangt, so fand Mohr dieselbe für reines Wasser bei $17,5^{\circ}$ zu 1 6666, ein Verhaltniss, welches auch bei den gewohnlichen Flussigkeitsmengen des Versuches schon in betracht kommen konnte 1). Mohr hat indess keine Versuche über die Loslichkeit dieses Salzes in den Salzlosungen, wie sie bei der Titration vorliegen, angestellt. Jedenfalls wirkt das Kaltumchromat der Loslichkeit entgegen Von letzterem Salz darf indess nicht zu viel zugesetzt werden, weil sonst der Farbenwechsel nicht deutlich genug hervortritt. Wie dem auch sein moge, Thatsache ist, dass beim Fallen eines Volumens $\frac{n}{10}$ -Chlornatriumlosung durch ein

gleich grosses Volumen $\frac{n}{10}$ -Silberlosung in Gegenwart von Kaliumchromat die Endreaction nicht auftritt, dass vielmehr hierzu ein messbarer Ueberschuss von Silberlosung erforderlich ist. Mohr fand denselben ber verschieden grossen Volumen Flussigkeit und verschiedenen

Chlormengen constant $= 0.1 \text{ ccm} \frac{n}{10}$ -Ag NO. Die von L W Winkler (> 122) empirisch aufgestellten Correctionswerthe, welche sich auf die Titiation sehr geringer Mengen Chlorid in grossen Volumen Wasser beziehen, haben im vorliegenden Falle, wo es sich um mehr oder weniger concentrirte Chloridlosungen handelt, keine Geltung Es fragt sich also, wie muss man vertahren, um den durch den unvermeidlichen

¹⁾ W to Young [Analyst 18, 124 (1893)] fand, dass I Thl Silberchromat

Ueberschuss an Silber bedingten geringen Fehler zu vermeiden? Hierzu giebt es drei Möglichkeiten. Lunge empfiehlt allgemein einen Abzug von $0.2~{\rm ccm}~\frac{n}{10}$ -Silberlosung zu machen, gleichgültig, ob es sich bei der Titration von Kochsalz um einen Silberverbrauch von etwa 50 ccm oder bei der Untersuchung von kochsalzhaltigem Sulfat um weniger handelt, wobei man die aus $16,869~{\rm g}$ Ag N 0_3 hergestellte Silberlosung als genau $^{1}/_{10}$ -normal ansieht. Fur die Praxis genügt diese Correction. Nach Fresenius soll man darauf achten, die Concentration der Chloridlosung sowie das zu titrirende Volumen derselben bei der Titerstellung der Silberlosung und bei der eigentlichen Titration möglichst gleich zu machen. Bei Annahme dieses rationellen Vorschlages musste man dann den Titer der Silberlosung genau nach dem bei der Prüfung der Silberlosung gefundenen Volumverhaltnisse berechnen. Hätte man z. B. wie S. 349 gefunden, dass $20~{\rm ccm}~\frac{n}{10}$ -Chlornatriumlosung bis zum

Eintreten der Endreaction 20,1 ccm Silberlosung erfordern, so entspräche 1 ccm Silberlosung

$$\frac{0,003518.20}{20,1} = 0,0035004 \,\mathrm{g}$$
 CL

Mit diesem Factor ware zu rechnen, wenn bei einer Titration in 20 ccm einer Chloridlosung ungefahr 20 ccm Silberlosung verbraucht würden, vorausgesetzt, dass auch derselbe rothliche Farbenton wie bei der Titerstellung beobachtet wird

Die dritte Art, das Resultat von dem Uebeischuss der Silberlosung

unabhangig zu machen, wurde von Mohr selbst angedeutet und besteht in Folgendem. Man betrachtet die Silberlosung als genau 1 1,-normal, wenn man von derselben zur Titration von 4 bis 26 ccm der 1 10-normal-Kochsalzlosung nur 0,1 ccm mehr als das angewandte Volumen Kochsalzlosung verbraucht. Hat man bei einer Titration nun die Endreaction erreicht, so setzt man von der $\frac{n}{10}$ -Kochsalzlosung vorsichtig so viel hinzu, bis die rothliche Farbe eben wieder in die rein gelbe umschlagt, und zieht das hierzu verbrauchte Volumen Kochsalzlosung von dem Volumen der Silberlosung ab Es ist dieses auch die oben erwähnte Methode, um eine Analyse, bei welcher man durch zu schnellen Zusatz der Silberlosung eine zu intensive Endreaction erhalten hat wieder in Ordnung zu bringen

Wie man bei einer Tittation zu verfahren hat, das hangt von dem gewunschten Grade der Genauigkeit ab

Die nachstehende Rechnung zeigt welchen Fehler man z B bei der Werthbestimmung eines Kochsalzes machen kann, wenn man ohne jede Correction rechnet Es wird voransoesetzt man titrue mit einer Chlor.

1 ccm 0,005806 g Na Cl entspricht. Lasst man die von Lunge vorgeschlagene Correction von 0,2 ccm gelten — dieselbe hat nach den Versuchen L. W. Winkler's (S 122) mit reinem Wasser grosse Wahrscheinlichkeit —, so wurde man also 0,2.0,005806 = 0,0011612 g Na Cl zu viel finden, was bei einer Einwage von p Gramm $\frac{0,11612}{n}$ Proc. Na Cl

ausmacht. Der procentische Fehler wird also um so grosser, je kleiner die Einwage ist. Die Einwage p wahlt man in der Regel so, dass die Titration nicht mehr als eine Burettenfullung, also 50 ccm Silberlosung, erfordert. Fur ein 100 procentiges Kochsalz würde man also nach der Proportion:

 $\frac{g}{p} \cdot 0,005806.50 = \frac{g}{100} \cdot 100$

p=0,2903 g abzuwagen haben. Der Fehler ware also in diesem Falle $\frac{0,11612}{0,2903}=0,4$ Proc

Die Einwage von 0,2903 eines beliebigen zu titrirenden Kochsalzes hat die Bequemlichkeit, dass der Procentgehalt an NaCl direct erhalten wird, wenn man die verbrauchten Cubikcentimeter Silberlosung, nach Abzug von 0,2 ccm, mit 2 multiplicirt; denn, es sei n das corrigirte Volumen, so ergiebt sich aus der Proportion

g 0,2903' · 0,005806 $n = 100 \cdot x$, x = 2 n Proc. Na Cl.

t Die Mohr'sche Methode ist selbstredend nur auf diejenigen Chloride der schweren Metalle anwendbar, welche auch der gewichtsanalytischen Chlorsilberbestimmung zuganglich sind (vergl S. 347), z. B. Zink- und Cadmiumchlorid. Getarbte Chloride, wie die Kobaltund Nickelsalze, sind ausgeschlossen. Baryum- und Bleichlorid, welche mit Kaliumchromat unlosliche Chromate bilden, zersetzt man durch neutrales Kalium- oder Natriumsulfat, und kann dann die Titration, ohne vorher zu filtriren, vornehmen.

H. Pellet 1) hat gezeigt, dass die Gegenwart von Arseniaten, Arseniten, Phosphaten und Fluoriden die Chlortitration nicht beeinflusst, da das Silberchromat sich trüher bildet als Silberfluorid, -phosphat etc. In phosphathaltigen Aschen kann daher die Chlorbestimmung ohne weiteres vorgenommen werden

Titration der Chloride nach Volhard.

Die Bd 1 8 9 angegebene Methode zur Bestimmung des Silbers lasst sich in tolgender Weise bequem zur Titration der Chloride verwenden. Man lasst die titritte Silbernitratlosung (S 349) zu der in

¹⁾ Bull de la Soc chim, Paris [N S] 28, 68 (1877)

einem Messkolben befindlichen Chloridlosung unter starkem Umschütteln zufliessen, bis ein Ueberschuss von Silbernitrat zugegen ist. Das verbrauchte Volumen wird notirt, der Kolben bis zur Marke gefullt und in einem aliquoten Theile der Losung das überschussige Silber mit Ammoniumrhodanid zuruckgemessen. War die Losung genugend geklart, so kann der aliquote Theil oline Filtration mit der Pipette abgemessen werden, anderenfalls filtrirt man durch ein trockenes Filter

Das Abheben bezw. Filtriren der Losung hat den Zweck, das gefallte Chlorsilber der Einwirkung des Rhodanammoniums zu entziehen, also zu verhindern, dass ein Theil des Chlorsilbers sich in Rhodansilber umsetzt, was einen Mehrverbrauch von Rhodanammonium nach sich ziehen wurde. Diese Umsetzung eifolgt indess, namentlich in Gegenwart von Salpetersaure, so langsam, dass man die Titration des Silberüberschusses in Gegenwart des Chlorsilbers vornehmen kann, wenn man nur schnell genug arbeitet.

Man versetzt die etwa 200 ccm betragende Losung des Chlorids in einem beliebigen Kolben mit 5 ccm der Eisenlosung (Bd. I, S. 9) und mit so viel Salpetersaure, dass die Farbe der Eisenlosung verschwindet. Alsdann fugt man ein gemessenes Volumen Silberlosung hinzu, welches mehr als hinreichend ist, um das Chlor auszufällen, und lasst nun, ohne erst den Niederschlag durch Schutteln zusammenzuballen, sofort aus der Burette die Rhodanlosung zutropfen, indem man durch fortwahrendes Umschwenken der Flussigkeit ein rasches Vermischen bewirkt. Die Operation ist beendet, wenn die leicht gelbbraunliche Farbung des Eisenrhodanids beim ruhigen Stehen der Flussigkeit etwa 10 Minuten lang bestehen bleibt.

Da die Rhodanidosung der Silberlosung aquivalent ist, so hat man nur das verbrauchte Volumen der eisteren vom Volumen der zugesetzten Silberlosung abzuziehen und die Differenz mit dem Titer der Silberlosung zu multipliciren, um den Chlorgehalt zu kennen

Die Volhard'sche Methode zur Chlorbestimmung hat vor dei Mohr'schen den Vortheil, dass die Titration in saurer Losung vorgenommen werden kann. Man braucht daher auch die Silberlosung, wenn dieselbe durch Auflosen von metallischem Silber erhalten wurde, nicht von überschussiger Salpetersaure, sondern nur durch Kochen von salpetriger Saure zu befreien

Eine andere Form der Anwendung dieser Methode zur Bestimmung des gastormigen Chlorwasserstoffs siehe S $340\,$

Hypochlorite.

Qualitativer Nachweis

Die einzigen Hypochlorite, welche von Bedeutung sind, sind der Chlorkalk, welcher in testem Zustande, ferner Kaliumhypochlorit (eau de Levelle) und Natuumhypochlorit (eau de Levelle) und Natuumhypochlorite (eau

vorkommen. Das Ammoniumsalz existirt nicht; wenn man ein Ammoniumsalz mit der Losung eines Hypochlorits zusammenbringt, so entwickelt sich Stickstoft, welcher in kleinen Blaschen die ganze Flussigkeit durchsetzt:

$$3 \text{ NaOCl} + 2 \text{ NH}_4 \text{ Cl} = 3 \text{ NaCl} + 2 \text{ HCl} + 3 \text{ H}_2 \text{ O} + 2 \text{ N}.$$

Wenn man die Losung eines Hypochlorits mit Ammoniak versetzt, so tritt bei einer gewissen Verdunnung in der Kalte keine Gasentwicklung ein, und die Flussigkeit hat jetzt sehr energisch reducirende Eigenschatten: aus einer ammoniakalischen Silberlosung wird metallisches Silber, aus einer Kupferlosung Kupferoxydul abgeschieden, und Permanganat wird rasch nicht bloss zu Mangansuperoxyd, sondern beim Erhitzen sogar zu Manganoxydul reducirt. Der als Zwischenproduct auftretende reducirende Korper ist nach J. Thiele 1) vielleicht Hydroxylamin.

Die genannten Hypochlorite sind nicht die einfachen Salze der unterchlorigen Saure, sondern verhalten sich vom analytischen Gesichtspunkte aus wie ein Gemenge von eigentlichem Hypochlorit und Chlorid, demnach verhalt sich z. B. Chlorkalk in Losung wie ein Gemenge von Ca (Cl O)₂ + Ca Cl₂.

Bei der Einwirkung von starken Sauren auf festes oder gelostes Hypochlorit wird in der Regel Chlor frei; wirkt Salzsaure ein, so stammt das Chlor aus dem Hypochlorit und der Säure:

$$Ca(ClO)_2 + 4HCl = CaCl_2 + 2H_2O + 4Cl;$$

bei der Zersetzung durch Schwefelsaure ist der Vorgang insofern der gleiche, als die Schwefelsaure das Chlorid unter Bildung von Salzsaure zersetzt. welche, wie vorhin, auf das Hypochlorit einwirkt.

$$Ca(OCl)_2 + CaCl_2 + 2H_2SO_2 = 2CaSO_4 + 2H_2O + 4Cl.$$

Nur wenn verdunnte Sauren auf verdunnte Losungen einwirken, wird unterchlorige Saure frei, welche sich aber dem Chlor in Bezug auf Farbe, Geruch und die blauende Wirkung auf Jodkaliumstarkepapier ahnlich verhalt. Schwache Sauren, wie Kohlensaure und Borsaure, setzen nur unterchlorige Saure in Freiheit.

Hypochlorite scheiden aus einer mit Salzsaure oder Schwefelsaure angesauerten Losung von Jodkalium Jod aus

$$KC10 + 2KJ + 2HC1 = 3KC1 + H_2O + 2J.$$

Fugt man zu einer mit Nation- oder Kalilauge versetzten Losung eines Hypochlorits eine Losung von Manganchlorur, so fallt braunes wasserhaltiges Mangansuperoxyd aus

$$Na(10 + 2 KOH + MnCl_2 = MnO_2, H_2O + 2 KCl + NaCl$$

¹⁾ Ann d Chem 273, 160 (1893)

Bleisertat oder Bleinitrat wird unter denselben Bedingungen zu Bleisuperoxyd oxydirt, wobei der Niederschlag zuerst weiss (Bleihydroxyd) und dann gelb, orangeroth und schliesslich braun (Bleisuperoxyd) wird.

Das Verhalten der Hypochloritlosung gegen Silberlosung und gegen schweflige Saure wurde schon S. 333, das Verhalten gegen Ferrosulfat S. 334 erwähnt.

Die Losungen der Hypochlorite verwandeln metallisches Quecksilber beim Schutteln mit demselben in Oxyd, an der röthlichen Farbe erkennbar.

Hg + NaClO = HgO + NaCl.

Chlorite und Chlorate wirken nicht auf Quecksilber ein.

Eine Losung von freier unterchloriger Saure liefert beim Schüteln mit wenig metallischem Quecksilber eine gelbe oder braune bis schwarze Ausscheidung von Quecksılberoxychlorid, dessen Farbe mit der Zusammensetzung wechselt. Da nun freies Chlor beim Schütteln seiner wasserigen Losung mit überschüssigem Quecksilber nur weisses, ın Salzsaure unlosliches Mercurochlorid liefert, so lässt sich durch diese Reaction freie unterchlorige Säure neben freiem Chlor in Losung nachweisen. Um die beiden Quecksilberverbindungen, wenn die eine durch ihre grosse Menge die andere verdeckt, zu erkennen behandelt man den Niederschlag, nach dem Auswaschen, mit verdünnter Salzsaure, welche das Quecksilberoxychlorid zu Quecksilberchlorid löst, und erkennt an der Gegenwart des letzteren im Filtrate die Anwesenheit von unterchloriger Saure. Die Reaction ist indess nur für die Gegenwart von freier unterchloriger Saure entscheidend, wenn kein Hypochlorit vorhanden ist, da das durch Einwirkung des letzteren auf Quecksilber gebildete Mercurioxyd (s. vorhin) ebenfalls in Salzsaure Dagegen lasst sich die Gegenwart von freiem Chlor neben unterchloriger Saure oder Hypochlorit aus dem vorhandenen Mercurochlorid unzweifelhaft erkennen (vergl. S 363).

Vermischt man eine Auflosung von arseniger Saure in Salzsaure, welche durch Indigolosung blau gefarbt ist, unter Umruhren mit einer Auflosung von Chlorkalk, so entfarbt sich die Losung erst dann, wein alle arsenige Saure zu Arsensaure oxydirt ist. Beim Zusatz eines Chlorits tritt sofort Entfarbung ein

Specielle Methoden.

Quantitative Bestimmung der Hypochlorite.

Diese Bestimmung ist von Wichtigkeit für die Beweitbung der sogenannten Bleichsalze und in erster Linie zur Analyse des Chlorkalks. Der theoretisch reine Chlorkalk, welcher aber in Wirklichkeit nicht vorkommt, wurde nach G. Lunge 1) die Formel Ca $<_{
m OCl}^{
m Cl}$ + H₂O haben. In Losung verhalt sich dieser Korper wie ein Gemisch von Calciumhypochlorit ('a (ClO)₂ und Chlorcalcium Ca Cl₂.

$$2\left[C_{4} < \frac{Cl}{0 Cl} + H_{2}O\right] = Ca(ClO)_{2} + Ca(Cl_{2} + 2 H_{2}O. . . (1)$$

Vergleicht man mit dieser Zusammensetzung die Bildung des Productes durch Einwirkung von Chlor auf Calciumhydroxyd

$$2 \operatorname{Ca} (0 \operatorname{H})_2 + 4 \operatorname{Cl} = \operatorname{Ca} (\operatorname{Cl} 0)_2 + \operatorname{Ca} \operatorname{Cl}_2 + \operatorname{H}_2 0 \dots (2)$$

so scheint es, als ob die Halfte des angewandten Chlors dadurch, dass sie das indifferente Chlorcalcium bildet, für die Wirkung verloren ist. Für die 2 Atome unwirksam gewordenen Chlors enthält jedoch das Calciumhypochlorit Ca(ClO), 1 Atom Sauerstoff, welches dieselbe oxydirende Wirkung ausübt wie 2 Atome Chlor.

Die Bildungs- und Zersetzungsgleichungen des Chlorkalks gestalten sich nun am einfachsten, wenn man die Lunge'sche Constitutionsformel adoptirt. Die Bildungsgleichung ist demnach:

$$Ca(OH)_2 + 2Cl = Ca < Cl_{OCl} + H_2O (3)$$

Zersetzungen des Chlorkalks durch starke Sauren sind z. B.

$$Ca < {}_{OC1}^{Cl} + 2 H Cl = Ca Cl_2 + H_2 O + 2 Cl .$$
 (4)

$$\text{Ca} <_{\text{OCl}}^{\text{Cl}} + \text{H}_2 \text{SO}_4 = \text{CaSO}_4 + \text{H}_2 \text{O} + 2 \text{Cl}, . . . (5)$$

diese Gleichungen zeigen, dass das gesammte, bei der Bildung aufgenommene Chlor in saurer Losung frei wird.

Lasst man das Chlor nicht frei werden, sondern in saurer Losung auf eine oxydirbare Substanz, z B Eisenoxydul, einwirken, so zeigt die Gleichung

$$Ca < {Cl \atop OCl} + 2 FeSO_4 + H_2SO_4 = CaCl_2 + H_2O + Fe_2(SO_4)_3, . (6)$$

dass die Oxydationswirkung 2 Fe() + 0 = Fe, 0_3 wieder dieselbe ist, wie die von 2 Atomen Chlor ausgeubte

$$2 \text{ Cl} + \text{H}_2 \text{O} = 2 \text{ H Cl} + \text{O}$$
 (7)

Dasselbe ist der Fall bei folgendem Process, bei welchem die 2 Atome Chlor 2 Atome Jod in Freiheit setzen

$$Ca < \frac{Cl}{OCl} + 2 HJ + 2 HCl = Ca Cl_2 + 2 KCl + H_2O + 2 J$$
 (8)

Ebenso verlauft die Oxydation durch Chlorkalk in alkalischer Losung in der Weise, dass 1 Atom Sauerstoff, welches aquivalent 2 Atomen Chlor ist, übertragen wird, z B

¹⁾ Ber d deutsch chem Ges 20 1171 (1887)

$$Ca <_{OCl}^{Cl} + Na_3AsO_3 = CaCl_2 + Na_3AsO_4 \dots$$
 (9)

Wird Chlorkalk zum Bleichen benutzt, so ist es wieder das eine Atom Sauerstoff, welches durch Einwirkung des Chlors in statu nascendi auf Wasser (7) die bleichende Wirkung hervorbringt.

Nach dem Gesagten richtet sich also der Werth des Chlorkalks nach dem Gehalt des Productes an der Verbindung Ca Cl OCl, und dieser Werth kann, wie gezeigt, entweder durch Messung der oxydirenden Wirkung des Chlorkalks oder durch Messen der ausgeschiedenen Jodmenge bestimmt werden. In beiden Fallen drückt man den Werth zahlenmassig dadurch aus, dass man angiebt, wie viel Gewichtstheile wirksames Chlor in 100 Gewichtstheilen Chlorkalk enthalten sind. Da die Bestimmung, wie erwahnt, auf oxydimetrischem oder jodometrischem Wege erfolgt, so kommt anderes Chlor, welches in nicht wirksamer, gebundener Form, also als Chlorcalcium vorhanden ist, nicht in betracht.

In Frankreich ist es gebrauchlich, den Werth des Chlorkalks nicht in Gewichtsprocenten von wirksamem Chlor, sondein in Graden auszudrucken. Diese von Gay-Lussac eingeführten Grade bedeuten Liter wirksames Chlor in 1 kg Chlorkalk. Ueber die Umrechnung der beiden Angaben siehe weiter unten

Die Chlorkalkbestimmung wird in fast allen nicht franzosischen Fabriken nach der von Penot eingeführten und von Lunge in folgender Weise ausgeführten Methode vorgenommen. Die Methode berüht auf der Oxydation von Natriumarsenitlosung durch Chlorkalk, welche nach dem Schema (9) (s. oben) verlauft. Man erhalt die Arsenitlosung durch Kochen von 4,911 g Arsentrioxyd mit etwa 10 g Natriumhydrocarbonat und 200 ccm Wasser bis zur vollstandigen Losung. Zusatz von 10 g Hydrocarbonat und Verdunnen auf 1 Liter. 1 ccm dieser $\frac{1}{100}$ -normalen Losung entspricht 0,003518 g Cl (vergl S 329). Um alle Rechnung zu sparen, wagt man eine solche Menge (p) Chlorkalk eindass, wenn man dieselbe zu 1 Liter auflost und 50 ccm der Losung mit n ccm Arsenitlosung titrirt, die Zahl n sofort die Procente wirksames Chlor angiebt. In 1000 ccm sind p g Chlorkalk, in 50 ccm sind $\frac{p}{20}$, $\frac{p}{20}$ 0,003518 n = 100 n, woraus p = 7.036 g Chlorkalk

Man zerreibt 7,036 g einer guten Durchschnittsprobe in einem Porcellanmorser, dessen Ausguss unten etwas eingefettet ist, mit weing Wasser zu einem gleichmassigen zarten Bier, verdunnt mit Wasser und spult Losung und Ruckstand in einen Literkolben, den man bis zur Marke auffullt. Für jede Titration pipettirt man, nach gutem Umschutteln, 50 ccm in einen Kolben und lasst unter fortwahrendem Umschwenken die Arsenitlosung aus der Burette zufliessen

Von Zeit zu Zeit hringt man ein Tronfchen der Losnig auf im

angefeuchtetes, Jodkalium und Stärke enthaltendes Stuckchen Papier, von welchem man mehrere Streifen auf eine Glasplatte gelegt hat. So lange noch Chlorkalk vorhanden ist, wird das Papier geblaut, und die Operation ist zu Ende, wenn das Papier, gegen das Licht gehalten, nicht mehr oder kaum merklich blau gefarbt wird.

Das Reagenspapier wird bereitet, indem man 1 g Starke mit 100 cm Wasser kocht, in der filtrirten Losung 0,1 g Jodkalium auflost und mit dieser Losung Filtrirpapier trankt, welches man darauf bei 40 bis 500 trocknet und in gut verschlossener Flasche aufbewahrt.

Bemerkungen zu vorstehender Methode. Die Tupfelmethode, welche im allgemeinen nicht zu empfehlen ist, hat in diesem Falle wegen der leicht abzuschatzenden Abnahme der Farbenintensität und der Scharfe der Jodstärkereaction ihre Vorzüge. Man umgeht dieselbe wohl dadurch, dass man einen geringen Ueberschuss an Arsenitlosung hinzufugt und diesen auf Zusatz von Stärkelosung mit $\frac{n}{10}$ - Jod-

losung bis zur Blaufärbung zurucktitrirt. Aber dies Verfahren verlangt eine zweite Messflüssigkeit, welche bei weitem nicht so haltbar ist, wie die Arsenitlosung. Ueberdies ist zu bedenken, dass das nie im Chlorkalk fehlende Calciumhydroxyd selbst Jodlosung entfarben kann.

Es ist durchaus unstatthaft, den mit Wasser angeruhrten Chlorkalk sich absetzen zu lassen und nur die klare Losung der Titration zu unterwerfen, weil nach Fr. Mohr's Versuchen die klare Losung weniger Arsenlosung verbraucht als ein gleich grosses Volumen des Schlammes, so dass nur eine aus der gut aufgeschuttelten Flussigkeit entnommene Probe den richtigen Durchschnittsgehalt der Einwage liefert. Hieraus ergiebt sich auch die Wichtigkeit eines grundlichen Zerreibens der Masse mit Wasser

Die S. 357 erwahnten Gay-Lussac'schen Grade werden durch Multiplication mit 0,317 in Procente Chlor umgewandelt, wie folgende Ueberlegung zeigt 1000 g Chlorkalk von n Grad enthalten n Liter Chlor = 3,17 n g Chlor (da 1 Liter Chlor 3,17 g wiegt), somit enthalten 100 g Chlorkalk 0,317 n g Chlor, d h der Chlorkalk enthalt 0,317 n Procente Umgekehrt werden Procente Chlor durch Division mit 0 317 in Grade verwandelt. Ein theoretisch zusammengesetzter Chlorkalk Ca $\stackrel{\text{Cl}}{\sim}$ $\stackrel{\text{$

Werthbestimmung des Chlorkalks auf gasvolumetrischem Wege.

Dieselbe kann als Controlmethode benutzt werden und grundet sich daraut, dass Chlorkalk, mit überschussigem Wasserstoffsuperoxyd versetzt, eine dem wirksamen Chlor aquivalente Menge Sauerstoff entwickelt, aus deren Volumen sich die Menge des wirksamen Chlors berechnen lasst. Die Reaction verlauft nach dem Schema

$$\mathrm{Ca}\,\mathrm{O}\,\mathrm{Cl_2}\,+\,\mathrm{H_2O_2} = \mathrm{Ca}\,\mathrm{Cl_2}\,+\,\mathrm{H_2O}\,+\,\mathrm{O_2}$$

und kann im Nitrometer (s. unter "Stickstoff") oder im Lunge'schen Gasvolumeter (Bd. I, S. 394) ausgefuhrt werden. Da das zu entwickelnde Sauerstoffvolumen sich nach der Grosse der Messrohre richten muss, so ist zunachst folgende Rechnung anzustellen, um das Maximum der Substanzmenge zu kennen, welches man im Instrumente zersetzen kann. Gesetzt, das Messrohr enthalt Vccm, so kann man also Vccm Sauerstoff entwickeln, welche nach der vorstehenden Gleichung in wirksames Chlor umzurechnen sind.

15,88 oder (s. Fussnote¹) Later 0 g Cl 11,11: 35,18 $\Longrightarrow \Gamma: x$

woraus

$$x = \frac{35,18}{11,11} \, \text{Vg CL}$$

Da der theoretisch reine Chlorkalk, nach S. 358, 48,9 Proc. wirksames Chlor enthalt, so ergiebt sich aus der Proportion

$$^{\text{g Cl}}_{48,9} \cdot ^{\text{g Subst.}}_{100} = \frac{35,18}{11,11} \ V \cdot x,$$

dass $x=6.48~V\,\mathrm{g}$ Chlorkalk im Instrumente zersetzt werden konnen. Fur ein Messrohr von 50 ccm oder V=0.05 Liter konnen also $6.48.0.05=0.324\,\mathrm{g}$ Chlorkalk angewandt werden.

Soll die abgelesene Zahl n Cubikcentimeter Sauerstoff ohne weiteres die Procente Chlor angeben, so berechnet man die dazu erforderliche Einwage p in folgender Weise. Nach der obigen Aequivalenz:

Liter 0 g Cl 11,11 = 35,18, woraus 1 ccm 0 =
$$\frac{35,18}{11111}$$
 g Cl,

 1) 1 Liter eines jeden Gases wiegt $\frac{M}{2}$ 0,09 g, worm M das Moleculargewicht und 0,09 das Gewicht eines Liters Wasserstoff in Gramm ist. Da für alle elementaren Gase (ausser Phosphor, Arsen und Quecksilber)

$$\frac{M}{2} = A \text{ (Atomgewicht)}$$

so hat man die Proportion

$$_{0,09}^{\rm g} \ {}_{\rm A}^{\rm Liter} = {}_{\rm A}$$
 , words $x = \frac{1}{0,09} = 1111 \ {}_{\rm Liter}$

mit anderen Worten – das Atomgewicht der elementaren (rase (ausser P. As. Hg), ausgedrückt in Gramm, nimmt den Raum von 11.11 Litern ein z. B

Diese leicht zu behaltende Zahl ist bei vielen Rechnungen bequemer als das Gewicht eines Liters des Gases — Die Zahl 0.09 ist hinterchend genau (vergl. S. 245)

verhalt sich

$$\mu = \frac{\overset{\text{g Cl}}{35,18}}{111111} u = 100 \overset{\text{Proc.}}{n},$$

woraus sich die Einwage ergiebt:

$$p = \frac{35,18}{11111} = 0,3166 \,\mathrm{g}$$
 Chlorkalk

Man kann also z. B 0,3166.25 = 7,915 g Chlorkalk abwagen, mit Wasser zerrieben auf 250 ccm bringen und 10 ccm (= 0,3166 g Chlorkalk) zum Versuch anwenden.

Zieht man es vor, mit grosserem Gasvolumen zu arbeiten, so benutzt man ein Nitrometer oder Gasvolumeter, welches an stelle des Messrohres 1 (Fig. 29, Bd. I, S. 395) ein Rohr von der in Fig. 67 ab-

Fig 67.

gebildeten Form hat, und in welchem man bis zu 140 ccm Gas auffangen kann. Man kann alsdann 20 g Chlorkalk mit Wasser verreiben, auf 500 ccm auffullen und 25 ccm (= 1 g Substanz) Flüssigkeit anwenden. Zur Berechnung dient das obige Verhaltniss

$$1 \text{ ccm } 0 = \frac{35,18}{11111} = 0,003166 \text{ g}$$

oder, da 1 g Chlorkalk zersetzt wird

$$1 \text{ ccm } 0 = 0,3166 \text{ Proc. Cl.}$$

Ausführung der Bestimmung Man verreibt die abgewogene Menge Chlorkalk mit Wasser und spult dieselbe in den Messkolben, wie S. 357 angegeben wurde. Aus der gut umgeschuttelten Flussigkeit nimmt man mit der Pipette 10 bezw. 25 ccm heraus und bringt dieselben in den ausseren Raum des Anhangeflaschehens (Bd I, S. 395), wahrend die erforderliche Menge Wasserstoffsuperoxyd in das innere Cylinderchen gefüllt wird. Der annahernde Gehalt des Wasserstoffsuperoxyds wird als bekannt vorausgesetzt, so dass man das anzuwendende Volumen desselben berechnen und sicher sein kann, einen Ueberschuss eingefüllt zu haben (1 ccm 3 procentiges Superoxyd entwickelt 10 ccm Sauerstoff, vergl S. 211). Das Superoxyd muss durch Zusatz einiger Tropfen Natronlauge schwach alkalisch gemacht weiden. Man operirt nun genau in der Weise, wie Bd. I, chrieben wurde. Nach dem Vermischen der Flussigkeiten

S 397 beschrieben wurde Nach dem Vermischen der Flussigkeiten schuttelt man nur eine bis zwei Minuten lang und liest das Gasvolumeter sofort ab, wenn man über den Ausgleich der Temperatur sicher sein kann

Nach Lunge's Versuchen üben die testen Theilchen in der truben Chlorkalklosung keinen katalytischen Einfluss auf das Wasserstoffsuperoxyd aus so dass hierin keine Gefahr für eine vermehrte Gasentwicklung zu suchen ist. Dennoch ergiebt die Methode durchschnittlich 0,15, hochstens 0,2 Proc. Chlor mehr als die Penot'sche Methode, eine Differenz, für welche eine Erklarung bisher noch nicht gegeben ist.

Auf alle Falle ist es nothig, mit der Ablesung nicht langer, als eben erforderlich ist, zu warten, weil sonst durch spontane Zersetzung des Wasserstoffsuperoxyds etwas Sauerstoff entwickelt werden kann.

Ferner macht A. Baumann 1) darauf aufmerksam, dass leicht zu hohe Resultate erzielt werden, wenn das Wasserstoffsuperoxyd in verschlossenen Gefassen aufbewahrt und vor dem jeweiligen Gebrauch nicht umgeschuttelt wurde. Denn der durch allmähliche Zersetzung der Substanz frei werdende Sauerstoff bleibt zum Theil gelöst und entweicht, wenn er nicht vorher durch Schutteln entfernt wurde, beim Schütteln des Anhangeflaschchens und giebt alsdann Anlass zu Fehlern.

Die Wasserstoffsuperoxydlosung darf ferner nicht zu concentrirt sein, weil die freiwillige Zersetzung um so leichter stattfindet, je concentrirter die Losung ist. Baumann empfiehlt 1½- bis 2 procentige Losungen, also solche, von denen 1 ccm etwa 5 bis 7 ccm Sauerstoff entwickelt. Wenn man starkere Losungen als diese zu verdünnen hat, so schadet ein kleiner Ueberschuss an Wasser nicht. Von richtig verdunntem Reagens ist dann auch die Menge des Ueberschusses an Reagens selbst ohne Einfluss. Ein zu grosser Zusatz von Natronlauge muss vermieden werden, der Zusatz genugt, wenn die Flussigkeit deutlich alkalisch reagirt und (bei unreinem Praparat) einen flockigen Niederschlag zeigt.

Benutzt man das Gasvolumeter, so wird der Sauerstoff selbstredend über Quecksilber gesammelt. Hat man aber nur ein Nitrometer zur Verfugung, so kann man als Speriflussigkeit ebenso gut Wasser benutzen

Nachweis und Bestimmung von Calciumchlorat im Chlorkalk.

Enthalt das Calciumhydroxyd, aus welchem der Chlorkalk dargestellt wird, Calciumcaibonat, so entsteht freie unterchlorige Saure

$$CaCO_3 + 2Cl_2 + H_2O = 2HOCl - CaCl_2 + CO_2$$

welche sich rasch unter Bildung von Chlorsaure zersetzt

$$3 \text{ HClO} = 2 \text{ HCl} + \text{ HClO}_{3}$$

so dass also schon frisch bereiteter Chlorkalk einen Gehalt an Calcium-chlorat aufweisen kann. Zum Nachweis der Chlorsause verfehrt R Fresenius') wie folgt

 $^{^{1})}$ Zeitschi it angew. Chem 1891, S 450 — $^{2})$ A W Williamson, Ann Chem Pharm 54 140 (1845). — $^{3})$ Zeitschi it anal Chem 34 494 (1895)

Man verreibt 20 g Chlorkalk mit Wasser nach S. 357, bringt die Mischung auf 1 Liter, schuttelt gut um und lasst absitzen. 50 ccm der durch ein trockenes Filter gegossenen Losung versetzt man in einer Kochflasche mit einer neutralen Losung von Bleiacetat in einigem Ueberschuss. Hierdurch entsteht anfangs ein weisser, aus Bleichlorid und Bleihydroxyd bestehender Niederschlag, der, infolge der Einwirkung des Calciumhypochlorits auf das Bleichlorid, bald gelb und unter Freiwerden von Chlor braun wird, also in Bleisuperoxyd ubergeht.

$$Ca(ClO)_2 + PbCl_2 = PbO_2 + CaCl_2 + Cl_2$$
.

Nachdem sich der Niederschlag abgesetzt hat, fügt man noch etwas Bleiacetatlosung hinzu, und falls hierdurch noch eine Fallung entsteht, weitere Bleilosung, so dass auf jeden Fall ein Ueberschuss derselben vorhanden ist. Man lasst 8 bis 10 Stunden unter ofterem Umschutteln in der offenen Kochflasche stehen, wonach der Chlorgeruch vollstandig verschwunden ist; das Chlor verflüchtigt sich zum Theil, der grossere Theil desselben aber wirkt auf das uberschüssige Bleiacetat ein unter Bildung von Chlorblei, Bleisuperoxyd und freier Essigsaure

$$2 \operatorname{Pb}(C_2 H_3 O_2)_2 + Cl_2 + 2 H_2 O = \operatorname{Pb}Cl_2 + \operatorname{Pb}O_2 + 4 C_2 H_4 O_2.$$

Wahrend bei dieser Behandlung das Hypochlorit vollständig zersetzt wird, wird das Chlorat nicht angegriffen und befindet sich also nach dem Abfiltriren des Bleisuperoxyds und Chlorbleies neben überschüssigem Bleisalz in Losung. Nachdem man das geloste Blei durch in geringem Ueberschuss zugesetzte verdunnte Schwefelsaure abgeschieden hat, erkennt man die Chlorsaure im Filtrat vom Bleisulfat dadurch, dass die mit Indigolosung schwach blau gefarbte Flussigkeit, auf tropfenweisen Zusatz von schwefliger Saure, entfärbt wird (s. Chlorsaure, S 366). Man muss mit dem Zusatz der schwefligen Saure vorsichtig sein, damit dieselbe nur hinreicht, die Chlorsaure zu niedrigen Oxydationsstufen des Chlors oder zu Chlor selbst zu reduciren, durch welche die Entfarbung des Indigos bewirkt wird. Ein Ueberschuss von schwefliger Saure würde sich mit dem Chlor zu Schwefelsaure und Salzsaure umsetzen, so dass keine Wirkung auf den Indigo stattfinden konnte

Dass sich bei diesem Verfahren nicht etwa Chlorsaure erst bildet, hat Fresenius durch directe Versuche nachgewiesen.

Zur Bestimmung des Chlorats verfahrt man genau, wie vorhin angegeben, bis zu dem Punkte, wo man das Bleisuperoxyd und Bleichlorid abfiltint hat Man wascht diesen Niederschlag aus, bis das Waschwasser keine saure Reaction mehr zeigt, concentrirt die Waschwasser etwas durch Abdampfen und vermischt sie mit dem Filtrate. Zu der Losung fugt man Natriumcarbonatlosung in geringem Ueberschuss, filtint die gefallten Carbonate von Blei und Calcium nach einiger Zeit ab wascht aus und verdampft Filtrat und Waschwasser

Best von freiem Chlor neben fieier unterchlorigei Saure. 363

auf dem Wasserbade bis zur Trockne und bestimmt im Rückstande die Chlorsaure auf jodometrischem Wege (s. Chlorsaure, S. 369). 6 J entsprechen 1 H $\text{Cl }O_3$.

Um Chlorid neben Hypochlorit zu bestimmen, ermittelt man in einer Probe den Gehalt an Hypochlorit nach einer der angegebenen Methoden. In einer anderen Probe reducirt man das Hypochlorit, am bequemsten durch Wasserstoffsuperoxyd, zu Chlorid und bestimmt nun das Gesammtchlorid durch Silbernitrat, wonach sich das ursprunglich vorhandene Chlorid durch Differenzrechnung ergiebt.

estimmu g vo freiem Chlor neben freier unterchloriger Säure.

Durch Einwirkung von Chlor auf ein Hypochlorit bildet sich zuweilen freie unterchlorige Saure, indem wahrscheinlich folgende Zersetzung stattfindet:

$$Na O Cl + Cl_2 + H_2 O = Na Cl + 2 HO CL$$

Das freie Chlor könnte also hier nicht in der Weise bestimmt werden, dass man dasselbe durch Erhitzen austreibt, in Jodkaliumlosung auffangt und das frei gemachte Jod titrirt, weil die freie unterchlorige Saure mit überdestilliren würde.

Zur Bestimmung von Chlor neben freier unterchloriger Säure benutzt J. Bhaduri¹) die S. 355 erwahnte verschiedene Einwirkung der letzteren auf metallisches Quecksilber. Schüttelt man eine Lösung, welche Chlor, unterchlorige Saure und Hypochlorit enthält, mit Quecksilber, so bildet das Chlor unlösliches Mercurochlorid, die unterchlorige Saure bildet Mercurioxychlorid, und das Hypochlorit bildet Mercurioxyd. Man filtrirt den Niederschlag sammt dem überschüssigen Quecksilber ab, wascht gut aus und behandelt ihn mit einem sehr geringen Ueberschuss von verdunnter Salzsaure, wodurch Mercurioxyd und Mercurioxychlorid gelost werden, wahrend das von der Einwirkung des Chlors herruhrende Mercurochlorid (neben dem metallischen Quecksilber) ungelost zuruckbleibt

Um in dem so erhaltenen Mercurochlorid das Chlor zu bestimmen, erhitzt man dasselbe mit reiner Natronlauge ungefahr 15 Minuten lang bis fast zum Kochen, lasst vollstandig eikalten und wascht das Mercurooxyd mit kaltem Wasser aus In dem schwach mit Salpetersause angesauerten Filtrate fallt man das Chlor durch Silbernitrat Das gefundene Chlor entspricht also dem in freiem Zustande in der Losung enthalten gewesenen

Bhadull hat festgestellt, dass Merculochloud weder durch geringes Erwarmen, noch durch lange Beruhrung mit Nationlauge, sondern erst in der Siedehitze vollstandig zersetzt wird. Das Filtrien und

¹⁾ Zeitschi f anoio Chem 13 407 (1897)

Auswaschen muss indess in der Kalte geschehen, weil Mercurooxyd in der Warme etwas loslich ist.

Bestimmung der Alkalität der Hypochlorite.

Die Bleichflussigkeiten, welche eine der Chlorkalklosung analoge Zusammensetzung haben, mit dem Unterschiede, dass sie Kalium oder Natrium an stelle von Calcium enthalten 1), sind stets mehr oder weniger alkalisch durch die Gegenwart von Alkalihydroxyd oder -carbonat, zu deren Bestimmung N. G. Blattner 2) folgende Methoden angegeben hat.

1. Zerstorung des Hypochlorits durch Ammoniak. Kocht man die Losung eines Bleichsalzes, z.B. des Chlorkalks, mit überschussigem Ammoniak, so findet nach M. Kolb ') folgende Zersetzung statt:

$$2 \text{ N H}_{3} - 3 \text{ Ca O Cl}_{2} = 3 \text{ Ca Cl}_{2} + 2 \text{ H}_{2} \text{ O} + 2 \text{ N}.$$

Nach Verjagen des überschussigen Ammoniaks kann man im Ruckstande das vorhandene Hydroxyd bezw. Carbonat mit Normalsaure titriren.

Nach Blattner verdunnt man 25 ccm der Bleichflussigkeit in einem 250 ccm-Kolben mit 50 bis 100 ccm Wasser, fügt Ammoniak im Ueberschuss hinzu und erhitzt allmahlich bis zur Zersetzung des Hypochlorits. Danach wird die Losung durch Kochen stark eingedampft, um alles Ammoniak auszutreiben Losungen, welche nur schwach alkalisch sind, weiden bis zur Trockne verdampft, da die letzten Spuren von Ammoniak schwer zu entfernen sind

Im einen wie im anderen Falle fullt man den Kolben bis zur Marke mit Wasser filtrirt durch ein trockenes Filter und titrirt 100 ccm des kalten Filtrats (= 10 ccm ursprunglicher Losung) mit Normal-Schwefelsaure oder -Salzsaure untei Auwendung von Methylorange als Indicator. Hierdurch eifahrt man die Gesammtalkalitat, welche in Gewichtstheilen $\rm Na_2$ 0 (bezw. $\rm K_2$ 0) pro Liter, oder in Gewichtsprocenten ausgedruckt wird. 1 ccm Normal-Schwefelsaure (= 0,04868 g $\rm H_2SO_4$) oder 1 ccm Normal-Salzsaure (= 0,03618 g H Cl) entspricht 0,03082 g $\rm Na_2$ 0 (H = 1)

Die Bestimmung von Alkalihydroxyd neben Carbonat geschieht nach Bd I, S 883 oder 885

Die Einwirkung des Ammoniaks darf nur durch gelindes Erhitzen unterstutzt werden, weil sonst Chlor oder fluchtige Chlorverbindungen unter Bildung von Alkalihydroxyd entweichen konnten Die Titration

¹⁾ Die richtigen Bezeichnungen für diese Flussigkeiten sind eau de Javelle, eine Losung von Kaltumhypochlorit und Chlorkaltum, und liqueur de Labarraque, eine Losung, welche die entsprechenden Nathumverbindungen enthalt. Letztere Flussigkeit ist die haufiger angewandte wird aber meist als eau de Javelle bezeichnet — 2) Chem-Ztg. 16, 885 (1892) — 3) Ann. Chim. Phys. [4] 12, 269 (1867)

wird am besten unter Anwendung von Methylorange in der Kalte ausgeführt, weil es sich um die Gesammtbestimmung von Alkalihydroxyd und Carbonat handelt.

Es ist zu bemerken, dass die Zersetzung des Hypochlorits bequemer durch Wasserstoffsuperoxyd als durch Ammoniak bewirkt werden kann.

2. Die Zersetzung des Hypochlorits lässt sich nach Blattner ferner durch die Sesquioxyde des Kobalts oder Nickels erreichen.

Zur Darstellung der letzteren fallt man ein Kobalt- oder Nickelsalz (Chlorid, Sulfat oder Nitrat) in der Hitze mit Natriumhypochlorit. wäscht den schwarzen Niederschlag so lange mit heissem Wasser aus. bis das Waschwasser keine Chlorreaction mehr zeigt, und hebt das Sesquioxyd unter Wasser in einer Flasche auf.

25 ccm der Bleichflussigkeit werden in einem 250 ccm-Kolben mit etwas Wasser verdunnt, mit einer kleinen Menge des in Wasser suspendirten Sesquioxyds versetzt und erhitzt. Man erhitzt anfangs schwach, um keine sturmische Reaction hervorzurufen, und dann nach und nach zum Kochen. Das Auffullen mit ausgekochtem destillirtem Wasser, Filtriren und Titriren geschieht genau, wie bei der ersten Methode angegeben.

3. Kommt es darauf an, nur das Alkalı- oder Erdalkalihydroxyd einer Bleichflussigkeit zu bestimmen, so kann dies durch directe Titration unter Anwendung von Phenolphtalein als Indicator geschehen. Die rothe Farbung des letzteren bleibt so lange bestehen, als noch freies Alkalı zugegen ist, sobald dieses durch die Saure gesattigt ist, zerstort das frei werdende Chlor die Farbung, welche alsdann durch Zusatz von Alkalı nicht wieder hervorgerufen werden kann

Man verdunnt 10 ccm der zu prufenden Bleichflussigkeit mit etwa 150 ccm kaltem destillirtem Wasser, welches vorher ausgekocht worden war, und farbt dieselbe mit einigen Tropfen Phenolphtaleinlosung (1 g in 100 g verdunntem Alkohol). Lasst man nun unter Umruhren Normal-Schwefelsaure zutropten, so wird das Phenolphtalein durch den Contact mit der geringen Menge Chlor, welche jeder einfallende Tropfen Saure momentan in Freiheit setzen kann, die aber sofort von dem noch vorhandenen Alkalihydroxyd absorbirt wird, nach und nach zerstort. Die Zerstorung kann oft vollstandig sein, bevor die Titrirung beendigt ist, so dass es nothwendig ist, wahrend des Titrirens von Zeit zu Zeit einen Tropfen Phenolphtaleinlosung zuzusetzen, um sich zu vergewissern, ob noch freies Alkali vorhanden ist oder nicht. Die Titration ist beendet, wenn beim Zusetzen eines Tropfens Indicatorlosung die Farbung nach 5 Secunden beim Umruhren verschwunden ist

Jeder Cubikcentimeter Normalsauie entspricht, wie oben angeführt. 0,0308 g Na₂O, welches in Form von Hydroxyd in den 10 ccm der zu untersuchenden Losung enthalten ist

Chlorate.

Qualitativer Nachweis der Chlorate. Sammtliche Chlorate sind in Wasser loslich wie die Nitrate. Die trockenen Salze geben, mit Salzsaure ubergossen, ein grungelbes Gas von eigenthumlichem, chlorahnlichem Geruch, welches aus einem Gemisch von Chlor und Chlorperoxyd Cl Ω_2 in wechselnden Mengen besteht. Losungen der Chlorate werden durch Salzsäure unter Bildung von Chlor zersetzt:

$$KClO_1 + 6HCl = KCl + 3H_2O + 6Cl.$$

Die Losungen der Chlorate für sich, sowie nach dem Ansauern mit Schwefelsaure, also eine verdunnte Losung von freier Chlorsaure, entfarben die Indigolosung nicht. Fügt man aber zu einer mit Indigo blau gefarbten Losung eines Chlorats Salzsaure, so tritt infolge des Freiwerdens von Chlor Entfarbung ein, oder fügt man zu einer mit Schwefelsaure versetzten und mit Indigo blau gefarbten Losung eines Chlorats vorsichtig eine geringe Menge einer Lösung schwefliger Saure oder von Natriumsulfit, so tritt ebenfalls Entfarbung ein, in diesem Falle durch die bei der Reduction entstandenen niederen Oxydationsstufen des Chlors (vergl. S. 362).

Um in der Losung eines Chlorats das Chlor durch Silberlosung nachweisbar zu machen, erwarmt man die Losung mit Schwefelsaure und metallischem Zink oder mit Essigsäure und Zinkstaub; hierbei wird das Chlorat durch den nascirenden Wasserstoff zu Chlorid reducirt. In neutraler wasseriger Losung kann man ein Alkalichlorat in Chlorid umwandeln dadurch, dass man in die Losung einen Streifen Zinkblech bringt, welcher vorher durch Einlegen in eine 1 procentige Losung von Kupfersulfat mit einer dunnen Schicht von Kupfer überzogen worden war 1); erhitzt man die Losung zum Kochen, so geht die Reduction unter Abscheidung von Zinkoxyd vor sich

Bringt man in ein Uhrglas oder eine Porcellanschale einige Tropfen concentrirte Schwefelsaure und fügt eine sehr geringe Menge eines Chlorats hinzu, so farbt sich die Saure durch aufgelostes Chlorperoxyd ClO2 intensiv gelb und zeigt auch den charakteristischen Geruch dieses Gases. Die durch die Schwefelsaure in Freiheit gesetzte Chlorsaure zerfallt bei dieser Reaction in Chlorperoxyd und Ueberchlorsaure H ClO_4

$$3 \text{ KClO}_3 + 3 \text{ H}_2 \text{SO}_4 = 3 \text{ KHSO}_4 + 2 \text{ClO}_2 + \text{HClO}_4 + \text{H}_2 \text{O}.$$

In anbetracht der Leichtigkeit mit welcher das Chlorperoxyd unter heftiger Explosion zerfallt (schon bei 60°), ist Erwarmen zu vermeiden und der Versuch nur mit sehr geringen Substanzmengen und nicht im Reagircylinder anzustellen.

¹⁾ Gladstone-Tribe's Kupferzinkelement, Chem News 27, 103 (1873)

Fügt man zu der Losung eines Chlorats in concentrirter Schwefelsaure, welche mit der beim vorigen Versuche anempfohlenen Vorsicht bereitet wurde, einen Tropfen einer Lösung von Anilinsulfat, so nimmt die Flussigkeit eine tief blaue Farbung an, welche durch Hinzufügen einiger Tropfen Wasser noch verstarkt wird. Salpetersaure giebt diese Reaction nicht.

Nachweis von Chlorid, Hypochlorit und Chlorat neben einander. Man sucht zuerst die Gegenwart des Hypochlorits nachzuweisen, indem man die kalte Losung des Gemisches mit Bleiacetat (oder auch Manganosulfat) versetzt und beobachtet, ob sich sofort oder ein nach einiger Zeit braun werdender Niederschlag bildet (vergl. S. 354, 362).

Ist Hypochlorit vorhanden, so kann man die Gegenwart von Chlorat entweder im Filtrat nach S. 362 erkennen, oder auch dadurch, dass man das Hypochlorit in einer neuen Probe der Losung durch Zusatz von Wasserstoffsuperoxyd zu Chlorid reducirt (S. 358), wobei das Chlorat nicht verandert wird, das gesammte Chlorid durch eine Losung von Silbersulfat als Chlorsilber abscheidet und zum Filtrat vom letzteren etwas Schwefelsaure und Ferrosulfatlösung hinzufügt. Hierdurch wird die Chlorsaure zu Chlorwasserstoff reducirt, welche mit dem überschussigen Silbersalz eine neue Fällung von Chlorsilber giebt.

In einer Losung, welche Hypochlorit enthalt, ist die Anwesenheit von Chlorid mit Sicherheit anzunehmen, da die gewöhnliche Bildung der Hypochlorite ohne Bildung von Chlorid nicht moglich ist. Ein qualitativer Nachweis von Chlorid neben Hypochlorit ist nicht moglich, weil einerseits bei allen Reactionen auf Chloride auch der Chlorgehalt der Hypochlorite mit angezeigt wird und anderseits eine Beseitigung der Hypochlorite ohne Bildung von Chlorid nicht moglich ist Ein Nachweis von Chlorid neben Hypochlorit konnte sich also nur auf eine quantitative Analyse stutzen, indem man in einer Probe nach Reduction des Hypochlorits zu Chlorid, z. B. durch arsenige Saure (S. 333 u 338) oder durch schweflige Saure, den Gesammtchlorgehalt und in einer anderen Probe das Hypochlorit bestimmt und das Chlorid aus der Differenz berechnet.

Enthalt die Losung kein Hypochlorit, so findet man Chlorat neben Chlorid, indem man eine Probe der Losung, wie vorhin, mit uberschussiger, schwach schwefelsaurer Losung von Silbersulfat versetzt, das Chlorsilber abfiltrirt und das Filtrat mit einem Tropten Ferrosultatlosung versetzt, eine neue Fallung von Chlorsilber zeigt die Gegenwart von Chlorat an.

Bei diesen Untersuchungen ist Eihitzen dei Losungen zu vermeiden, weil Hypochlorite durch die Warme in Chlorid und Chlorat zerfallen Gewichtsanalytische Bestimmung der Chlorate. Sammtliche Methoden gehen davon aus, das Chlorat zu Chlorid zu reduciren In letzterem wird der Chlorgehalt durch Fallen mit Silberlosung bestimmt und das Chlorat aus dem gewogenen Chlorsilber berechnet.

Reduction der Chlorsaure durch Ferrohydroxyd. Chlorsaure wird durch Ferrosulfat in saurer Losung sehr schnell reducirt. Damit aber beim Erhitzen kein Chlorwasserstoff entweicht, muss die Reduction in alkalischen oder bessen in neutraler Losung vorgenommen werden Kocht man die Losung mit Eisenvitriol und überschussiger Kalı- oder Natronlauge, so veranlasst der Niederschlag von Ferrohydroxyd starkes Stossen der Flussigkeit, und die Reduction geht langsam vor sich. Fugt man jedoch nach Fr. Becker 1) zu der mit genügend Eisenvitriol versetzten Losung des Chlorats nur so viel Kalilauge, dass eben ein geringer Niederschlag von Ferrohydroxyd entsteht, und kocht, so zeigt das sofort sich bildende rothe Ferrihydroxyd die Reduction an, und letztere ist in einer Viertelstunde vollstandig. Man filtrirt, sauert die kalte Losung mit Salpetersaure an und fallt das Chlor mit Silbernitrat nach S 331:

$1 \text{ Ag Cl} = 0.8551 \text{ K Cl } 0_3.$

Um sich zu uberzeugen, dass die Reduction vollständig ist, kann man das Filtrat auf 250 ccm bringen, einen kleinen aliquoten Theil desselben mit Schwefelsäure ansauern, mit Indigolosung schwach blau farben und mit wenig schwefliger Saure versetzen (vergl. S. 366). Tritt keine Entfarbung ein, so war alle Chlorsaure reducirt worden.

Reduction der Chlorsaure durch Zinkpulver. Becker (loc cit) fand dass die Reduction leichter ist, wenn man anstatt des S. 366 erwahnten Kupfer-Zinkelementes verkupferten Zinkstaub benutzt Man versetzt die 50 ccm betragende Losung, welche etwa 05 g Kaliumchlorat enthält, mit 10 g chlorfreiem Zinkstaub und einigen Tropfen Kupfersulfatlosung, kocht eine halbe Stunde, filtrirt und bestimmt das Chlorid wie bei der vorheigehenden Methode.

Es versteht sich von selbst, dass diese Methoden nur dann direct den Gehalt an Chlorat ergeben, wenn die Losung frei ist von Chlorid (s weiter unten)

Maassanalytische Bestimmung der Chlorsaure a) Durch Eisenoxydulsalz Man bringt die Chloratlosung in den Ventilkolben (Bd I, S. 393 Fig 28), fugt 25 ccm der dort beschriebenen, stark schwefelsauren Eisenvitriollosung hinzu und kocht bei aufgesetztem Ventil 10 Minuten lang Nach erfolgter Abkuhlung titrirt man das nicht oxydrite Eisenoxydul mit $\frac{n}{2}$ -Chamaleon zuruck, wober sich ein

¹⁾ Repert d anal Chem 1, 377 (1881)

Zusatz von Mangansulfatlosung (S. 346 und Bd. I, S. 447) empfiehlt. da die Losung Salzsaure enthalt 1).

Die Berechnung gründet sich auf das Reactionsschema:

wonach also 6.150,95 oxydirtes Ferrosulfat 121,68 KClO₃ entsprechen. Nach Bd I (loc. cit.) entspricht 1 ccm $\frac{n}{2}$ -Chamäleon 0,07548 g FeSO₄ (H == 1). Wurden nun zur Titration von 25 ccm der Eisenlosung n ccm und beim Zurucktitriren m ccm Chamaleon verbraucht, so sind (n-m) 0,07548 g FeSO₄ durch die Chlorsaure oxydirt worden. Nach der Proportion

FeSO₄ KClO₃
$$6.150,95 \cdot 121,68 = (n - m) 0,07548 : x$$

enthielt die untersuchte Losung also

$$x = (n - m) 0.01014 \text{ g K Cl O}_3.$$

b) Auf jodometrischem Wege nach Bunsen. Zersetzt man Chlorate durch Erhitzen mit überschussiger Salzsäure und leitet das entwickelte Gas in überschussige Jodkaliumlosung ein, so werden auf 1 Mol Chlorat immer 6 Atome Jod ausgeschieden. Der Vorgang lässt sich also schematisch in folgender Weise darstellen

$$KClO_3 + 6HCl = KCl + 3H_9O + 6Cl$$

Ob sich hierbei Chlor oder niedrige Oxydationsstufen desselben bilden, ist fur die Einwirkung auf das Jodkalium gleichgültig. da die niederen Oxyde in derselben Weise wirken wie das fieie Chlor.

Man bringt rauchende Salzsaure in das Zersetzungskolbehen (Bd I, S 388, Fig. 25), wirft das gewogene Chlorat hinzu, verschliesst sofort und verfahrt im übrigen wie a a.O., S 389 für Braunstein beschrieben ist.

Aus den bei der Jodtitiation verbrauchten Cubikcentimetern $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat berechnet sich die Menge von Chlorat, z. B von Kalium-chlorat, mit Hulfe folgender Aequivalentzahlen

¹⁾ Nach Bhaduri's [Zeitschi f anoig Chem 13 387 (1897)] Versucher, lasst sich die Titiation in salzsaufer Losung genau ausführen, wenn man in kalter, verdunnter Losung titiit und ein nicht zu großer Ueberschuss von Salzsaufe vorhanden ist

Chlor

und da 1 ccm $\frac{n}{10}$ - Thiosulfat 0,024646 g Salz enthält, so entspricht 1 ccm $\frac{n}{10}$ - Thiosulfat

$$\frac{0.012168}{6} = 0.002018 \,\mathrm{g \ KCl}\,O_3.$$

Specielle Methoden.

Gegen die jodometrische Destillationsmethode sind von verschiedenen Autoren Einwurfe gemacht worden, sowohl bezüglich ihrer Anwendung auf die Chloratbestimmung allein, als auch auf die Bestimmung von Chlorat neben Hypochlorit. Die einen finden überhaupt zu wenig Chlor, andere werfen der Methode vor, dass sie nur unter peinlichster Einhaltung der Vorsichtsmassregeln genaue Resultate liefert. Es wurde deshalb vorgeschlagen, die Destillationsmethode zu verlassen und in der Art zu verfahren, dass man das Chlorat mit Salzsaure und überschussigem Jodkalium zusammen in verschlossener Flasche erhitzt und das ausgeschiedene Jod direct in der Flasche titrirt. Die Methode ist umstandlich und verlangt ebenfalls das genaue Einhalten verschiedener Bedingungen

De Koninck und Nihoul haben mit ihrem, bei der Bestimmung der Nitrate (s. diese) beschriebenen Apparate sehr genaue Zahlen nach der jodometrischen Methode erhalten 1).

H Ditz und H. Knopfelmacher²) haben versucht, diese Umsetzung bei gewohnlicher Temperatur zu erreichen, gelangten aber zu keinen befriedigenden Resultaten, weil schon Jodkalium durch die Salzsaure allein unter Jodausscheidung zersetzt wird. Sie haben deshalb das Jodkalium durch Bromkalium ersetzt und sehr gute Resultate erhalten, indem sie wie folgt verfahren.

Man lasst die Chloratlosung auf Zusatz von Salzsaure und überschussigem Bromkalium in verschlossener Flasche, ohne zu erhitzen, eine Zeit lang stehen, wobei eine dem Chlor des Chlorats aquivalente Menge Brom ausgeschieden wird, fügt alsdann überschussiges Jodkalium hinzu und titrirt das durch das freie Brom ausgeschiedene Jodinit Thiosulfat. Der durch die Einwirkung von Salzsaure auf das Bromkalium gebildete Bromwasserstoff zersetzt das Jodkalium nicht unter Jodausscheidung, wie durch Controlversuche festgestellt wurde.

Die Zuverlassigkeit des Resultats hangt indess von der Einrichtung des Zersetzungsapparates ab, derselbe darf nur aus Glastheilen

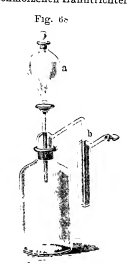
^{&#}x27;) Zeitschi it angew Chem 1890, S 481 \rightarrow 2) Ibid 1899, 1195 und 1217 Chem $-2t \leq 25 - 727 \pmod{1}$

zusammengesetzt sein und muss jeden Verlust von Bromdampfen verhüten. Die genannten Autoren benutzen den in Fig. 68 abgebildeten Apparat.

Die etwa $1^1/_2$ Liter fassende Flasche ist mit einem eingeschliffenen Glasstopfen versehen, welcher den central eingeschmolzenen Hahntrichter

a und das seitlich angeschmolzene Waschgefass b tragt. Der Inhalt der Trichterkugel ist etwa 300 ccm, der des Waschgefässes etwa 20 ccm.

Das Gefass b wird bis zu drei Viertel seiner Hohe mit 5 procentiger Jodkaliumlosung beschickt. Man bringt die Losung des Chlorats (etwa 0,1 g Kaliumchlorat) und 10 ccm einer 10 procentigen Bromkaliumlosung in die Flasche, verschliesst die Flasche mit dem Aufsatz und lässt durch den Hahntrichter 50 ccm concentrirte Salzsaure einfliessen, wonach man den Trichter durch den Hahn und das Austrittsrohrchen des Gefässes b mit einem Glasstopfen verschliesst, um bei der auf die Reaction folgenden Luftverdunnung ein etwaiges Zurucktreten der Jodkaliumlosung in die Flasche zu verhindern



Nach funf Minuten wird der Trichter mit destillirtem Wasser gefullt, der Hahn geoffnet und dann erst der Glasstopfen des Gefasses babgenommen. Man lasst nun 500 bis 600 ccm Wasser zufliessen. Die mit der austretenden Luft entweichenden Bromdampfe werden vom Jodkalium unter Jodausscheidung absorbirt; von den ebenfalls absorbirten Salzsauredampfen ist, wie Versuche gezeigt haben, eine Jodausscheidung wahrend der Dauer der Bestimmung nicht zu befurchten Hierauf giebt man durch den Hahntrichter 20 ccm der 5 procentigen Jodkaliumlosung zu und schuttelt bei verschlossenem Hahn stark um wodurch eine vollstandige Umsetzung des Broms mit dem Jodkalium erzielt wird Die noch treie Salzsaure bewirkt in ihrer jetzigen Verdunnung keine Jodausscheidung aus dem Jodkalium, vorausgesetzt dass letzteres frei ist von Jodat

Nachdem man den Trichterhahn wieder geöfinet, treibt man die Jodkaliumlosung aus dem Getasse b durch Blasen in die Flasche uber spult das Gefass mehrmals mit Wasser aus und titrit nach Abnahme und Abspulen des Aufsatzes das ausgeschiedene Jod mit $\frac{n}{10}$ -Thiosultat

Da nach der Gleichung S. 369 6 Cl = K Cl O $_{\circ}$, so entsprechen also auch 6 J

Chlor

372 somit

 $1 \text{ g J} = \frac{121,68}{755.4} = 0.1611 \text{ g K Cl O}_3.$

Entspricht also 1 ccm Thiosulfat ag Jod, und werden b ccm des ersteren verbraucht, so entsprechen dieselben 0.1611.a.bg K ClO₃.

Ist die Thiosulfatlosung genau 1 ₁₀-normal, so dass also 1 ccm derselben $0.01259\,\mathrm{g}$ J entspricht, so zeigen $b\,\mathrm{ccm}$ $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat $0.002028\,b\,\mathrm{g}$ KClO₃ an

Bemerkungen zu vorstehender Methode Nach den Versuchen von Ditz¹) ist die Umsetzung zwischen (hlorat, Bromkalium und Salzsaure unter gewissen Versuchsbedingungen eine augenblickliche. Um indessen auch bei verschiedenen Concentrationsverhaltnissen sicher zu sein, dass die Reduction des Chlorats vollstandig ist, lasst man derselben allgemein funf Minuten Zeit.

Der auf 50 ccm normirte Salzsaurezusatz bezieht sich auf ein Volumen Chloratlosung von etwa 25 ccm. Bei grosserer Verdunnung der zu analysirenden Losung muss der Salzsaurezusatz verhaltnissmassig vermehrt werden, z B. fur 50 ccm Losung 100 ccm concentrirte Salzsaure. In diesem Falle ist dann auch der Wasserzusatz vor dem Hinzufugen des Jodkaliums entsprechend zu vermehren.

Bei Anwendung von 50 ccm Salzsaure konnen auch geringere Mengen von Chlorat, z B 0,003 g K Cl $\rm O_3$, bestimmt werden

Die Methode hat ihre Hauptbedeutung für die Chloratbestimmung in elektrolytischen Bleichlaugen sowie in den Laugen der Kalium-chloratfabrikation. In beiden Fallen wird das wirksame Chlor des in diesen Flüssigkeiten vorhandenen Hypochlorits mitbestimmt. Dieses Chlor ist daher in einer besonderen Probe nach dem Penot'schen Verfahren zu ermitteln und von dem Gesammtchlor, welches nach Ditz getunden wurde, abzuziehen. Man bemisst die anzuwendende Laugenmenge so. dass sie ungefahr 0,1 g Chlorat, berechnet auf KClO3, ent-

halt, so dass man also 40 bis 50 cm $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat verbraucht. Nachdem man die Lauge zur Verjagung des freien Chlors vorher eihitzt hat, kann sie noch warm sofort in die Flasche gefullt werden

Die Chloratbestimmung ist in genannten Fallen also eine Differenzbestimmung was ohne Nachtheil ist, so lange der Chloratgehalt ein verhaltnissinassig grosser ist

Wollte man die Methode indess zur Bestimmung von relativ geringen Mengen von Chlorat neben Hypochlorit anwenden, z.B. beim Chloratik so musste man das Hypochlorit vorher zerstoren, was durch Kochen mit Ammoniak, Wasserstoffsuperoxyd oder Kobalt-(Nickel-) sesquioxyd geschehen kann (vergl. S. 364–365)

¹⁾ Chem -Ztg 25 727 (1901)

Die citirte Arbeit von Ditz und Knopfelmacher enthalt eine ausführliche Zusammenstellung der bis dahm vorgeschlagenen Methoden zur Bestimmung von Chlorat neben Hypochlorit.

Bestimmung von Chlorat neben Chlorid. Eine directe Trennung kann bewirkt werden, indem man zunachst durch Zufügen von Silbernitratlosung zur neutralen Losung des Salzgemisches das aus dem Chlorid gebildete Chlorsilber bestimmt, alsdann zum Filtrat überschussige schweflige Saure fügt und erwarmt, wobei das aus dem Chlorat entstandene Chlorid mit dem überschussigen Silbernitrat eine neue Fallung von Chlorsilber erzeugt, welche also dem Chloratgehalte entspricht. Befürchtet man eine Einwirkung der aus dem zersetzten Silbernitrat frei werdenden Salpetersäure auf das Chlorat, so kann man anstatt mit Silbernitrat mit Silbersülfat fallen. Die Schwerloslichkeit dieses Salzes wird durch Zusatz von Schwefelsaure etwas vermindert.

Ist das an die Sauren gebundene Metall ein solches, welches ein unlosliches Carbonat bildet, z B. Calcium, so kann man die wasserige Losung mit frisch gefalltem, ausgewaschenem Silbercarbonat digeriren. Hierdurch setzt sich das Metallchlorid mit dem Silbercarbonat nach folgendem Schema um

$$Ca Cl_2 + Ag_2 CO_3 = 2 Ag Cl + Ca CO_3$$

Der abfiltrirte und ausgewaschene Niederschlag, welcher ausser dem Chlorsilber das unlosliche Metallcarbonat nebst dem überschussigen Silbercarbonat enthalt, wird mit verdunnter Salpetersäure behandelt, wobei das Chlorsilber ungelost zuruckbleibt. Im Filtrate kann das Chlorat nach einer der angegebenen Methoden bestimmt werden.

Man kann auch in einer Probe der Losung das Chlorid durch Silberlosung fallen und in einer anderen Probe entweder das Chlorat durch Titration bestimmen oder nach Reduction desselben das Gesammtchlorid durch Silberlosung fallen

Bestimmung von Chlorid, Hypochlorit und Chlorat neben einander. Für Chlorkalk wurde S. 361 bereits eine specielle Methode beschrieben, um die zufallig vorhandenen geringen Chloratmengen zu bestimmen. Bei der Darstellung von Kaliumchlorat auf nicht elektrolytischem Wege wird durch Einleiten von Chlor in erwarmte Kalkmilch ein Gemisch einzeugt, in welchem das Calciumchlorat den wichtigsten Bestandtheil bildet. Da aber das vorhandene Hypochlorit beim spateren Eindampfen auf Zusatz von Chlorkalium in Chlorat und Chlorid zerfallt, so kommt es bei der Bestimmung des Chlorats in der Losung auf die ganze Menge desselben an, welche nach Zeisetzung des Hypochlorits durch die Warme vorhanden ist. Hieraut berühen die Bestimmungsmethoden

Nach M. Rosenbaum 1) kocht man ein bestimmtes Volumen der



¹⁾ Zeitschr f angew Chem 1893, S 80

374 Chlor

Losung, um das freie Chlor zu verjagen und die vorhin erwahnte Zersetzung des Hypochlorits in Chlorat und Chlorid zu bewirken

$$3 \text{ Ca} (\text{Cl O})_2 = \text{Ca} (\text{Cl O}_3)_2 + 2 \text{ Ca} \text{ Cl}_2,$$

wonach die Losung nur noch Chlorat und Chlorid enthalt.

Die erkaltete Losung wird mit Ferrosalz und Chamaleon auf Chloratgehalt untersucht. Rosenbaum benutzt hierzu eine Losung von Ferroammoniumsulfat (1·10), von welcher er einen Ueberschuss hinzufügt, sauert stark mit Schwefelsaure an, kocht und titrirt den

Ueberschuss an Eisensalz mit $\frac{n}{10}$ -Chamaleon zuruck. Die zur Berechnung dienenden Reactionsgleichungen sind:

$$12 \operatorname{FeSO}_{4} + \operatorname{Ca}(\operatorname{ClO}_{3})_{2} + 6 \operatorname{H}_{2} \operatorname{SO}_{4}$$

$$= 6 \operatorname{Fe}_{2}(\operatorname{SO}_{4})_{3} + \operatorname{Ca} \operatorname{Cl}_{2} + 6 \operatorname{H}_{2} \operatorname{O} \qquad (1)$$

$$10 \operatorname{FeSO}_{4} + 2 \operatorname{KMnO}_{4} + 8 \operatorname{H}_{2} \operatorname{SO}_{4}$$

$$= 5 \operatorname{Fe}_{2}(\operatorname{SO}_{4})_{3} + \operatorname{K}_{2} \operatorname{SO}_{4} + \operatorname{MnSO}_{4} + 8 \operatorname{H}_{2} \operatorname{O} \qquad (2)$$

Aus (2) ergiebt sich

$$2.156,98$$
 oder $313,96 \text{ g KMnO}_4$,

entsprechend

$$10 \, \text{FeSO}_4 \, \text{oder} \, 10 \, [\text{FeSO}_4 \, + \, (\text{NH}_4)_2 \, \text{SO}_4 \, + \, 6 \, \text{H}_2 \, \text{O}],$$

oder

1 ccm
$$\frac{n}{10}$$
 - K Mn O₄ enthalt 0,0031396 g K Mn O₄,

somit entsprechen die beim Zurucktitriren verbrauchten a ccm $\frac{n}{10}$ - KMn()₄

Waren p g Doppelsalz hinzugefugt worden, so sind also oxydirt worden $(p-10\ 0.0038944\ a)$ g Doppelsalz,

welche nach (1) ın $\operatorname{Ca}(\operatorname{Cl} O_3)_2$ umzurechnen sınd. Aus Gleichung (1) folgt

12 g FeSO₄ oder 12 389,44 g Doppelsalz

entsprechen

man hat also die Proportion

Doppelsalz Ca(ClO₃₎₂
12 389,44 205,34
$$=$$
 (p $-$ 10 0,0038944 a)

woraus

$$t = 0.04394 \ (p - 0.038944 \ a) \, g \, \operatorname{Ca} (\operatorname{Cl} 0)$$

Hatte man 1 ccm Chloratlosung zur Analyse genommen, so sind in 1 Liter der I osung

$$43,94 (p - 0.038944 a) g Ca(ClO_1)$$

Anstatt Eisendoppelsalz kann man auch eine titrirte Eisenvitriollosung benutzen und nach S. 368 verfahren.

Wie eingangs bemerkt, besteht die so gefundene Menge Calciumchlorat aus dem ursprunglich vorhandenen und dem beim Kochen der Losung aus dem Hypochlorit entstandenen Chlorat und dient dazu, die zur Umsetzung in Kaliumchlorat erforderliche Menge Chlorkalium zu berechnen

Zur Bestimmung des Chlorcalciums kocht man ein bestimmtes Volumen der Losung wie vorhin und titrirt das Chlorid mit $\frac{n}{10}$ -Silbernitrat unter Anwendung von Kaliumchromat als Indicator (S. 349) Nach der Gleichung

$$\begin{array}{l} 2\,\mathrm{Ag\,N\,O_3} \,+\, \mathrm{Ca\,Cl_2} = 2\,\mathrm{Ag\,Cl} \,+\, \mathrm{Ca\,(N\,O_{\omega}J_2)} \\ 2\,\,\mathrm{168,69} & \mathrm{110,06} \end{array}$$

entspricht

$$1 \text{ ccm } \frac{n}{10} - \text{Ag N O}_3 \ (= 0.016869 \text{ g Ag N O}_3)$$

$$0.011006 \text{ oder } 0.005503 \text{ g Ca Cl}_2,$$

so dass, wenn 1 ccm Losung zur Titration verwandt und a ccm $\frac{n}{10}$ -AgNO; verbraucht wurden, 1 Liter Losung 5.5 ag Ca Cl₂ enthalt. Diese Menge besteht nach dem Voraufgehenden aus dem ursprunglich in der Losung vorhandenen und dem durch Zersetzung des Hypochlorits gebildeten Chlorcalcium.

Die Bestimmung des Hypochlorits geschieht nach Penot's Methode (S. 357) in der ursprünglichen Losung. Da man in diesem Falle nicht Procente Chlor, sondern das in 1 Liter Losung enthaltene Calciumhypochlorit berechnen will, so ergiebt sich aus dem Schema

$$\begin{array}{l} {\rm Ca\,(Cl\,0)_2\,+\,As_2\,0_3=As_2\,0_5\,\pm\,Ca\,Cl_2,} \\ {\rm 141,82} \end{array}$$

und dem Gehalte der Arsenitlosung (1 ccm = 0,004911 g As_2O_3)

196,44 141 82 = 0,004911
$$\lambda$$
, woraus $x = 0.003545$,

d. h. 1 ccm Natriumaisenit entspricht 0,003545 g Ca (ClO)₂. Wurden also 10 ccm Losung titrirt und a ccm Arsenit verbraucht so enthalt 1 Liter der untersuchten Losung 0,3545 a g Ca (ClO)₂

Dass hierbei die gewohnlich geringe Menge von fielem (hlor mittitrirt wird, ist ohne Belang für den Zweck der Untersuchung

Bestimmung von freiem Chlor, Chlorid, Hypochlorit und Chlorat neben einander Wenn es sich nicht, wie bei den vorhergehenden Bestimmungen, um die technische Untersuchung, sondern um genaue Ermittelung der verschiedenen Chlorverbindungen handelt so kann dies in folgender Weise geschehen Man bestimmt das Hypo376 Chlor

chlorit nach Penot (S. 357). In einer anderen Probe zerstort man das Hypochlorit durch Wasserstoffsuperoxyd (welches auf Chlorat nicht einwirkt) oder Ammoniak (S. 364) und bestimmt das Chlorat nach S. 373. In derselben Flussigkeit fallt man das Gesammtchlor, welches dem Chlorid, Hypochlorit und Chlorat entspricht, durch Silbernitrat.

Indem man von der so erhaltenen Chlormenge diejenige abzieht, welche dem gefundenen Hypochlorit und Chlorat entspricht, erhalt man das Chlor des Chlorids.

Eine Bestimmung des freien Chlors musste aus den S 363 angegebenen Grunden nach der dort beschriebenen Quecksilbermethode ausgeführt werden

Ist freies Chlor zugegen, so ist zu berucksichtigen, dass dasselbe beim Titriren des Hypochlorits mitbestimmt wurde.

Freies Chlor zusammen mit dem wirksamen Chlor des Hypochlorits kann auch in der Weise bestimmt werden, dass man die Losung in überschussige Jodkaliumlosung einfliessen lasst und das ausgeschiedene Jod mit Thiosulfat titrirt.

Perchlorate.

Die Perchlorate unterscheiden sich von den Chloraten dadurch, dass sie von Salpetersaure und von Salzsaure auch beim Erwarmen nicht angegriffen werden, bei Einwirkung von concentrirter Schwefelsaure kein explosives Gas (ClO₂) entwickeln und von Zinkstaub und von schwefliger Saure nicht reducirt werden (vergl S 366). Durch Kochen ihrer wasserigen Losung mit dem Kupfer-Zinkelement (S. 366) tritt ebenfalls keine Reduction ein; auf diese Weise kann die Chlorsaure neben Ueberchlorsaure erkannt werden

Von allen ubrigen Sauerstoffverbindungen des Chlors unterscheidet sich die Ueberchlorsaure dadurch, dass ihre durch Indigo blau gefarbte, wasserige Losung auf Zusatz von Salzsaure, Salpetersaure oder schwefliger Saure nicht entfarbt wird. Die Losungen der Perchlorate verhalten sich ebenso. Ihre Zersetzung unter Entwicklung von Sauerstoff findet bei hoherer Temperatur statt als die der Chlorate, die Alkaliperchlorate hinterlassen dabei Chlorid.

Sammthche Perchlorate sind in Wasser loslich. Kaliumperchlorat ist bei gewohnlicher Temperatur in Wasser sehr schwer loslich so dass aus der concentrirten Losung eines Perchlorats durch Kaliumnitiatlosung weisses, krystallinisches Kaliumperchlorat gefallt wird, 1 Thl fost sich bei 0° in 142.9 Thln, bei 50° in 15,5 Thln und bei 100° in 5,04 Thln Wasser. In Alkohol ist dasselbe so gut wie unloslich (vergl. Bd. 1. 8.851)

Rubidiumperchlorat ist noch weniger loslich als das Kaliumsalz `ilbernitrat erzeugt keinen Niederschlag (Unterschied von den thloriden) Quantitative Bestimmung der Ueberchlorsaure. Freie Ueberchlorsaure versetzt man mit einem geringen Ueberschuss von Kaliumcarbonat, sauert schwach mit Essigsaure an und verdampit das Ganze auf dem Wasserbade zur Trockne. Die Losung der Perchlorate, ausser dem Kaliumsalz, dampft man auf directen Zusatz von überschussigem Kaliumacetat zur Trockne. Den Ruckstand wascht man mit absolutem Alkohol aus, wodurch die meisten Acetate gelost werden, trocknet das Kaliumperchlorat auf gewogenem Filter bei 1000 und wagt.

Aus Perchloraten, welche bei dieser Behandlung ein in Alkohol unlosliches Acetat bilden wurden, muss das betreffende Metall vorher auf entsprechende Weise abgeschieden werden.

Alkaliperchlorate konnen in der Weise analysirt werden, dass man dieselben durch Glühen in Chlorid verwandelt und das Chlor auf gewichts- oder maassanalytischem Wege bestimmt Andere Perchlorate verlieren beim Glühen nicht allein den Sauerstoff, sondern auch Chlor.

In einem Gemisch von Perchlorat und Chlorid bestimmt man in einer Portion das Chlor des Chlorids durch directe Fallung mit Silbernitrat. Eine zweite Portion reducirt man durch Glühen zu Chlorid, bestimmt das Gesammtchlor und berechnet das Chlorat aus der Differenz

Die Bestimmung von Perchlorat neben Chlorat gründet sich auf das verschiedene Verhalten der beiden Sauien gegen Reductionsmittel. Man kocht die Losung mit dem S. 366 beschriebenen Kupfer-Zinkelemente, filtrirt vom ausgeschiedenen Zinkhydroxyd ab und fallt in der mit Salpetersaure angesauerten Losung das aus dem Chlorat stammende Chlor. In einer zweiten Probe bestimmt man nach dem Gluhen das Gesammtchlor wie vorhin und berechnet das Perchlorat aus der Differenz.

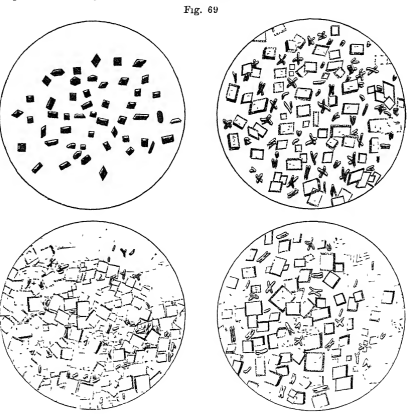
Specielle Methoden.

Perchlorat kommt im Chihsalpeter voi, welchei haufig auf diese Beimischung zu untersuchen ist, da der Anwesenheit des Perchlorats die beobachtete schadliche Wirkung des Salpeters auf die Vegetation zuzuschreiben ist. Für die Pulvertabrikation ist der Nachweis und die Bestimmung von Perchlorat im Kalisalpeter ebenfalls von Wichtigkeit Ausserdem enthalt der Chihsalpeter oft geringe Mengen von Chlorat Nyssens 1) grundet einen raschen Nachweis des Perchlorats auf die von ihm festgestellte Thatsache [welche Blattner und Brasseur bestätigen (S 380)], dass dasselbe als Kaliumsalz im Chihsalpeter enthalten ist, und verfahrt folgendermaassen

¹⁾ Bull de l'Assoc Belge des chim 1848 8 1848

378 Chlor.

Man stellt sich durch Schutteln von Wasser mit einem Ueberschuss von gepulvertem Kaliumperchlorat eine bei gewohnlicher Temperatur gesattigte Losung dieses Salzes dar. In ein Reagensglas bringt man eine abgewogene Menge des Salpeters, fugt etwa 15 ccm der Perchloratlosung hinzu und schuttelt von Zeit zu Zeit um. Das Reagensglas stellt man in ein Gefass mit Wasser, welches die Temperatur des Laboratoriums hat, um die durch den Losungsprocess bedingte Temperaturerniedrigung zu vermeiden. Hierbei losen sich alle Chlorate,



Sulfate und andere Salze, welche gewohnlich im Salpeter enthalten sind, mit Ausnahme des Kaliumperchlorats Gleichzeitig bleiben andere unlösliche Stoffe (organische Substanzen) und Sand zuruck, welcher zuweilen als Verfalschung zugesetzt wird, und von dessen Vorhandensein man sich durch Losen einer anderen Probe des Salpeters in Wassei überzeugt hat

Man filtrirt, wascht den Ruckstand auf dem Filter einmal mit gesattigter Perchloratlosung und darauf mit Alkohol von 85° aus.

Lassen sich in dem Ruckstande Krystalle von Kaliumperchlorat nachweisen, so bestimmt man dieselben in bekannter Weise.

H. Fresenius und H. Bayerlein 1) benutzen nach dem Vorgange von M. van Breukeleveen 2) zur Untersuchung des Chilisalpeters die Eigenschaft des Perchlorats, auf Zusatz von Rubidiumchlorid mikroskopische Krystalle von Rubidiumperchlorat zu bilden, welche durch Kaliumpermanganat roth gefarbt werden.

Man lost 10 bis 20 g Salpeter in der gleichen Menge Wasser unter Erwarmen und filtrirt die noch heisse Losung. Von dem Filtrate bringt man vier bis sechs Tropfen auf einen Objectträger, setzt ein paar Krystallchen von Rubidiumchlorid hinzu, welche sich sehr rasch losen, und farbt die Flussigkeit durch Zumischen von wenig Kaliumpermanganatlosung deutlich weinroth. Hierauf wird die Losung über einer kleinen Flamme verdunstet, bis sich am Rande des Tropfens Krystallkrusten bilden und beim Abkuhlen in dem noch flussigen Theile des Praparates einzelne Krystallchen entstehen. Alsdann bringt man das Objectglas unter das Mikroskop und beobachtet das Fortschreiten der Krystallisation in der Mitte des Praparates. Bei Anwesenheit von Perchlorat finden sich neben den schon ausgebildeten, farblosen Salpeterkrystallen tief rothviolett gefarbte Krystalle von Rubidiumperchlorat. wie sie in der Fig. 69 abgebildet sind Bei einem nur geringen Gehalt an Perchlorat erscheinen die Krystalle nicht sofort, man muss alsdann weiter verdunsten und wiederholt unter dem Mikroskop untersuchen. Die aus Spuren von Perchlorat entstehenden Krystalle zeigen sich erst, wenn alle Flussigkeit verdunstet ist. Nach dieser Methode konnen noch 0,2 Proc. Perchlorat im Salpeter nachgewiesen werden.

Nach M. Maercker) ergab die Untersuchung von 107 Salpeterproben im Maximum 5,64, im Minimum 027, im Mittel 0.94 Proc Perchlorat.

Quantitative Bestimmung des Perchlorats im Chilisalpeter.

Von den zahlreichen hierzu vorgeschlagenen Methoden sollen nur die nachstehenden angegeben werden mit der Bemerkung dass der Verband der landwirthschaftlichen Versuchsstationen eine einheitliche Methode noch nicht festgestellt hat

Die fruher meist angewandte Methode, durch langeres Erhitzen des Salpeters auf dunkle Rothgluth das Peichlorat zu Chlorid zu reduciren, den Gesammtchlorgehalt nach dem Gluhen zu bestimmen und davon das in einer besonderen, nicht gegluhten Probe bestimmte (hlorides naturlich vorkommenden Chlorides abzuziehen, hat viele Mangel Erhitzt man zu stark, so konnen Chloralkalien verfluchtigt werden.

¹⁾ Zeitschi f anal Chem 37 501 (1898) — 2) Rec trav chino des Pays-Bas 17, 94 (1898) — 3) Landwithsch Vers-St 51 59 (1898)

380 Chlor,

war die Temperatur nicht hoch genug, so kann Perchlorat unzersetzt bleiben. O. Forster!) erreichte durch folgendes Verfahren eine schnelle und vollstandige Reduction des Perchlorats (und des Chlorats). 10 g Salpeter werden mit 10 g chlorfreiem, entwassertem Natriumcarbonat gemischt oder, wenn dei Salpeter aus der Losung durch Abdampfen erhalten wurde, damit überschichtet und in bedeckter Platinschale oder in einem geraumigen Porcellantiegel über voller Flamme erhitzt, bis die Schmelze sich nicht mehr blaht, sondern dunnflussig geworden ist und nur noch kleine Blasen wirft, was eine Zeit von hochstens 10 Minuten erfordert. Die Schmelze zieht sich hierbei nicht an den Wandungen der Gefasse empor und lasst sich nach dem Erkalten leicht ablosen. In der mit Salpetersaure angesauerten Losung der Schmelze kann das Gesammtchlor gewichtsanalytisch oder titrimetrisch bestimmt werden (S. 347, 349).

Das ursprunglich vorhandene Chlorid wird in einer besonderen Probe des Salpeters bestimmt und vom Gesammtchlor abgezogen. Soll der Chloratgehalt besonders bestimmt werden, so ist eine dritte Chlorbestimmung erforderlich. Man lost 5 g Salpeter in einer 1 procentigen Essigsaurelosung, giebt 10 g ausgewaschenen, chlorfreien Zinkstaub hinzu und erhalt eine halbe Stunde lang in schwachem Sieden (vergl. S 366). Ilierdurch wird das Chlorat zu Chlorid reducirt, so dass man durch Titration des Chlors im Filtrate die Summe von Chlorid- und Chloratchlor bestimmt. Aus den drei Chlorbestimmungen lasst sich der ehalt an Perchlorat, Chlorat und Chlorid leicht berechnen.

N. Blattner und J. Brasseur²) gluhen den Salpeter auf Zusatz von Calciumhydroxyd, indem sie in folgender Weise verfahren.

Nachdem man den Wassergehalt des Salpeters durch Erhitzen von 5 g der fein gepulverten Substanz bei 150 bis 160° ermittelt hat, mischt man die Probe mit 7 bis 8 g reinem, chlorfreiem Calciumhydroxyd) in einem Platin- oder Porcellantiegel von 25 bis 30 ccm Inhalt und einitzt den bedeckten Tiegel wahrend etwa 15 Minuten über dem Bunsenbrenier. Nach dem Erkalten bringt man die Masse mittelst Wasser in einen Messkolben von 125 ccm, lasst eine Stunde stehen, um die loslichen Salze in Losung zu bringen, und füllt bis auf 125 + 3 cm mit Wasser auf. Die 3 ccm entsprechen dem vom Kalk eingenommenen Volumen Man mischt, filtritt durch ein trockenes Filter und neutralisit 100 ccm des Filtrats (= 4 g Substanz) auf Zusatz von zwei Tropfen Methylorange mit verdunntei Salpeteisaure, worauf man das Gesammtchlor nach Mohr (S. 349) titritt. Diese Methode eignet sich hier besser als die Volhard sche (S. 352), weil das beim Erhitzen des Salpeters sich bildende Nitrit bei letzteier Met

¹⁾ Chem.-Zig. 22, 357 (1898). — 2) Ibid. 22, 589 (1898), 25, 767, 793 (1990). — 1) Das Calciumhydroxyd beieitet man aus ieinem, gebranntem Kalk des Handers (welchen man vorhet auf einen etwaigen Chlorgehalt untersucht hat), indem man 199 g. Kalk mit etwa 50 ccm. Wasser abloscht

thode storend wirkt, indem salpetrige Saure schon in der Kalte die Rhodanwasserstoffsaure bezw. das Ferrirhodanid zersetzt (vergl. Bd I. S. 9). Das gefundene Chlor entspricht dem des Chlorids, Chlorats und Perchlorats.

Zur Bestimmung des Chlorats und Chlorids benutzen Blattner und Brasseur die Eigenschaft des Chlorats. durch schweflige Saure leicht zu Chlorid reducirt zu werden, während Perchlorat dabei nicht angegriffen wird. Man lost 20 oder 40 g Salpeter in Wasser und erganzt in einem Messkolben auf 200 ccm, 50 ccm (= 5 oder 10 g Substanz) werden mit schwefliger Saure gesättigt oder mit 50 ccm einer gesättigten wässerigen Losung von schwefliger Saure vermischt und zum schwachen Kochen erhitzt, um die überschussige schweflige Saure zu verjagen. Zu der noch heissen Flüssigkeit setzt man reines, gefalltes Calciumcarbonat, um die freie Schwefelsäure zu sattigen, und titrirt in der erhaltenen Losung das Chlorid- und Chloratchlor nach Mohr.

Das Chlorid wird in weiteren 50 ccm der Lösung auf gewohnliche Weise bestimmt.

Blattner und Brasseur machen darauf aufmerksam, dass auch die Untersuchung des Kaliumnitrats auf Perchlorat in den Fallen von Wichtigkeit ist, wo dieses Salz zu analytischen Schmelzoperationen verwendet wird, bei welchen kein Chlor eingetuhrt werden darf. Das Kaliumnitrat kann sich bei der directen Prüfung auf Chlor als vollstandig chloridfrei erweisen, wahrend die Schmelze, infolge eines Perchloratgehaltes des Salpeters. Kaliumchlorid enthalt

Brom.

Qualitativer Nachweis.

Freies Brom giebt sich in gasformigem Zustande oder in wasseriger Losung durch seine, je nach der Concentration gelbe bis braune Farbe und seinen charakteristischen Geruch zu erkennen. Kaltes Wasser, mit Brom geschuttelt, nimmt 2 bis 3 Proc. davon auf; concentrirte Salzsäure, auf dieselbe Weise behandelt, lost etwa 13 Proc. Brom auf. Unter dem Einfluss des Lichtes zersetzt sich die wässerige Losung allmahlich, ahnlich wie das Chlorwasser, unter Bildung von Bromwasserstoff und Freiwerden von Sauerstoff.

Die Bromlosung ist ein kraftiges Oxydationsmittel. Brom scheidet, wie Chlor, aus Jodkalium Jod aus, in Gegenwart von Starkelosung wird die Flussigkeit oder Jodkaliumpapier also blau. Indigolosung wird ebenfalls entfarbt

Schuttelt man eine freies Brom enthaltende Flussigkeit mit Schwefelkohlenstoff oder Chloroform, so lost sich das Brom in diesen Substanzen unter Gelb- oder Braunfarbung auf, eine Reaction, welche haufig zum Nachweis des Broms benutzt wird

Bromide werden aus ihren Losungen durch Silbernitrat in Form eines gelblichweissen, am Licht grau werdenden Niederschlages gefallt Derselbe hat die flockige Beschaffenheit wie der Chlorsilberniederschlag, lost sich aber schwieriger als dieser in wasserigem Ammoniak. Cyankalium lost Biomsilbei ebenso leicht wie Chlorsilber

Eine siedende Losung von Ammoniumsesquicarbonat lost Chlorsilber auf. Bromsilber dagegen nicht. Man stellt das Reagens dar, indem man 1 Thl. durchscheinendes Ammoniumcarbonat des Handels in 9 Thlin Wasser von gewohnlicher Temperatur auflost und auf je 10 ccm der Losung tunf Tropfen Ammoniak (spec. Gew. 0,96) hinzufugt

Bromsilber ist in verdunnter Salpetersaure unloslich. Die übrigen Bromide werden von Salpetersaure unter Freiwerden von Brom zersetzt. Nur wenn die Losungen sehr verdunnt sind, werden dieselben in der Kalte weder durch gewohnliche, noch durch rothe rauchende Salpetersaure noch auch durch salpetrige Saure (Kaltumnitrit und versetzt Saure in der Salpetersaure noch auch durch salpetrige Saure (Kaltumnitrit und versetzt Saure (Ka

Chlorgas oder Chlorwasser scheiden aus den gelosten Bromiden das Brom unter Gelb- bis Braunfarbung der Losung aus. Hierbei ist ein Ueberschuss von Chlor zu vermeiden, weil sich sonst farbloses Chlorbrom bildet. Geringe Mengen von Brom erkennt man am besten auf die Weise, dass man zu der in einem Reagensrohre befindlichen Losung einige Tropfen Schwefelkohlenstoff oder Chloroform fügt, dann tropfenweise Chlorwasser hinzusetzt und nach jedem Zusatze stark umschuttelt. Das ausgeschiedene Brom lost sich in den genannten Flüssigkeiten mit gelber bis brauner Farbe auf. Bei Vermeidung von überschüssigem Chlor ist noch 1 Thl Brom in 30000 Thln. Wasser an der blassgelben Farbung des Chloroforms zu erkennen. Benutzt man Schwefelkohlenstoff, so muss derselbe natürlich ganzlich farblos sein. Auch ist es rathsam, zu prufen, ob das Chlorwasser allein das Chloroform oder den Schwefelkohlenstoff nicht farbt.

Beim Uebergiessen eines trockenen Bromids oder beim Vermischen einer concentrirten Losung desselben mit concentrirter Schwefelsäure entwickelt sich Bromwasserstoff, welcher sich aber zum Theil sofort mit der Schwefelsaure zu Schwefeldioxyd und freiem Brom umsetzt:

$$2 \, HBr + H_2SO_4 = SO_2 + Br_2 + 2 \, H_2O$$
.

Vermischt man Bromide mit Braunstein oder Bleisuperoxyd und erwarmt mit concentrirter oder verdunnter Schwefelsaure, so entwickeln sich nur braunrothe Dämpfe von Brom, aber kein Bromwasserstoff:

$$2 \text{ KBr} + \text{MnO}_2 + 2 \text{ H}_2 \text{SO}_4 = \text{K}_2 \text{SO}_4 + \text{MnSO}_4 + 2 \text{ H}_2 \text{O} + \text{Br}_2.$$

Bei sehr geringen Mengen von Brom lasst sich die Farbe der Dämpfe besser erkennen, wenn man die Reaction in einem langen Reagensrohre anstellt und der Lange nach durch die Rohre sieht. Die Dampfe farben feuchtes Jodkaliumstarkepapier blau. Da letztere Reaction indess auch von Chlor herrühren konnte, so erhitzt man eine neue Probe, nach G. Vortmann¹) mit Bleisuperoxyd und 2- bis 3 procentiger Essigsaure, wodurch nur das Biom in Freiheit gesetzt wird.

Durch Erhitzen von festen oder gelosten Bromiden mit Kaliumdichromat und concentrirter Schwefelsaure wird das Biom ausgetrieben
Hierbei geht keine Chromverbindung, wie bei der gleichen Behandlung
von Chloriden (S. 327), mit über Uebersattigt man daher das braune,
in Wasser aufgefangene Destillat mit Ammoniak oder Nationlauge so
wird die Flussigkeit nicht gelb, wie beim Chlor, sondern faiblos

Spuren von Bromdampt lassen sich nach H Baubigny bleicht durch Fluoresceinpapier entdecken dessen gelbe Faibung durch Brom in die Rosafarbung des Eosins übergeht. Das Papier wird bereitet, indem man Fluorescein in 40- bis 50 procentiger Essigsaure lost und mit der filtriten Losung Papierstreifen trankt, welche sich

 $^{^{-1}}$) Zeitschi if anal Chem 25, 172 (1886) — 7) Compt iend $125^{-1/2}$

Biom.

nach dem Trocknen behebig lange aufbewahren lassen. Ob die Gelbfarbung des Papiers mehr oder weniger intensiv ist, ist für die Empfindhehkeit der Reaction ohne Bedeutung.

Da aber freies Chlor das Fluorescein in eine weisslich gefarbte Verbindung überführt, welche durch Brom nicht mehr rosa gefarbt wird, so ist die Reaction bei einem Gemisch von Brom mit viel freiem Chlor nicht anwendbar. Aus einem solchen Gasgemisch mussten die freien Elemente zunachst in Bromid und Chlorid übergeführt werden, wonach man das Salzgemisch, wie nachstehend angegeben, auf Brom prufen kann.

Zum Nachweis von Spuren von Brom in einem Gemisch von loslichem Chlorid und Bromid muss das Brom durch ein Reagens in Freiheit gesetzt werden, welches das Chlorid nicht angreift. Baubigny benutzt hierzu ein Gemisch von Kupfeivitriol und Kaliumpermanganat, dessen Wirkung darauf beruht, dass das gebildete Kupferbromid durch das Permanganat zersetzt wird, wahrend das Kupterchlorid, wenigstens in der Kalte, nicht angegriffen wird (vergl. S. 407). Um nun Spuren von Brom z. B. in Chlornatrium zu erkennen, lost man 5 g Salz in 15 ccm einer bei gewohnlicher Temperatur gesattigten Losung von Kupfervitriol, ohne zu erwarmen, auf, fugt etwa 0,6 g Kaliumpermanganat hinzu und leitet durch die in einem kleinen Ballon befindliche kalte Flussigkeit einen Luftstrom, wahrend man in das im Stopfen befindliche Austrittsrohr der Luft ein zusammengerolltes und angefeuchtetes Stückchen Fluoresceinpapier einfuhrt. Auf diese Weise lasst sich noch 0,001 g Bromkalium an den auf dem Papier sich bildenden rothen Streifen erkennen. Bei weniger feinen Versuchen operirt man einfach im offenen Reagenscylinder, in dessen Mündung man das Reagenspapier halt

Enthalt das zu untersuchende Salzgemisch auch Jodid, so verwandelt man dieses vorher durch Erhitzen der Losung mit etwas Permanganat in Jodat

Zum Nachweis von Bromid neben Chlorid dient die Reaction mit Chlorwasser und Chloroform (8-383)

Zum Nachweis von Chlorid neben Bromid destillirt man das Gemisch mit Kaliumdichromat und Schwefelsaure und erkennt die Gegenwart von Chlor an der Gegenwart von Chrom im Destillate (vergl. S. 327 und 383)

Gewichtsanalytische Bestimmung des Broms.

Die Fallung des Broms als Bromsilber aus einer Losung von Bromid ist in allen Punkten der des Chlors analog (S. 347). Das hellgelbe Bromsilber wird nicht so leicht am Lichte dunkler wie das Chlorsilber. Lin rasches Dunklerweiden wurde auf Anwesenheit von Spuren aus Chlorite in der Bromsilber auf einem Priner-

filter abfiltrirt, so muss die Asche des letzteren, nach dem Erwarmen mit etwas Salpetersaure, mit einem Tropten Bromwasser digernt werden. Zweckmassig filtrirt man im Goochtiegel oder im Asbestrohrchen.

Hat man fieles Brom in Losung zu bestimmen, so lasst sich dasselbe immer durch Eintragen in eine Mischung von Wasserstoftsuperoxyd und reiner Natronlauge zunachst in Bromid umwandeln, wonach man schwach mit Salpetersaure ansauert und mit Silbernitrat fallt

Die maassanalytische Bestimmung der Bromide kann genau wie die der Chloride nach Mohr (S. 349) oder Volhard (S. 352) ausgeführt werden.

Die Bestimmung von Brom neben Chlor und umgekehrt siehe S. 402 ff.

Bromate.

Durch die Arbeiten von W Feit und K. Kubierschky¹) und von A. Schwicker²) ist die Aufmerksamkeit auf die stark oxydirenden Eigenschaften der Bromsäure und die daiauf gegrundete Verwendung der Bromate in der Maassanalyse gelenkt worden.

Die Losungen der Bromate werden durch Silbernitrat gefallt. Das weisse Silberbromat ist fast unloslich in Wasser und in verdunnter Salpetersaure, loslich in Ammoniak. Man kann also nicht ohne weiteres Bromid neben Bromat durch Silberlosung nachweisen, da beide gefällt werden

Salzsaure verwandelt das Silberbromat in Chlorid, wahrend gleichzeitig Brom frei wird

$$Ag Br O_1 + 6 H Cl = Ag Cl + 5 Cl + Br + 3 H_2 O$$

Schwefelwasserstoff in Gegenwart einer starken Saure reducht die Bromate zu Bromiden unter Bildung von Schwefelsaure und Abscheidung von Schwefel

$$H Br O_3 + 3 H_2 = H Br + 3 H_2 O + 3$$

Letzterer wird durch überschussiges Bromat vollständig zu Schwefelsaure oxydirt, wober Brom frei wird

$$8 \, \text{HBr} \, 0 + 5 \, \text{H}_2 + 5 \, \text{H}_2 0 = 5 \, \text{H}_2 + 0 - 8 \, \text{Br} - 9 \, \text{H}_2 0$$

Setzt man zu einer mit Schwelelsaure angesauchten Losung von Kaliumbromat eine verdunnte Losung von Alkahpolysulfid, so entsteht zunachst eine milchige Trubung von Schwelel dieser wird ber in wenigen Secunden auch ohne Erwarmen zu Schwelelsaure oxydit Ebenso werden Salfit und Thiosulfat zu Silfat Nitrit zu Nitrat oxydit Auf diese oxydirende Wirkung der Bromsaure grunden die eingangs genannten Autoren die Anwendung der Bromsaure in der Maassandys-

¹) (hem Ztg 45 551 (1891) — ¬ 1bid 45 845 (189)

Zinkstaub reducirt die Bromate beim Kochen unter Abscheidung von Zinkhydroxyd

$$KBr(0) + 3Zn + 3H_2O = KBr + 3Zn(OH)_2$$
.

Beim Glühen werden die Bromate unter Abgabe von Sauerstoff zu Bromiden reducirt

Quantitative Bestimmung der Bromate.

Die gewichtsanalytische Bestimmung geschieht immer durch Reduction des Biomats zu Bromid, am besten auf nassem Wege, da beim Glühen leicht Alkalibromid verflüchtigt werden kann (vergl S. 379). Die Reduction mit Zinkpulver wird wie diejenige des Chlorats (S. 368) bewirkt. Die Bestimmung des Bromids siehe S. 384.

Die maassanalytische Bestimmung der Bromate lasst sich am einfachsten auf jodometrischem Wege ausführen. Man versetzt die Losung des Bromats mit überschussigem Jodkalium, fügt Salzsaure hinzu und lasst einige Zeit in verschlossener Flasche stehen, wonach das ausgeschiedene Jod mit Thiosulfat gemessen wird.

Nach dem Schema:

$$KBrO_3 + 6HCl = KCl + Br + 5Cl + 3H_2O$$

 $6KJ + Br + 5Cl = 5KCl + KBr + 6J$

entsprechen 6 Atome Jod 1 Mol. Bromsaure.

Die Analyse eines Gemenges von Bromat und Bromid kann in der Weise ausgeführt werden, dass man in einer Poition das Bromat, wie vorhin, auf jodometrischem Wege ermittelt und in einer anderen Probe, nach der Reduction mit Zinkpulver, das Gesammtbrom bestimmt Der Bromidgehalt berechnet sich alsdann aus der Differenz

Feit und Kubierschky fanden, dass Kaliumbromat, obgleich es im Verhaltniss zum Bromkalium schwer loslich ist, sich auch nach mehrmaligem Umkrystallisien und Waschen nur schwer von Bromid befreien lasst, von welchem einige Zehntelprocent immer zuruckbleiben.

Dieselben bereiten eine zu maassanalytischen Zwecken dienende saure Bromkaliumlosung, welche frei von Bromid ist, in der Weise, dass sie 30 g Kaliumbromat in etwa 300 ccm heissem Wasser losen, alsdann etwas mehr verdunnte Schwefelsaure zusetzen, als dem Bromidgehalt entspricht, und kochen Hierdurch findet durch Einwirkung des Bromids auf das Bromat folgende Zersetzung statt

$$5 \text{ KBr} + \text{KBrO}_1 + 3 \text{ H}_2 \times \text{O}_4 = 3 \text{ K}_2 \text{SO}_4 + 3 \text{ H}_2 \text{O} + 3 \text{ Br}_2$$

Nachdem das frei gewordene Brom weggekocht ist, tugt man von neuem einige Cubikcentimeter Schwefelsaure hinzu. Wenn die Losung sich dann wieder gelb farbt, so genugte der erste Schwefelsaurezusatz nicht man kocht zur Entfernung des Broms und wiederholt die Operatien.

nicht mehr gelb färbt. Alsdann ist alles Bromid zerstort. Das Verfahren beruht auf der Thatsache, dass Bromsaure beim Kochen erst zersetzt wird, wenn die Losung 4,3 Proc. Bromsaure (HBrO) enthalt. Da aber bei dem vorsichtigen Ansauern nur ein geringer Ueberschuss von Schwefelsaure in der Flussigkeit vorhanden ist, so ist also eine Zersetzung der durch die Schwefelsaure frei gemachten Bromsaure nicht zu befurchten.

Hypobromite.

Die Hypobromite haben wenig Interesse und werden hier nur erwahnt wegen ihrer Anwendung bei der gasvolumetrischen Stickstoffbestimmung im Azotometer (s. diese). Sie entstehen, wie die analogen Hypochlorite, neben Bromiden, wenn man Brom in verdünnte kalte Losungen von überschüssigem Alkali- oder Erdalkalihydroxyd einträgt. Bringt man eine solche Losung mit einem Ammoniumsalz zusammen, so zersetzt sich letzteres unter Abgabe seines Stickstoffs nach dem Schema:

$$2 \text{ NH}_4 \text{Cl} + 2 \text{ NaOH} + 3 \text{ NaOBr}$$

= $2 \text{ NaCl} + 3 \text{ NaBr} + 5 \text{ H}_2 \text{O} + 2 \text{ N}$.

Die Bestimmung der Hypobromite kann nach denselben Methoden wie die der Hypochlorite geschehen.

Qualitativer Nachweis.

Reines Wasser lost etwa 0,18 g Jod pro Liter bei 10 bis 12°; die Losung ist hellbraun. Zum Nachweis von Jodspuren, welche durch die Farbung des Wassers nicht mehr zu erkennen sind, schuttelt man das Wasser mit einigen Tropfen Schwefelkohlenstoff oder Chloroform, welche dadurch violett, oder bei sehr geringen Mengen von Jod rothlich gefarbt werden. Die Losungen in Jodkalium, Jodwasserstoffsaure, Alkohol und Acther, welche grossere Mengen Jod enthalten, sind braun gefarbt. Joddampte faiben feuchtes rothes Lackmuspapier lavendelblau, eine Farbung, die durch Sauren nicht verschwindet. Aus den in Losung befindlichen Jodiden tallt Silbernitrat flockiges, hellgelbes, in verdünnten Sauren unlösliches Silberjodid Verdunntes Ammoniak, sowie Ammoniumsesquicarbonat losen das Jodsilber nicht (vergl S 382), in Cyankalium und Natriumthiosulfat ist dasselbe leicht loslich

Palladochlorid sowie Palladonitrat fallen auch aus sehr verdunnten Jodidlosungen braunschwarzes Palladiumjodur, unloslich in Wasser, in verdunnter Salpetersaure und Salzsaure, loslich in Ammoniak. Diese Reaction ist zur quantitativen Treinnung des Jods von Brom und Chlor wichtig

Versetzt man eine neutrale Jodidlosung mit einer Losung von Kuptersultat und überschussiger Ferrosultatlosung, so tallt Kupferjodur in Form eines grauweissen Niederschlages aus

$$2 \text{NaJ} + 2 \text{Cu} \text{NO}_{4} + 2 \text{Fe} \text{SO}_{4} = \text{Na}_{2} \text{SO}_{4} + \text{Fe}_{2} (\text{SO}_{4})_{8} + \text{Cu}_{2} \text{J}_{2}$$

Anstatt der Fallungen benutzt man zum Nachweis des Jods meist die Larbreactionen, welche dasselbe mit Starke oder Schwefelkohlenstoh (Chloroform) giebt. Versetzt man die Losung eines Jodids mit etwas dunnem Starkekleister und dann mit Chlorwasser oder einem anderen der werter unten genannten Reagentien, welche Jod in Freiheit setzen so larbt sich die Flussigkeit blau, mfolge Bildung von Jodstarke. Der dieser Reaction muss die Flussigkeit kalt sein, weil die Larbe der Jodstarke beim Erhitzen verschwindet. So leicht diese Reaction im allgemeinen anzustellen ist, so erheischt dieselbe doch, um den hochsten Grad von Empfindlichkeit zu erreichen, einige Vorsicht.

gesetzt wird, so ist zu beachten, dass beim Zufugen eines Ueberschusses von Chlorwasser das Jod sich mit diesem Haloid zu Chlorjod verbindet oder durch dasselbe zu Jodsaure oxydirt wird, Verbindungen, welche keine Jodstarke bilden. Zur Auffindung von sehr geringen Mengen von Jod ist daher das Chlor nicht geeignet. In diesem Falle ist die salpetrige Saure zur Abscheidung des Jods vorzuziehen, welche man am einfachsten in der Losung selbst erzeugt, indem man die Jodidlosung mit verdünnter Schwefelsaure ansauert und einen Tropten einer concentrirten Losung von Kaliumnitrit hinzufugt. Ein Ueberschuss von salpetriger Saure beeintrachtigt die Jodstarkereaction nicht. Die Linwirkung der salpetrigen Saure auf das Jodid bezw. auf Jodwasserstoff erfolgt nach dem Schema

$$HNO_2 + HJ = H_2O + NO + J.$$

Hat man die S. 398 beschriebene Losung von salpetriger Saure in concentrirter Schwefelsaure zur Hand, so bedient man sich derselben zur Austreibung des Jods, eine am Glasstab haftende Spur dieses Reagens genugt zur Erzeugung der Jodreaction.

Da Stickstoffperoxyd (NO₂) sich in derselben Weise gegen Jodwasserstoff verhalt wie die salpetrige Saure, so kann man in den nieisten Fallen auch rothe rauchende Salpetersaure benutzen. Zum Nachweis von Jodspuren ist dieselbe indess nicht so gut wie die salpetrige Saure. Dass die Jodstarkereaction nur in kalter Losung angestellt werden darf, wurde schon erwähnt, man thut sogar gut, die Flüssigkeit in Eis abzukuhlen, wenn es sich um Nachweis sehr geringer Spuren von Jod handelt. Die Empfindlichkeit der Reaction hangt in zweiter Linie von der Starkelosung ab. Als solche kann man jede beliebige Starkelosung gebrauchen, die nicht trube erscheint, d. h. die keine festen Starketheilchen suspendirt enthalt, und die mit treiem Jod eine ausgesprochen blaue Faibe giebt. Sehr bequem zur Herstellung der Losung ist die von Dr. Schuchardt in Gorlitz verkaufte losliche Starke nach Zulkowski

Von dem unter Alkohol aufbewahrten Praparate lost man eine kleine Menge unter Erwarmen in Wasser, so dass eine etwa 2 procentige Losung entsteht. Eine solche Losung empfiehlt sich, wenn man taglich Proben zu machen hat. Ist dies nicht der Fall, so bereitet man sich die Starkelosung jedesmal frisch, am einfachsten nach folgender Vorschrift. Man bringt eine Messerspitze voll Starke in einen nicht zu eingen Reagircylinder und schuttelt die selbe stork auf Zusatz einiger Cubikcentimeter Wasser. Darauf setzt man etwas mehr Wasser hinzu schuttelt von neuem und so fort bis das Reagerizglas etwa zu drei Vierteln voll und die Starke gleichmassig im Wasser vertheilt ist. Nun erhitzt man indem man das Glas durch die Hamme bestandig hin und her zieht, bis die Flussigkeit ins Kochen gerath Auf diese Weise erhalt man eine opalisitende Flussigkeit, welche einen

ganz dunnen Starkekleister bildet und von der man nach dem Abkühlen einige Cubikcentimeter zu der zu prufenden Flussigkeit fugt Durch langeres Stehen an der Luft verdirbt dieses Reagens, indem sich ein Bodensatz bildet, wonach die überstehende Lösung von Jod nicht mehr rein blau, sondern rothlich gefarbt wird; alsdann ist das Reagens zu verwerfen.

Zu quantitativen Zwecken bei den jodometrischen Methoden werden der Starkelosung haufig Substanzen zugesetzt, um das Reagens haltbar zu machen, u a. auch Jodzink oder Quecksilberjodid. Bei den jodometrischen Methoden handelt es sich darum, das in einer Jodkaliumlosung autgeloste freie Jod mittelst Natriumthiosulfat zu messen, und dieses kann auf zweierlei Art geschehen, erstens indem man die titrirte Natriumthiosulfatlosung zusetzt, bis alles freie Jod umgewandelt ist. hierber setzt man die Starkelosung erst hinzu, wenn die braune Farbe der Losung fast verschwunden ist, und titrirt dann bis zum Verschwinden der blauen Farbe weiter; oder zweitens, man fugt von vornherein einen Ueberschuss von Thiosulfatlosung hinzu, wodurch also die Flüssigkeit farblos wird, versetzt dann mit Starkelosung und titrirt den Ueberschuss von Thiosulfat mit einer titrirten Jodlosung bis zur eintretenden Blaufärbung. In beiden Fallen würde also der Gehalt der Starkelosung an einem Jodmetall ebenso wenig schaden wie der Jodkaliumgehalt der Losung, da kein jodausscheidender Korper zugegen ist. Ganz anders liegt der Fall bei dem qualitativen Nachweis des Jods, wo in der Regel ein das Jod ausscheidendes Reagens zugegen ist. In diesem Falle durfte selbstredend die jodidhaltige Starkelosung nicht benutzt werden. #

Wer sich für die Conservirung der Starkelosung, sowie fur die Genauigkeit der Reaction zwischen Jod und Starkelosung, sowie für die Zusammensetzung der blauen Jodstarke interessirt, findet Ausfuhrliches in den unten angegebenen Quellen 1)

Anstatt das bei den vorhergehenden Versuchen ausgeschiedene Jod durch die Starkereaction nachzuweisen, kann man dasselbe auch durch

¹⁾ Mohr-Classen, Lehib d Thummeth, 7 Aufl, 8 303 (1896), C Meineke, Studien über die Jodsturke-Reaction, Chem.-Ztg 18,157 (1892), F Mylius, Ueber die blaue Jodsturke. Ber d deutsch chem Ges 20, 688 (1887), C Lonnes, Jodometrische Versuche und Beitrag zur Kenntniss der Jodsturke, Zeitschr f anal Chem 33, 409 (1894), Ch F Roberts, Ueber die blaue Jodsturke, Ber d deutsch chem Ges 27, IV 602 (1894), F W Kuster, Leber die blaue Jodsturke und die moleculare Structur der gelosten Starke, Ann d Chem 283, 300 (1894), C J Linther, Bereitung von loslicher Starke, John f prackt Chem [2] 34, 581 (1886), A Wroblewski, Eigenschaften und Darstellung der loslichen Starke, Chem.-Ztg 22, 575 (1898) und Zeitschr i anad Chem 40, 667 (1901), A Seyda, Herstellung von Zinkjodidstarke Chem.-Ztg 22, 1086 (1898) Losliche Ozonstarke, Zeitschr i anad Chem 38 404 (1899) 39, 104 (1900) Jul Wagner, Maassanal Studien, Der O Leiner Leipzig 1898 I P Freadwell Kurzes Lehrb, d anal Chem

Ausschutteln der Losung mit etwas Schwefelkohlenstoff oder Chloroform in diese Flussigkeiten überführen und an der Farbung derselben erkennen.

Andere Reactionen, welche auf der Ausscheidung des Jods als solches berühen, sind noch folgende Erhitzt man Jodide oder eine concentrirte Losung derselben mit concentrirter Schwefelsäure, so wird sofort Jod ausgeschieden, indem der durch die Schwefelsäure frei gemachte Jodwasserstoff auf die Schwefelsäure unter Freiwerden von Jod und von Schwefeldioxyd einwirkt

$$\begin{array}{l} 2\,\mathrm{Na}\,\mathrm{J} \,+\, \mathrm{H}_{2}\mathrm{SO}_{4} = \mathrm{Na}_{2}\mathrm{SO}_{4} \,+\, 2\,\mathrm{HJ} \\ 2\,\mathrm{H}\,\mathrm{J} \,+\, \mathrm{H}_{2}\mathrm{SO}_{4} = \mathrm{J}_{2} \,+\, \mathrm{SO}_{2} \,+\, 2\,\mathrm{H}_{2}\,\mathrm{O}. \end{array}$$

Das Jod entweicht in Gestalt violetter Dampfe.

Hat man eine verdunnte Jodidlosung, so schichtet man dieselbe vorsichtig über einige im Reagircylinder befindliche Cubikcentimeter concentrirte Schwefelsaure, wobei das Jod in Form einer rothbraunen Zone an der Berührungsstelle der Flussigkeiten erscheint.

Superoxyde, wie Mangan- oder Bleisuperoxyd, entwickeln auch beim Erhitzen mit verdunnter Schwefelsaure Jod aus Jodiden, z. B.:

$$2 \text{ KJ} + \text{Mn } O_2 + 3 \text{ H}_2 \text{ SO}_4 = \text{Mn } \text{SO}_4 + 2 \text{ KHSO}_4 + 2 \text{ H}_2 \text{ O} + \text{ J}_2.$$

An stelle von Superoxyden kann auch Kaliumdichromat benutzt werden

$$6 \text{ KJ} + \text{K}_2 \text{Cr}_2 \text{O}_7 + 7 \text{H}_2 \text{SO}_4 = 4 \text{K}_2 \text{SO}_4 + \text{Cr}_2 (\text{SO}_4)_3 + 7 \text{H}_2 \text{O} + 6 \text{J}.$$

Fuhrt man letztere Reaction in der Retorte aus und leitet die Joddampfe in Natronlauge, so bildet sich farbloses Kaliumjodat und -jodid

$$6 \text{ KOH} + 6 \text{ J} = \text{ KJO}_1 + 3 \text{ KJ}$$

(Vergl Nachweis von Chlor neben Jod, S 392)

Zur quantitativen Trennung des Jods von Brom und Chlor wird ferner die Abscheidung des Jods durch salpetrige Saure (§ 389), sowie durch Eisenoxydsalze benutzt

$$2 \text{ KJ} + \text{Fe}_2(\text{SO}_4)_1 = 2 \text{ Fe}_3 \text{ SO}_4 + \text{K}_2 \text{ SO}_4 + \text{J}_2$$

[#] Bei den vorstehend angeführten Reactionen wird die Jodausscheidung aus den Jodiden durch Oxydationsmittel bewirkt. Joday an ist das einzige Jodid, welches durch Oxydationsmittel nicht dageget durch Reductionsmittel, wie Jodwasserstoff, Schwefelwasserstoft, senweilige Saure, Zinnchlorur, Zink und Schwefelsaure, unter Jodabscheidung zeitlegt wird 1).

Im Jodsilber lasst sich das Jod direct dadurch nachweisen dass man das Jodid in einem Robichen mit einem Gemisch von wassertteiem Alaun und Kochsalz erhitzt dieses Salzgemisch entwickelt in hoherer Temperatur ('hlor, welches das Jod austreibt 1)

Qualitativer Nachweis von Chlor neben Jod. Man destillirt das Gemenge der Haloidsalze mit Kaliumdichromat und concentrirter Schwetelsaure, siehe S. 391 und 327

Qualitative: Nachweis von Jod neben Chlor. Man versetzt die Losung mit Kaliumdichromat und verdunnter Schwefelsaure und schuttelt auf Zusatz von Chloroform oder Schwefelkohlenstoff.

Qualitativer Nachweis von Brom neben Jod. Die verdunnte Losung wird mit Salzsaure schwach angesauert und zunachst mit so viel Chlorwasser versetzt, bis hinzugefugtes Chloroform beim Schutteln violett gefarbt wird, darauf fugt man allmablich mehr Chlorwasser hinzu und schuttelt, bis das Jod in Jodsaure übergeführt ist. Auf weiteren Zusatz von Chlorwasser und Schutteln tritt alsdann die gelbe bis orangerothe Farbung des Broms im Chloroform auf.

Dieses Verfahren gieht unzweideutige Resultate nur in den Fallen, wo die Menge des Broms relativ gross ist im Vergleich zum Jod

Wenn kein Brom zugegen ist, so sieht man die violette Farbung des Schwefelkohlenstoffs bei successivem Zusatz von Chlorwasser an Intensitat zunehmen, bis alles Jod ausgeschieden und aufgelost ist. Danach nimmt die rein violette Farbung bei weiterem Zusatz von Chlor ab, bis schliesslich vollstandige Farblosigkeit eintritt. Bei Gegenwart von Brom verlauft der erste Theil der Reaction wie vorhin, dagegen scheidet sich beim zweiten Theil der Operation schon Brom aus, während noch unzersetztes Jodid vorhanden ist, dieses Brom bildet mit dem Jod-faibung nicht durch ein reines Violett hindurchgeht, um alsdann der braunen Bromfaibung Platz zu machen, sondern die Faibung geht durch Violettbraun in Braun über. Ist nun verhaltnissmassig viel Biom vorhanden, so wird seine Anwesenheit deutlich gekennzeichnet

Anders verhalt es sich dagegen, wenn nur geringe Mengen Brom zugegen sind. Schwetelkohlenstoff wird durch 0,001 g Brom in Abwesenheit von Jod nur gelb gefalbt. In Gegenwart grosserer Mengen von Jod wird diese Reaction aus dem oben angeführten Grunde ganz undeutlich deshalb einpfehlen A Villiers und M. Fayolle 2), das Jod vorher zu entfeinen, und wenden zu diesem Zwecke das Eisenchlorid an Dannt hierdurch kein Brom ausgeschieden wird, muss das Eisenchlorid frei sein von Chlor was man einfach daran eikennt, dassechwetelkohlenstoff, mit Bromkaliumlosung und der Eisenchloridlosung geschüttelt nicht gefalbt wird.

Die anzuwendende Menge Eisenchlorid richtet sich nach der auszutreibenden Jodmenge für O 1 g Jod genugen 5 ccm einer halbnormaler

Eisenchloridlosung (80.57 g Fe₂Cl, im Liter). Beim Erhitzen der zu untersuchenden Losung mit dem Eisenchlorid scheidet sich das Jod, wenn es in erheblicher Menge vorhanden ist, krystallinisch ab. Man verdampft auf dem Wasserbade zur Trockne und erhitzt noch eine bis zwei Stunden, wonach alles Jod verfluchtigt ist, wahrend das Bromid nicht angegriffen wird. Den Ruckstand lost man in einigen Tropfen Wasser, fallt das Eisen durch Natronlauge aus, filtriit und pruit das schwach angesauerte Filtrat mit Chlorwasser und Schwefelkohlenstoft im Reagircylinder.

Da die Bromreaction auf diese Weise mit aller Scharfe auftritt, so empfiehlt sich das Verfahren überhaupt für den Bromnachweis, selbst wenn es sich um Erkennung von grosseren Mengen von Brom neben Jod handelt.

Es ist nicht rathsam, bei dieser qualitativen Probe das Eisensalz durch salpetrige Saure, welche im ubrigen sich ebenso verhalt, zu ersetzen, weil dabei nitrose Producte gebildet werden, welche ihreiseits den Schwefelkohlenstoff gelb tarben.

Qualitativer Nachweis von Jod neben Brom Hat man beim vorhergehenden Versuch die violette Farbe des Jods wahrgenommen. so genugt der Nachweis mittelst Chlorwasser, da aber ein nur geringer Jodgehalt bei unvorsichtigem Zusatz des Chlorwassers leicht ubersehen werden kann, so stellt man die Reaction besser mit Hulfe von Nitrit und Schwefelsaure bezw. von rother rauchender Salpetersaure an (\$ 389).

Man kann auch das Jod mit Bromwasser in Freiheit setzer P Lebeau 1) hat eine quantitative Bestimmung von Jod neben Brom und Chlor auf die Anwendung von titrirtem Bromwasser gegiundet Um genau den Punkt zu erkennen, wo alles Jod ausgeschieden und in den Schwefelkohlenstoff ubergegangen ist, farbt er die Salzlosung mit etwas Indigearmin und titrirt, bis sich die über der violetten Schweielkohlenstoffschicht stehende blaue Losung entfarbt.

Zum schnellen Nachweis von Jod Brom und Chior in Gemengen verfahren F. A. Gooch und F. T Brooks-) in tolgender Weise Die Losung wird in einem Probiniohr von etwa 15 cm Linge und 2 cm Weite mit verdunnter Schwefelsaufe angesauert und mit einem oder zwei Tropten chlortreier) Kaliumnitritlosung versetzt. Ist viel Jod vorhanden, so erkennt man dasselbe sofor an der harve der Losung oder an den entweichenden Dampten Geringe Mei gerzeigen sich beim Schutteln mit Schwefelkohlenstoff. Muss man die folgenden Proben aus Mangel an Material in derselben Substanzmenge

¹⁾ Compt. rend. 110 | 520 (1890) | = 7 Americ. John | d Science : | 401 283 (1890) — ') Um Kaliummitrit frei von Chler zu en eten alteren er Losung des Salzes em wenig Silberratiat sauert schwich in Sal, Tersin . an und filtrift den aus Chlorsilber und etwas Silbernitrit bestelleren N. .. schlag ab

vornehmen, so fugt man, um geringe Mengen Jod nachzuweisen, keinen Schwefelkohlenstoff hinzu, sondern erhitzt die Losung gelinde und erkennt das Jod an der Einwirkung seiner Dampfe auf rothes Lackmuspapier (S. 388).

Vor der weiteren Prufung muss das Jod entfernt werden. Man versetzt also eine neue Menge der Losung mit einigen Tropten verdunnter Schwefelsaure und der gleichen Menge Kaliumnitrit und kocht die Losung im Reagenzglase. (War kein Schwefelkohlenstoff zugefugt worden, so kocht man gleich die Losung, in welcher vorhin das Jod nachgewiesen wurde.) Zeigen Losung und Dampfe nicht mehr die Farbe des Jods, so fugt man aufs neue etwas Saure und Nitrit hinzu und kocht, bis die Dämpfe nicht mehr auf rothes Lackmuspapier reagiren. Alsdann theilt man die Losung in zwei Halften, fugt zu der einen vorsichtig eine verdunnte Losung von Natriumhypochlorit und schuttelt mit Schwefelkohlenstoff zur Erkennung des Broms.

Die untere Halfte der jodfreien Losung wird auf Chlor untersucht. Nachdem man dieselbe mit chlorfreiem Natriumcarbonat oder -hydroxyd neutralisirt hat, verdampft man ım Rohr bis zur Trockne und entfernt durch Erwarmen alle Feuchtigkeit von den Glaswanden. Alsdann fügt man etwas gepulvertes Kaliumdichromat hınzu, am besten durch einen Trichter, damit keine Substanz an den Wänden haften bleibt, und ubergiesst mit 2 bis 3 ccm concentrirter Schwefelsaure. Um nun das beim Erwarmen sich entwickelnde Chromoxychlorid in einfacher Weise aufzufangen, hangt man das S. 408 beschriebene Zweikugelrohr (Fig. 71), nachdem man das Innere der Kugeln (nicht des geraden Rohrtheiles) mit Wasser angefeuchtet hat, in die Oeffnung des Reagircylinders ein. Die Chiomverbindung wird durch die Feuchtigkeit zersetzt, und die sich abscheidende Chromsaure erscheint mit ihrer gelben Farbe auf den Wandungen der Kugeln Diese Reaction ist aber nur entscheidend für die Anwesenheit von Chromsaure im Destillat, wenn kein Brom vorhanden war da letzteies ebenfalls ein gelbes Destillat bildet. Auf alle l'alle ist es daher sicherer, das Kugelrohr mit etwa 5 ccm Wasser auszuspulen, das Wasser schwach ammoniakalisch zu machen und dann zu erwarmen, um freies Brom zu entfernen, darauf mit Essigsaure schwach anzusauern und einige Tropfen Bleiacetat hinzuzufugen Hierber grebt sich die Anwesenheit des Chroms durch die Bildung von gelbem Bleichromat zu eikennen, aus welchem also auf die Anwesenheit von Chlor zurückgeschlossen wird

Es kann vorkommen, dass anstatt eines gelben Niederschlages sich ein weisser von Bleisulfat bildet, wenn namlich infolge zu starken Erhitzens sich etwas Schwetelsaure verfluchtigt und im Kugelrohr condensit hatte. In diesem Falle fügt man ein paar Tropfen einer concentritten Losung von Ammoniumacetat hinzu und erwarmt gelinde, wodurch das Bleisulfat gelost wird. Das gelbe Bleichromat erscheint alsdem beim Abkühlen und Schutteln entweder in Form eines Nieder-

schlages, oder ertheilt, bei Anwesenheit von wenig Chlor in der ursprunglichen Substanz, der Losung eine gelbe Farbe. Da das Ammoniumacetat etwas losend auf das Bleichromat wirkt, so ist mit dem Zusetzen desselben vorsichtig zu verfahren.

Gooch und Brooks geben a. a. O. eine grosse Menge zahlenmässiger Belege für die Brauchbarkeit dieser Methode, von welchen hier nur erwahnt werden mag, dass noch 0,001 g Chlorkalium in einem Gemisch von 0,1 g Bromkalium und 0,1 g Jodkalium deutlich nachgewiesen werden kann. Die Methode ist eine Vereinfachung der S. 408 beschriebenen quantitativen Bestimmung von Chlor und Brom neben Jod. Da nun im Interesse der Bequemlichkeit hier nicht die nothigen Verdünnungsverhaltnisse (s. S. 408) beobachtet werden konnen, so sind Verluste an Brom und Chlor unvermeidlich; demungeachtet ist das Verfahren für qualitative Zwecke genugend genau.

Gewichtsanalytische Bestimmung des Jods.

1. Als Silbergodid Obschon die Jodide durch reine Salpetersaure nur zersetzt werden, wenn dieselbe concentrirt ist oder in der Warme einwirkt, so sauert man die Jodidlosung doch niemals vor dem Zusatz der Silberlosung mit Salpetersaure an, weil im Falle eines Gehaltes der letzteren an salpetriger Saure eine Oxydation des Jodids und somit ein Verlust an Jod leicht eintritt. Man fugt daher zu der kalten Jodidlosung, gleichgultig, ob sie neutral, sauer oder alkalisch ist, zuerst uberschussige Silbernitratlosung, sauert darauf mit Salpetersäure an und bringt das Jodsilber durch starkes Ruhren und Erwarmen zum Zusammenballen Den abfiltrirten Niederschlag wascht man mit heissem Wasser aus, entfernt das Jodsilber nach dem Trocknen moglichst vollstandig vom Filter und verbrennt letzteres auf dem Tiegeldeckel. Da das am Papier haftende Jodsilber beim Einaschern des Filters nicht (wie Chlorsilber) reducirt wird, so ist eine weitere Behandlung der Filterasche unnothig Man muss nur zu hohe Temperatui sowohl beim Einaschern des Filters als beim nachheitgen Erhitzen des gesammten Niederschlages wegen der Gefahr eines Verlustes durch Verfluchtigung vermeiden. Das Jodsilber kann bis zum Schmelzen ohne Zer-etzung erhitzt werden. Die Filtration im Goochtiegel empfiehlt sich hier weniger, weil die Einascherung des Papieifilters so wenig Umstande macht Eine Jodidlosung, welche durch Spuren von treiem Jod gelblich gefarbt ist, muss zuerst durch vorsichtigen Zusatz von schwefliger Saure entfarbt wei den, wodurch das freie Jod in Jodwasserstoff übergeführt wird

$$2J + H_2SO_1 + H_2O = 2HJ + H_2SO_4$$

2. Als Palladrumjodur Die Eigenschaften dieser Vermidung wurden S 388 beschrieben, die auf denselben berühende quantitätive Bestimmung hat vor der Fallung als Jodsilber keine Vortheile Sie Jod

vornehmen, so fugt man, um geringe Mengen Jod nachzuweisen, keinen Schwefelkohlenstoff hinzu, sondern erhitzt die Losung gelinde und erkennt das Jod an der Einwirkung seiner Dampfe auf rothes Lackmuspapier (S. 388).

Vor der weiteren Prufung muss das Jod entfernt werden. Man versetzt also eine neue Menge der Losung mit einigen Tropfen verdunnter Schwefelsaure und der gleichen Menge Kaliumnitrit und kocht die Losung im Reagenzglase. (War kein Schwefelkohlenstoff zugefügt worden, so kocht man gleich die Losung, in welcher vorhin das Jod nachgewiesen wurde.) Zeigen Losung und Dampfe nicht mehr die Farbe des Jods, so fugt man aufs neue etwas Saure und Nitrit hinzu und kocht, bis die Dämpfe nicht mehr auf rothes Lackmuspapier reagiren. Alsdann theilt man die Losung in zwei Halften, fugt zu der einen vorsichtig eine verdunnte Losung von Natriumhypochlorit und schüttelt mit Schwefelkohlenstoff zur Erkennung des Broms.

Die untere Halfte der jodfreien Lösung wird auf Chlor untersucht. Nachdem man dieselbe mit chlorfreiem Natriumcarbonat oder -hydroxyd neutralisirt hat, verdampft man im Rohr bis zur Trockne und entfernt durch Erwarmen alle Feuchtigkeit von den Glaswanden. Alsdann fügt man etwas gepulvertes Kaliumdichromat hinzu, am besten durch einen Trichter, damit keine Substanz an den Wanden haften bleibt, und ubergiesst mit 2 bis 3 ccm concentrirter Schwefelsaure. Um nun das beim Erwarmen sich entwickelnde Chromoxychlorid in einfacher Weise aufzufangen, hangt man das S. 408 beschriebene Zweikugelrohr (Fig. 71), nachdem man das Innere der Kugeln (nicht des geraden Rohrtheiles) mit Wasser angefeuchtet hat, in die Oeffnung des Reagircylinders ein. Die Chromverbindung wird durch die Feuchtigkeit zersetzt, und die sich abscheidende Chromsaure erscheint mit ihrer gelben Farbe auf den Wandungen der Kugeln. Diese Reaction ist aber nur entscheidend fur die Anwesenheit von Chromsaure im Destillat, wenn kein Brom vorhanden war, da letzteres ebenfalls ein gelbes Destillat bildet. Auf alle Falle ist es daher sicherer, das Kugelrohr mit etwa 5 ccm Wasser auszuspulen, das Wasser schwach ammoniakalisch zu machen und dann zu erwarmen, um freies Brom zu entfernen, darauf mit Essigsaure schwach anzusauern und einige Tropfen Bleiacetat hinzuzufugen Hierbei giebt sich die Anwesenheit des Chroms durch die Bildung von gelbem Bleichromat zu erkennen, aus welchem also auf die Anwesenheit von ('hlor zuruckgeschlossen wird

Es kann vorkommen, dass anstatt eines gelben Niederschlages sich ein weissel von Bleisultat bildet, wenn namlich infolge zu statken Erhitzens sich etwas Schwetelsaure verfluchtigt und im Kugelrohr condensirt hatte. In diesem Falle fügt man ein paar Tropfen einer concentrirten Losung von Ammoniumacetat hinzu und erwarmt gelinde, wodurch das Bleisultat gelost wird. Das gelbe Bleichromat erscheint alsdam beim Abkublen und Schutteln entweder in Form eines Nieder-

schlages, oder ertheilt, bei Anwesenheit von wenig Chlor in der ursprunglichen Substanz, der Losung eine gelbe Farbe. Da das Ammoniumacetat etwas losend auf das Bleichromat wirkt, so ist mit dem Zusetzen desselben vorsichtig zu verfahren.

Gooch und Brooks geben a. a. O. eine grosse Menge zahlenmassiger Belege für die Brauchbarkeit dieser Methode, von welchen hier nur erwähnt werden mag, dass noch 0,001 g Chlorkalium in einem Gemisch von 0,1 g Bromkalium und 0,1 g Jodkalium deutlich nachgewiesen werden kann. Die Methode ist eine Vereinfachung der S. 408 beschriebenen quantitativen Bestimmung von Chlor und Brom neben Jod. Da nun im Interesse der Bequemlichkeit hier nicht die nothigen Verdunnungsverhältnisse (s. S. 408) beobachtet werden konnen, so sind Verluste an Brom und Chlor unvermeidlich, demungeachtet ist das Verfahren für qualitative Zwecke genügend genau.

Gewichtsanalytische Bestimmung des Jods.

1. Als Silberjodid. Obschon die Jodide durch reine Salpetersaure nur zersetzt werden, wenn dieselbe concentrirt ist oder in der Warme einwirkt, so sauert man die Jodidlosung doch niemals vor dem Zusatz der Silberlosung mit Salpetersaure an, weil im Falle eines Gehaltes der letzteren an salpetriger Saure eine Oxydation des Jodids und somit ein Verlust an Jod leicht eintritt. Man fugt daher zu der kalten Jodidlosung, gleichgultig, ob sie neutral, sauer oder alkalisch ist, zuerst uberschussige Silbernitratiosung, sauert darauf mit Salpetersaure an und bringt das Jodsilber durch starkes Ruhren und Erwarmen zum Zusammenballen Den abfiltrirten Niederschlag wascht man mit heissem Wasser aus, entfernt das Jodsilber nach dem Trocknen moglichst vollstandig vom Filter und verbrennt letzteres auf dem Tiegeldeckel Da das am Papier hattende Jodsilber beim Einaschern des Filters nicht (wie Chlorsilber) reducirt wird, so ist eine weitere Behandlung der Filterasche unnothig Man muss nur zu hohe Temperatur sowohl beim Einaschern des Filters als beim nachherigen Erhitzen des gesammten Niederschlages wegen der Gefahr eines Verlustes durch Verfluchtigung vermeiden. Das Jodsilber kann bis zum Schmelzen ohne Zersetzung erhitzt werden. Die Filtration im Goochtiegel empfiehlt sich hier weniger, weil die Einascherung des Papierfilters so wenig Umstande macht Eine Jodidlosung, welche durch Spuren von freiem Jod gelblich gefarbt ist, muss zuerst durch vorsichtigen Zusatz von schwefliger Saure entfarbt werden, wodurch das freie Jod in Jodwasserstoff übergeführt wird

$$2J + II_2SO_3 + II_2O = 2IIJ + II_2SO_4$$
.

2 Als Palladiumjodui Die Eigenschaften dieser Verbindung wurden S. 388 beschrieben, die auf denselben berühende quantitätive Bestimmung hat vor der Fallung als Jodsilber keine Vortheile. Sie ist jedoch wichtig für die Trennung des Jods von Chlor und Brom (s weiter unten) Die zu fallende Losung kann neutral oder ganz schwach mit Salzsaure oder mit Salpetersaure (s. S. 395, 1) angesauert sein, und man kann mit Palladochlorid oder mit Palladonitrat fallen; das Nahere siehe bei den Trennungen. In jedem Falle setzt man von dem Reagens so lange hinzu, als noch eine Fallung erfolgt, lasst den schwarzen Niederschlag 24 bis 48 Stunden an einem warmen Orte stehen, filtrirt auf gewogenem Filter ab und wascht mit warmem Wasser aus. Man trocknet bei 100° bis zum constanten Gewicht. Man kann auch den Niederschlag sammt dem Filter bis zur Veraschung des letzteren gluhen und nach dem Gluhen im Wasserstoffstrom das metallische Palladium wagen

Maassanalytische Bestimmu g des Jods.

- 1. Mit Silbernitrat und Kaliumchromat. Die Methode ist genau dieselbe wie die Titration des Chlors nach Mohr (S 349), man titrirt in neutraler Losung mit $\frac{n}{10}$ -Silbernitrat unter Anwendung von Kaliumchromat als Indicator.
- 2 Mit Silbernitrat und Rhodanammonium nach J. Volhard!) Diese Titration stimmt im Princip mit der des Chlors (S. 352) überein, besteht also im Ausfallen des Jods mit überschussiger titrirter Silberlosung und Rucktitrirung des Silberüberschusses mit titrirter Rhodanammoniumlosung, unter Anwendung von Eisenoxydlosung als Indicator Der Jodsilberniederschlag hat indess die Eigenschaft, Jodmetall, so lange dieses noch vorhanden ist, und spater, wenn Silberlosung im Ueberschuss zugegen ist, Silbernitrat mit niederzureissen. Um diese mitgerissenen Salze in Reaction zu bringen, verfahrt man in folgender Weise

Man lost das Jodid in der zwei- bis dreihundertfachen Menge Wasser in einer Flasche mit gut eingeriebenem Glasstopten auf und lasst unter bestandigem Umschutteln die $\frac{n}{10}$ -Silbernitratlosung zufliessen, bis die anfangs milchige Flussigkeit plotzlich klar geworden ist, was eintritt, sobald ein minimaler Ueberschuss von Silberlosung zugegen ist. Alsdann giebt man noch 0,1 bis 0,2 ccm Silberlosung hinzu und schuttelt die verschlossene Flasche mehrere Minuten lang. Hierdurch wird das niedergerissene Jodinetall vollstandig in Jodsilber verwandelt Nunmehr setzt man 5 ccm der Eisenlosung (Bd. I., S. 9) nebst etwas Salpetersaure hinzu und lasst die titrirte Rhodanlosung zutropten, bis die Flussigkeit sehr deutlich roth gefarbt ist. Beim Schutteln verschwindet diese Farbung wieder indem jetzt das vom Jodsilber zurückgehaltene Silbernitrat mit dem entständenen Rhodaneisen sich umsetzt.

100 01 (1050)

Man fahrt fort, abwechselnd kleine Mengen Rhodanlosung einzutropfen und tuchtig zu schutteln, bis die Flussigkeit eine beim anhaltenden Schutteln nicht mehr verschwindende, moglichst schwach rothliche Farbung angenommen hat War die Silberlosung zehntelnormal und die Rhodanlosung genau auf dieselbe eingestellt, und wurden a ccm Silberlosung und b ccm Rhodanlosung verbraucht, so enthielt die titrirte Jodidmenge (a - b) 0.01259 g Jod (H = 1).

3. Titration des Jods mit Kaliumpermanganat in alkalischer Losung nach W. Reinige¹). Kaliumpermanganat oxydirt die Alkalijodide in neutraler oder alkalischer Losung zu Jodat unter Abscheidung von Mangansuperoxyd.

$$KJ + 2KMnO_4 + H_2O = KJO_1 + 2MnO_2 + 2KOH_1$$

eine Reaction, welche Péan de Saint-Gilles²) zuerst zur Titration des Jods vorgeschlagen hat (vergl. auch S. 414). Fugt man also eine bekannte Menge Permanganat und zwar im Ueberschuss hinzu, so lasst sich durch Rucktitrirung dieses Ueberschusses die zur Oxydation verbrauchte Menge Permanganat und aus dieser nach obigem Schema die Jodmenge berechnen. Zur Titration von Permanganat in alkalischer Losung benutzt man Natriumthiosulfat, welches dabei nach folgender Gleichung in Tetrathionat verwandelt wird.

$$\begin{array}{l} 2~\rm{K\,Mn\,O_4} \,+\, 6~\rm{Na_2\,S_2\,O_3} \,+\, 4~\rm{H_2\,O} \,=\, 3~\rm{Na_2\,S_4\,O_6} \,+\, 2~\rm{Mn\,O_2} \\ +\, 2~\rm{K\,O\,H} \,+\, 6~\rm{Na\,O\,H} \end{array}$$

Die Losung des Alkalijodids wird, falls sie alkalisch ist, mit verdunnter Schwefelsaure, falls sie sauer ist, mit Natriumcarbonat neutralisirt und danach mit letzterem schwach alkalisch gemacht Flussigkeit wird zwar intolge der Umsetzung von selbst alkalisch; jedoch wird die Umsetzung bei schon vorhandener alkalischer Reaction schneller eingeleitet, namentlich bei sehr verdunnten Losungen erhitzt in einem Halbliterkolben zum Sieden, wodurch die Zersetzung beschleunigt wind, und lasst die Permanganatlosung (5 g K Mn O4 ım Liter) aus der Burette zufliessen Um die schwache Rothung, welche das Vorhandensem eines geringen Ueberschusses von Chamaleon anzeigt, eikennen zu konnen, musste man das Sieden mehimals unterbrechen, damit das fein vertheilte Mangansuperoxyd sich absetzen kann Letzteres kann nach G Klemp 3) durch Zusatz einer kleinen Menge remer Chlorzinklosung beschleunigt werden, indem der entstehende Niederschlag von basischem Zinkcarbonat das Mangansuperoxyd mit niederieisst. Hierbei muss jedoch sehr daraut geachtet werden, dass Alkalicarbonat in geringem Ueberschuss vorhanden bleibt.

Sobald die überstehende Losung deutlich roth gefaubt erscheint, kuhlt man ab, fullt bis zur Marke auf und nimmt nach dem Absetzen

 ¹⁾ Zertschi f anal Chem 9, 39 (1870) — 2) Compt rend 46, 624 (1858)
 3) Zertschi f anal Chem 20, 248 (1881)

100 ccm der klaren Flussigkeit heraus. Diese titrirt man mit einer Losung von Natriumthiosulfat (5 g Salz im Liter) bis zum Verschwinden der rothen Farbung.

Das Verhaltniss der beiden Titerflussigkeiten stellt man fest, indem man einige Cubikcentimeter des Chamaleons stark mit Wasser verdunnt, mit Natriumcarbonat schwach alkalisch macht und mit der Thiosulfatlösung bis zur Entfärbung titrirt.

Den Wirkungswerth der Permanganatlosung kann man nach einer der Band I, S. 449 ff. beschriebenen Methoden ermitteln, man kann aber auch von reinem Jodkalium ausgehen, indem man eine abgewogene Menge des bei 180° 1) getrockneten Salzes, wie vorhin beschrieben, titrirt.

Nach der ersten Gleichung S. 398 entspricht 1 Mol. KMn O_4 einem Atom Jod. Organische und andere Substanzen, welche reducirend auf Permanganat einwirken, durfen selbstredend nicht vorhanden sein.

Da unter den angegebenen Bedingungen Chlor und Brom sich indifferent gegen Kaliumpermanganat verhalten, so kann man nach dieser Methode das Jod neben den beiden anderen Halogenen titriren und z. B. die im kauflichen Bromkalium enthaltene geringe Menge Jodkalium bestimmen (vergl. S. 414).

4. Titration des durch salpetrige Saure frei gemachten und in Schwefelkohlenstoff gelosten Jods mit Natriumthiosulfat nach R. Fresenius Wie S. 389 erwahnt, lasst sich aus den Jodiden das Jod sehr leicht durch salpetrige Saure austreiben und durch Schutteln der Flüssigkeit mit Schwefelkohlenstoff in diesen überführen. In dieser violetten Losung kann man alsdann das Jod, durch Schutteln mit titrirter Thiosulfatlosung bis zur Entfarbung, bestimmen. Das Verfahren ist auch zur Bestimmung des Jodids neben Bromid und Chlorid anwendbar und ebenso gut bei kleinen wie bei grossen Jodmengen.

Die zum Freimachen des Jods dienende Losung von salpetriger Saure erhalt man durch Sattigen von concentrirter Schwefelsaure mit Stickstofftrioxyd Letzteres wird am einfachsten dargestellt durch Zersetzen von Natriumnitrit mit verdunnter Schwefelsaure, oder man bringt in einen geraumigen Kolben etwa 100 g rohe Salpetersaure, tugt 16 g Starke hinzu und erwarmt gelinde Je nachdem die Reaction zu heftig oder zu trage wird, kuhlt man den Kolben in Wasser ab, oder erwarmt ihn wieder und erhalt auf diese Weise einen constanten Strom von Stickstofftrioxyd

Die Natriumthiosulfatlosung macht man zehntelnormal (24,65 g krystallisirtes Salz im Liter) oder, zur Bestimmung sehr geringer Mengen Jod, hundertelnormal und stellt dieselbe auf reines Jodkalium

¹⁾ Ber 2000 geht Jodkalium schon theilweise in Jodat über. Petters-

in folgender Weise ein. Man lost etwa 5 g des bei 180° getrockneten Jodkaliums zu 1 Liter auf, bringt 50 ccm der Losung in eine Stopselflasche und verdunnt mit 150 ccm Wasser. Anstatt der Stopselflasche kann man sich zweckmassig des Schuttelapparates von Rothe (Bd. I, S 495) oder auch eines Scheidetrichters bedienen. Nachdem man noch 20 ccm reinen Schwefelkohlenstoff, etwas verdunnte Schwefelsaure und darauf zehn Tropfen der Losung von salpetriger Saure (s. oben) hinzugefugt hat, schuttelt man das Gefass kraftig um und lasst den Schwefelkohlenstoff absitzen. Farbt sich die wasserige Losung auf erneuten Zusatz einiger Tropfen salpetriger Saure nicht mehr gelb, so ist das Jod vollstandig in Freiheit gesetzt. Man schuttelt um, lasst stehen und entfernt die wasserige Losung moglichst vollstandig vom Schwefelkohlenstoff. Letzterer wird durch wiederholtes Schütteln mit reinem Wasser gewaschen, bis das Waschwasser nicht mehr sauer reagirt, und darauf in eine Stopselflasche übergeführt.

Die vereinigten, vom Schwefelkohlenstoff getrennten Flussigkeiten, welche noch etwas Jod gelost enthalten konnen, schüttelt man wiederholt mit kleinen Mengen frischen Schwefelkohlenstoffs, bis derselbe sich kaum mehr farbt, wascht diese, am besten im Schüttelapparat (sonst auf einem mit Wasser benetzten Papierfilter) vereinigten Schwefelkohlenstoffmengen mit Wasser, wie vorhin, und vereinigt sammtlichen Schwefelkohlenstoff in der Stopselflasche, in welcher sich nun das gesammte Jod befindet.

Hierzu fugt man 30 ccm einer Losung von Natriumhydrocarbonat (5 g in 1 Liter kaltem Wasser unter Zusatz von 1 ccm Salzsaure) und lässt unter Umschutteln die Thiosulfatlosung hinzufliessen, bis der Schwefelkohlenstoff eben entfarbt ist Aus dem bekannten Gewicht des in den 50 ccm Jodkaliumlosung enthaltenen Jods berechnet man die einem Cubikcentimeter Thiosulfat entsprechende Jodmenge.

Die Jodtitration in einer beliebigen Jodid enthaltenden Losung wird ganz in derselben Weise ausgeführt.

5 Bestimmung des Jods nach dem Abdestilliren desselben in Gegenwart von Ferrisalz oder salpetriger Saure. Beim Erhitzen eines Jodmetalls mit einer angesauerten Losung eines Eisenoxydsalzes wird sammtliches Jod frei und kann durch Kochen der Losung in vorgelegte Jodkaliumlosung übergetrieben werden, in welcher man es durch Titration mit Thiosulfat bestimmt

$$Fe_2(SO_4)_3 + 2HJ = 2FeSO_4 + H_2SO_4 + J_2,$$

 $Fe_2(Cl_6 + 2HJ = 2FeCl_2 + 2HCl + J_2.$

Die zu destillirende Flussigkeit das naturlich keine Substanzen enthalten, welche Chlor entwickeln, weil letzteres aus dem vorgelegten Jodkalium Jod ausscheiden wurde Eisenoxydsalze entwickeln mit Salzsaure bekanntlich kein ('hlor, und man konnte somit ebenso gut Eisenchlorid wie Ferrisultat benutzen. Letzteres ist indess vorzuziehen,

weil Eisenchloridlosung die letzten Reste von Jod schwer abgiebt. Das Ferrisulfat darf aus dem vorhin angeführten Grunde weder freies Chlor noch Salpetersäure (von der Darstellung aus Ferrosulfat herruhrend) enthalten; erforderlichen Falls überzeugt man sich von der Brauchbarkeit des Praparates durch eine Destillation desselben mit vorgelegter Jodkaliumlosung. Dass letztere kein Jodat enthalten darf, welches, falls Saure mit überdestillirt, mit dem Jodkalium sich unter Jodausscheidung zersetzen wurde, ist ebenso selbstverstandlich. Als Ferrisalz kann man auch den Eisenoxydammoniumalaun benutzen

Als Apparat kann ein beliebiger Destillationsapparat dienen, bei welchem Kork- und Kautschukverbindungen vermieden sind und welcher eventuell gestattet, einen Luftstrom durchzusaugen Letzteies ist indess nicht unumganglich nothwendig, da man durch langeres Kochen alles Jod mit den Wasserdampten übertreiben kann Apparat und Operation werden dadurch vereinfacht, die Anwendung von Kork etc. kann leichter vermieden werden Zweckmassige Apparate sind die in Bd I, Fig. 27, S. 390 und Fig 74, S. 869 abgebildeten. Siehe auch die Trennung von Jod, Brom und Chlor weiter unten.

Man bringt das abgewogene Jodmetall mit überschussiger Ferrisulfatlosung, welche etwas freie Schwefelsaure enthalt, in die Retorte und destillirt das Jod in die mit Jodkalium beschickte Vorlage über, bis keine violetten Joddampte mehr sichtbar sind und die kochende Flussigkeit eine hellgelbe Farbe angenommen hat. Die jodhaltige Vorlageflussigkeit wird mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat titrirt, indem man erst gegen Ende etwas Starkelosung hinzufügt (vergl. Bd. I, S 389) 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat entspricht 0,01259 g Jod.

Diese Methode der Joddestillation ist bei Gegenwart von Bromid und Chlorid anwendbar. Anstatt mit Eisenoxydsalz kann man das Jod auch mit salpetriger Saure austreiben, vergl. Trennung von Jod, Brom und Chlor weiter unten.

Bestimmung des Jods in den unlöslichen Jodiden.

Die Jodverbindungen des Silbers und Quecksilbers, sowie das Kupferjodur konnen durch Destilliren mit Ferrisalzen nicht quantitativ zerlegt werden. Um in denselben sowohl Jod als das Metall zu bestimmen, lost man sie nach Ed. Meusel⁴) in moglichst wenig Natriumthiosultat auf, versetzt die Losung mit Schwefelnatiium (bei Silber und Kupfer) bezw Schwefelnammonium (bei Quecksilber vergl Bd I. S 48, 141) und filtrirt die Metallsulfide ab, in welchen nach Bd I die Metalle bestimmt werden konnen

Die Losung, welche jetzt das Jod enthalt, wird auf Zusatz von etwas Natronlauge eingedampft und zur Zersetzung des Natriumthiosulfats und -tetrathionats bis zur beginnenden Rothgluth erhitzt. Die wasserige Losung der Schmelze wird, nach dem Ansauern, mit Eisenoxydsalz, wie vorhin beschrieben, destillirt, um das Jod überzutreiben. Da die Losung Sulfit bezw. Sulfid enthalt, so muss ein grosser Ueberschuss von Ferrisalz zugegeben werden. Diese ursprungliche Vorschrift ist besser dahin abzuandern, dass man die Zersetzung der sammtlichen Schwefelverbindungen wahrend des Eindampfens durch einen Zusatz von Wasserstoffsuperoxyd bewirkt, weil das Alkalijodid beim Glühen leicht zerstort wird (vergl. auch S. 398¹).

Erhitzt man Jodsılber mıt Kalıumdıchromat und concentrirter Schwefelsaure, so geht es in Sılberjodat über, nach dem Schema

 $AgJ + K_2Cr_2O_7 + 5H_2SO_4 = AgJO_3 + Cr_2(SO_4)_3 + 2KHSO_4.$

Bringt man das Ganze durch heisses Wasser in Losung und versetzt mit schwefliger Saure, so fallt das Jod wieder als Silberjodid aus. Aus Chlorsilber und Bromsilber werden beim Behandeln mit Dichromat und Schwefelsaure die Halogene ausgetrieben, ein Verhalten, auf welches D. S. Macnair¹) eine quantitative Trennung des Jods von Brom und Chlor gegrundet hat.

Zur Bestimmung des Jods in Chlorjod giebt W. Stortenbeker²) mehrere Methoden an, welche zum Theil auf der Destillation der Substanz mit Eisensalzen beruhen, und auf welche hier nur verwiesen wird.

Trennung des Jods von Chlor.

1. Fallung des Jods als Palladiumjodur. directe Fallung des Chlors im Filtrate als Chlorsilber Man fugt zu der verdunnten, schwach salpetersauren Losung eine Losung von Palladonitrat und bestimmt das ausgeschiedene Palladiumjodur nach S. 395

In dem Filtrate schlagt man zunachst das überschussige Palladium mittelst Schwefelwasserstoff in der Warme nieder und filtrit das Palladiumsulfur ab. Aus der Losung dart der überschussige Schwefelwasserstoff nicht durch Erlutzen verjagt werden, weil, infolge der Einwirkung von noch vorhandener Salpetersaure, Chlorverluste stattfinden konnen. Man oxyditt daher am besten mit Wasserstoffsuperoxyd, wober aber, da die Oxydation in saurer Losung vor sich geht. Schwefel ausgeschieden wird, welcher nach dem Absetzen auf dem Wasserbade abzufiltinen ist. Im Filtrate fallt man das Chlor mit Silbernitiat.

2 Fallung des Jods als Palladiumfodur, Fallung von Jod und Chlor mit Silbernitiat und Bercchnung des Chlors

¹⁾ Journ Chem Soc London 63, 1051 (1893). - 2) Zeitschi 4 (ma

aus der Differenz. In der Regel wird man eine genugende Menge Analysenmaterial haben, um die Bestimmung in zwei getrennten Proben machen zu konnen; man kommt alsdann schneller zum Ziel, wenn man in einer Probe das Jod wie vorhin als Palladiumjodur, und in einer zweiten Probe Jod und Chlor zusammen mit Silbernitrat fallt. Vom Gewichte der nach S. 347 und 395 bestimmten Silberhalogene zieht man die aus dem Palladiumjodur berechnete Menge Jodsilber ab und erhalt das Chlorsilber als Differenz.

Trennung des Jods von Brom.

Die vorher beschriebenen zwei Methoden sind auch auf diese Trennung anwendbar.

pecielle Methoden.

Directe Trennung von Jod, Brom und Chlor.

Die Analyse eines Gemisches von Jodid, Bromid und Chlorid in der Weise, dass man jedes der drei Halogene getrennt einalt und als solches bestimmen kann, und zwar ohne Rucksicht auf die ielativen Mengen derselben, ist von vielen Chemikein mit mehr oder weniger Erfolg versucht worden. Erst nachdem Gooch die Entfernung des Jods aus Gemischen von Jodid und Bromid bezw. Jodid und Chlorid mit Erfolg durchgeführt hatte, indem er von dei Thatsache ausging, dass Kaliumnitrit in schwefelsaurer Losung das Jod in Freiheit setzt und dieses bei gehöriger Verdunnung der Flussigkeit weggekocht werden kann, ohne dass Brom- oder Chlorwasserstoff sich verflüchtigt, gelang es P. Jannasch und K. Aschoff¹), die directe quantitative Trennung und Bestimmung der dier Halogene zu bewirken.

Die Trennung beruht darauf, dass man zuerst das Jod durch Kaliumnitist ausscheidet

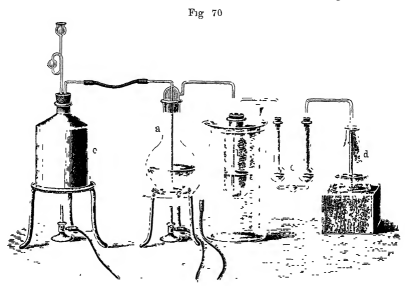
$$\mathrm{KJ} + \mathrm{KNO}_2 + \mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4 = \mathrm{K}_2\mathrm{SO}_4 + \mathrm{NO} + \mathrm{J} + \mathrm{H}_2\mathrm{O}$$
 und durch Destillation der verdunnten Losung in eine nationalkalische Losung von Wasserstoffsuperoxyd übertreibt, alsdann aus der jodfreien Losung das Brom durch Kaliumpermanganat und Essigsaure fier macht

$$3 \text{ K Br} + \text{ K Mn } O_4 + 4 \text{ C}_2 \text{ H}_1 O_2 \text{ H} = 4 \text{ C}_2 \text{ H}_1 O_2 \text{ K} + \text{ Mn } O_2 + 3 \text{ Br} + 2 \text{ H}_1 O$$

und ebenfalls in nationalkalischem Wasserstoffsuperoxyd auffangt, wo-

nach schliesslich das unzersetzte Chlorid im Destillationsgefasse zuruckbleibt.

Der Destilltrapparat Fig 70 besteht aus dem Kolben a (1 1 bis $1^1/_2$ Liter Inhalt) mit eingeschliftenem Glasstopfen, an welchen das Ableitungsrohr mit einer Krummung angeschmolzen ist, um Ueberspritzen zu verhuten, terner der cylinderformigen Vorlage b (ca. 550 ccm Inhalt), einem Peligotrohr c und einem Erlenmeyerkolben d. Die Vorlage b steht bis an den Hals im Kuhlwasser, welches zweckmassig in einem



grossen Becherglase enthalten ist, damit man den Vorgang in der Vorlage beobachten kann. Die Verschlusse der Vorlagen b und c müssen durch Korkstopfen gebildet weiden

Der zum Austreiben des Jods und Broms erforderliche Wasserdampfstrom wird in dem kupfernen Siedegefasse e erzeugt.

1. Bestimmung des Jods. Man lost das abgewogene Gemisch der Alkalihaloide in etwa 750 ccm Wassei (diese Verdunnung ist nothig, um die Verflüchtigung von Chlor- und Bromwasseistoff zu verhuten, vergl. S. 402) und sauert mit 5 ccm verdunnter Schwefelsaure an. Die Losung bringt man in den Destillukolben a und fügt zu der kalten Flüssigkeit eine Losung von 1 g. Kaliumnitrit in 10 ccm Wasser, worauf man den Kolben sotort schliessen muss, da die Ausscheidung des Jods auf der Stelle erfolgt. Alsdam verbindet man das Ableitungsicht nut der Vorlage b, welche eine Mischung von 50 ccm reiner Nationlauge und 50 ccm Wasserstoffsuperoxyd enthalt, und schliesst die beiden anderen Vorlagen an, von welchen ac dieselbe Mischung enthalt wie a, während d mit 25 bis 50 ccm einer sehr ver-

dunnten Losung von Natriumsuperoxyd beschickt und mit einem durchlochten Uhrglase bedeckt ist. Die Vorlagen c und d sollen etwa mechanisch mit übergerissene Spuren von Jod zurückhalten.

Jetzt leitet man aus dem Getasse e einen Strom Wasserdampf in den Destillirkolben a, wodurch das Jod verfluchtigt wird. Dasselbe setzt sich anfangs in dem noch kalten Ableitungsrohr in Krystallen an, lost sich aber schliesslich in der Vorlage b unter starker Sauerstoffentwicklung auf. Die Absorption des Jods durch die Nationlauge unter Bildung von Jodid und Jodat, sowie die Zersetzung des Jodats durch Wasserstoffsuperoxyd wird durch tolgende Gleichungen veranschaulicht

$$6 \text{ Na O H} + 6 \text{ J} = 5 \text{ Na J} + \text{ Na J O}_3 + 3 \text{ H}_2 \text{ O},$$

 $\text{Na J O}_3 + 3 \text{ H}_2 \text{ O}_2 = \text{ Na J} + 3 \text{ H}_2 \text{ O} + 6 \text{ O}.$

Nachdem das Jod vollstandig ausgetrieben ist, was man an der Farblosigkeit des Kolbeninhaltes erkennt, zieht man das Ableitungsrohr aus der Flussigkeit in der Vorlage b heraus und unterbricht dann erst den Dampfstrom.

Das Rohr wild mit heissem Wassel abgespritzt und der Inhalt der Vorlagen in einer Porcellanschale vereinigt. Man fügt 50 ccm Wasserstoffsuperoxyd hinzu und erwarmt die bedeckte Schale auf dem Wasserbade, um geringe Mengen von Natriumnitrit zu zersetzen.

Nach Verlauf einiger Stunden versetzt man die alkalische Losung unter Umruhren mit Silbernitratlosung. Dabei fallt zuerst braunes Silberoxyd aus, welches sich jedoch beim Umruhren in gelbes Silberjodid umsetzt. Man fahrt mit dem Zusatz von Sibernitrat so lange fort, bis die dunkle Farbe des Niederschlages bestehen bleibt, ein Zeichen, dass alles Natriumjodid in Silberjodid umgewandelt ist. Alsdann sauert man mit Salpeteisaure an, erwarmt einige Stunden auf dem Wasserbade, bis sich das Jodsilber gut abgesetzt hat, filtrit heiss ab und behandelt das Jodsilber nach 8 395. Die Flussigkeit muss heiss bleiben, weil sich sonst dem Niederschlage etwas Silbernitrat beimischen konnte, welches durch Auswaschen schwer zu entfernen ist

2 Bestimmung des Broms Die im Kolben a zuruckgebliebene sauie Losung wird mit Natronlauge deutlich alkalisch gemacht, um beim nachfolgenden Eindampfen keinen Verlust an Brom- oder Chlorwasserstoffsaure zu erleiden Nachdem dieselbe in der Schale bis auf etwa 50 ccm concentrit worden, bringt man sie wieder in deuselben Kolben, oder besser in einen kleinen von in bis 1 Liter Inhalt zurück, kuhlt ab und versetzt mit 60 ccm verdunnter, reiner Essigsaure (1 Vol. Essigsaure + 2 Vol. Wasser), sowie mit einer concentriten Losung von 1 bis 1,5 g Kaliumpermanganat. Der Apparat wird wieder mit den frisch beschickten Vorlagen wie vorhin zusammengesetzt und can Dampistrom hindurchgeleitet. Die Flussigkeit trubt sich infolge

die Bromdampfe, um dieselben vollstandig in der Natronlauge zurückzuhalten, darf man den Dampfstiom nicht zu lebhaft nehmen. Zum vollstandigen Austreiben des Broms muss mindestens eine Stunde lang gekocht werden, danach erfolgt das Oeffnen und Entleeren der Vorlagen sowie das Erwarmen der alkalischen Losung, wie unter 1 beschrieben.

Zur Fallung des Broms versetzt man die Flussigkeit mit einer Mischung von 10 procentiger Silbernitratlosung mit dem gleichen Volumen concentrirter Salpetersaure, erwarmt eine bis zwei Stunden auf dem Wasserbade und filtrirt das Bromsilber noch heiss ab, worauf man es nach S. 384 weiter behandelt.

3. Bestimmung des Chlors. Bevor man die Fallung des Chlors in der im Kolben zurückgebliebenen Losung vornehmen kann, muss das überschussige Kaliumpermanganat reducit werden. Es geschieht dies durch kurzes Erwarmen auf Zusatz von Natronlauge und etwas Alkohol, worauf man den Manganniederschlag abfiltrirt. Zum Auswaschen desselben darf man nur lauwarmes Wasser benutzen, weil bei Anwendung von kochendem Wasser der feinkornige Niederschlag trube durchs Filten lauft. Ein klaies Filtrat erhalt man auch durch Auswaschen mit einer 1 procentigen Natriumnitiatlosung. Schliesslich wird das kalte Filtrat mit Salpetersaure angesauert und das Chlor durch Silbernitrat gefallt.

Bemerkungen zu vorstehender Methode. Eine der Hauptbedingungen für eine ischtige Brombestimmung besteht in der Anwendung einer vollkommen ieinen Essigsaufe, weil das Brom auf Capronsaure, Furfurol und andere Beimengungen der Essigsaure einwirkt, wodurch die Resultate um 0,25 bis 0,5 Proc. zu niedig ausfallen konnen

Dass bei der grossen Menge von Reagentien, welche sich schliesslich sammtlich in der Chloridlosung zusammen finden, dieselben auf Chlorgehalt zu prufen sind, bedart kaum der Erwahnung

Die angegebene Menge von 60 ccm Essigsaure gilt für ein Volumen von 50 ccm Losung, in welcher 0,25 g K Br und 0,25 g Na Cl enthalten sind. Schwachere Losungen sind schwieriger ganzlich von Brom zu befreien. Auch ist das Destilliren im Dampfström unbedingt nothig, da blosses Abdestilliren über directem Feuer nicht immer genugt, um alles Brom auszutreiben. Die Destillation muss, wie angegeben, etwa eine Stunde lang fortgesetzt werden, um sicher zu sein, dass alles Brom übergetrieben ist, weil geringe Mengen Brom noch lange Zeit gelost sein können, nachdem schon die Dampfe farblos geworden sind.

Bestimmung des Chlors im kauflichen Brom Man blast an ein capillar ausgezogenes Rohrchen eine erbsengrosse Kugel an, taucht das offene Rohrende des vorher tarnten Kugelrohres in das Brom und verdunnt durch Erhitzen der Kugel die Luft in derselben Nachdem beim Abkublen 0.25 bis 0.3g Brom in die Kugel eingetreten sind, schmelzt man das Rohr zu, wagt und wirft das Kugelrohr in den Destillirkolben a des Apparates Fig. 70, in welchen man vorher 50 ccm einer 2- bis 3 procentigen reinen Natronlauge und 10 bis 20 ccm Wasserstoffsuperoxyd gebracht hat. Hieraut zerstosst man das Kugelrohr und lost das Brom durch Umschwenken in der Lauge auf, wonach man mit Essigsaure ansauert. Alsdann fügt man die S. 404 vorgeschriebenen Mengen Essigsaure und Permanganat hinzu und destillirt das Brom, wie dort beschrieben, ab. Im Destillationsruckstande bestimmt man das Chlor.

Trennung und directe Bestimmung von Jod, Brom und Chlor.

- C. Friedheim und R. J. Meyer¹) haben an der Methode von Jannasch und Aschoff nur auszusetzen, dass dieselbe infolge der Anwendung von Nitrit nicht gestattet, das überdestillirte Jod und Brom in Jodkalium aufzufangen und durch die schneller auszuführende Titration zu bestimmen. Die genannten Autoren benutzen den in Bd. I, Fig. 27, S. 390 abgebildeten Apparat mit der Abanderung, dass in den Tubulus der Retorte ein Hahntrichter eingeschliffen ist, durch welchen die Reagentien eingeführt und ein Dampfstrom eingeleitet werden kann. Man verfahrt in folgender Weise
- 1 Jod Nachdem man die Vorlage mit einer genugenden Menge von Jodkaliumlosung beschickt und die Lösung der Alkalihalogene in die etwa 300 ccm fassende Retorte eingefullt hat, setzt man den Apparat zusammen und bringt in die Retorte etwa 2 g reines Kaliumarsenat (K H₂ As O₄). Darauf verdunnt man mit Wasser auf 100 ccm, führt den Hahntrichter ein und giebt durch denselben 20 ccm Schwefelsaure (1 Vol H₂ S O₄ + 1 Vol Wasser) hinzu, wonach die Jodausscheidung sofort erfolgt. Man erhitzt auf dem Drahtnetz langsam bis zum Sieden, was durch Einleiten von Wasserdampf unterstutzt wird, und treibt das gesammte Jod in die Vorlage über. Nach Entfarbung des Retorteninhalts setzt man das Kochen noch einige Zeit fort, concentrat jedoch niemals unter 50 ccm, zieht bei untergehaltener Flamme den Apparat aus der Vorlage, spult das Rohi in ein Becherglas hinem
- ab, fugt den Inhalt der Vorlage hinzu und titrirt das Jod mit $\frac{n}{20}$ -Thiosulfat Die ganze Operation dauert hochstens eine halbe Stunde.
- 2. Brom. Die inzwischen abgekuhlte Retoite verbindet man wieder mit der mit frischer Jodkaliumlosung beschickten Vorlage. Alsdami giebt man durch den Hahntrichter eine Losung von 10 g Kaliumdichromat in 50 ccm Wasser hinzu, verdunnt den Retorteninhalt auf 180 bis 200 ccm und erwarmt. Wenn durch Erwarmen die Haupt-

7 1 C /III 1 C7/150

menge des Broms ubergetrieben ist, entfernt man die Flamme und leitet noch eine viertel Stunde lang einen massigen Dampfstrom ein, wonach das in der Vorlage durch das Brom frei gemachte Jod wie vorhin titrirt wird.

3. Chlor. Das im Destillationsruckstande zuruckgebliebene Chlor lasst sich nicht titrimetrisch bestimmen. Man verdunnt die erkaltete Losung in einem Becherglase stark mit Wasser, setzt etwas verdunnte Salpetersäure hinzu, darauf Silbernitrat und erwarmt schwach, um die Ausscheidung von Silberchromat zu vermeiden. Das Chlorsilber wird in gewohnlicher Weise gewaschen und gewogen.

Die Methode eignet sich zur Bestimmung der geringen Mengen von Brom in den Salzlosungen, welche der technischen Bromgewinnung als Ausgangsmaterial dienen (Endlaugen). Man verdunnt 50 ccm dieser dickflussigen Lauge mit Wasser auf das doppelte Volumen und destillirt 10 ccm der Losung mit Dichromat und Schwefelsaure in der angegebenen Weise

Ebenso kann der Chlorgehalt im Rohbrom bestimmt werden. Friedheim und Meyer verfahren in der Weise, dass sie die mit 0,5 bis 1 g Brom gefullte Glaskugel (S. 405) in 100 ccm reine Natronlauge bringen, welche in einer starkwandigen, mit Glasstopfen versehenen Flasche enthalten ist, die Kugel durch Schutteln zertrummern und nach vollstandiger Losung des Broms 50 ccm Wasserstoffsuperoxyd hinzugeben. Sobald die Sauerstoffentwicklung vorüber ist, wird der Flascheninhalt in einem Literkolben auf etwa 250 ccm eingedampft, darauf 10 g Kaliumdichromat und 20 ccm Schwefelsäure hinzugefügt, zum Sieden erhitzt und unter Durchleiten eines Wasserdampfstromes innerhalb einer halben Stunde auf etwa 150 ccm concentrit. Im Ruckstande fallt man das Chlor durch Silbernitrat aus.

Die Methode von Friedheim und Meyer ist eine Combination der von F. A. Gooch und P. E. Browning¹) angegebenen Jodbestimmung und der von Dechan²) empfohlenen Trennung des Broms von Chlor.

H. Baubigny grundet eine Trennung des Broms von Chloi und die directe Bestimmung sowohl von Spuren von Brom neben viel Chlor als von Spuren Chlor neben viel Brom auf die Thatsache, dass unter bestimmten Bedingungen Kupfeichlorid in neutraler Losung nicht oder wenig von Kaliumpermanganat zersetzt wird, wahrend aus Kupferbromid alles Brom abgeschieden und durch einen Luftstrom ausgetiieben werden kann Die bezuglichen Arbeiten sind niedergelegt in Compt rend 124, 859 (1897), 125, 527, 607 (1897), 128, 1160, 1236, 1326 (1899)

⁾ Amer Journ of Science and Arts [3] 39, 188 (1890) - 2) Journ of the Chem. Soc. 49, 682 (1886).

Trennung und directe Bestimmung von Jod, Chlor und Brom nach Ad. Carnot 1).

Diese Trennung, welche nur einen Scheidetrichter als Apparat erfordert und ziemlich schnell ausführbar ist, berüht auf der Abscheidung des Jods durch nitrose Schwefelsaure bei gewohnlichei Temperatur, Ausschutteln desselben durch Schwefelkohlenstoff (S. 398) und der darauf folgenden Abscheidung des Broms durch Chromsaure und Schwefelsaure in der Warme nach Deichan (loc. cit.). Das Erwarmen geschieht einfach durch Einlegen des verschlossenen Scheidetrichters in siedendes Wasser wahrend 1,2 bis 1 Stunde. Das freie Brom wird ebenfalls durch Schwefelkohlenstoff ausgeschuttelt

Wahrend das Jod direct titriit wild nach S. 398, schuttelt man die Losung des Broms in Schwefelkohlenstoff mit Jodkalium, titrirt die daduich ausgeschiedene und im Schwefelkohlenstoff gelost bleibende Menge Jod nach demselben Verfahren und berechnet aus derselben das Brom. In dem von Jod und Brom befreiten Ruckstande wird das Chlor gewichtsanalytisch bestimmt Die Haloidsalze konnen in beliebigen Verhaltnissen im Gemische vorhanden sein.

Bestimmung von Chlor oder von Brom neben Jod.

Kommt es auf die Bestimmung des Jods in Gemischen der Haloidsalze nicht an, so kann man das Princip, welches der S. 402 beschriebenen Methode zu grunde liegt, in der einfacheren, von F. A. Gooch und J. R. Ensign²) ursprunglich angegebenen Weise anwenden. Man

Fig 71

kocht alsdann das in 600 bis 700 ccm Wasser geloste Salzgemisch (etwa 0,5 g) auf Zusatz von 2 bis 3 ccm verdunnter Schwefelsaure und der nothigen Menge von Nathumnitrit in einem Kolben von etwa 1 Liter Inhalt, bis alles Jod verflüchtigt ist. Um Verluste durch Verspritzen zu vermeiden, hangt man eine kurz abgeschnittene, mit zwei Kugeln versehene Trockenrohre mit dem weiteren Ende in den Hals des Kolbens (Fig 71). Nach etwa halbstundigem Kochen, wober das Volumen der Losung nicht unter 500 ccm herabgehen soll, ist alles Jod ausgetrieben. Um Gewissheit zu haben, hangt man einen angeleuchteten Streifen rothen Lackmuspapiers in den Hals des Kolbens und beobachtet, ob derselbe nach etwa zwei Minuten — event auf weiteren Zusatz von etwas

Nitrit und Schwefelsaure -- nicht die graublaue (lavendelblaue) Farbung (S. 388) angenommen hat -- Denselben Dienst leistet ein mit

^{) (}ompt) and 126 (187 (1898) \pm 2) Amer | Journ | of Science [3] 40, 145 (1890)

Starkekleister getrankter Papierstreifen. Aus der ruckstandigen Flussigkeit fallt man das Brom, bezw. das Chlor aus Sind Chlor und Brom zusammen vorhanden, so kann deren Trennung nach S. 404 bewerkstelligt werden.

Anstatt Kaliumnitrit zur Flussigkeit zuzusetzen, kann man auch Stickstofftrioxyd, aus Alkalinitrit und verdunnter Schwefelsaure entwickelt, in dieselbe einleiten Zum Austreiben des Jods kann auch Ferrisulfat benutzt werden.

Indirecte Bestimmung von Chlor neben Brom oder Jod.

Wahrend bei den vorhergehenden Methoden zur Analyse von Gemischen der drei Haloidsalze immer wenigstens ein Halogen direct bestimmt wurde, besteht die früher fast allein gebrauchliche indirecte Methode darin, Chlor und Brom bezw. Chlor und Jod durch Silberlosung zusammen auszufallen, das Gewicht von Silberchlorid + Silberbromid bezw. Chlorid + Jodid zu bestimmen, darauf das Gemisch der Silberverbindungen durch Ueberleiten von Chlor in der Warme vollstandig in Silberchlorid umzuwandeln und aus dessen Gewicht mit Hulfe des ersteren Gewichts die Menge der beiden Halogene zu berechnen.

Die Fallung mit Silbernitrat wird in der Losung des Salzgemisches in derselben Weise vollzogen wie bei der Fallung der einzelnen Salze, wobei in Gegenwart von Jodid das S. 395 Gesagte zu berücksichtigen ist

Um die Behandlung mit Chlor ausfuhren zu konnen, filtrirt man den Silberniederschlag in einem gewogenen Asbestfilterrohr, trocknet bei 150° und bestimmt das Gewicht P der Silberverbindungen. Alsdann leitet man einen durch Wassei gewaschenen und danach durch concentrirte Schwefelsauie getrockneten Chlorstrom 1) durch das horizontal eingeklemmte Filterrohr und erwarmt letzteres mit fachelnder Flamme nur so stark, dass die Silberveibindungen nicht zum Schmelzen kommen. Wahrend dieser Operation dreht man das Rohr haufig ein wenig um seine Axe, um die allseitige Einwirkung des Chlors auf die Masse zu eileichtein, und erhitzt nach Veilauf von etwa 15 Minuten bis zum Schmelzen des Silberchlorids. Man vertreibt das überschussige Chlorgas durch Luft, wagt und überzeugt sich durch eine nochmalige Behandlung dass keine Gewichtsdifferenz mehr stattgefunden hat Das Gewicht des Chlorsilbers sei p und die Differenz P = p = d

Berechnung der Menge Bromsilber in einem Gemisch von Ag Br + Ag Cl - Es sei

r das Gewicht des Ag Br

¹) Chlorg is zu analytischen Zwecken wird leicht durch Erhitzen von Kaliumdichronat mit Salzsaure erhalten

dann ist

$$x + y = P \quad . \quad . \quad . \quad . \quad . \quad (1)$$

Nach der Umwandlung des Ag Br in Ag Cl sind aus den xg Ag Br 0.7631 xg Ag Cl geworden, nach der Proportion:

Ag Br Ag Cl,

$$186,48 \cdot 142,3 = x x_1, x_1 = 0,7631 x.$$

Somit ist

$$0.7631 x + y = p \dots \dots \dots (2)$$

Durch Subtraction (1) - (2) ergiebt sich:

$$0.2369 x = P - p = d$$

woraus

$$x = \frac{d}{0.2369} \,\mathrm{g \ Ag \, Br}.$$

In abnlicher Weise erhalt man, wenn man in einem Gemisch von $\operatorname{AgJ} + \operatorname{AgCl}$ das Gewicht des AgJ mit x bezeichnet,

$$x = \frac{d}{0.3893} g \operatorname{AgJ},$$

indem man die Rechnungen ausfuhrt

Ag J Ag'Cl₁
233,02:142,3 =
$$x \cdot x_1$$
, $x_1 = 0.6107 x$

u. s w.

Sind nur relativ geringe Mengen von Brom bezw. Jod vorhanden, so wird die Differenz d sehr klein und von den Versuchsfehlern zu sehr beeinflusst, so dass in diesem Falle die Resultate weniger genau ausfallen, man benutzt alsdann zweckmassiger eine directe Methode.

Indirecte Analyse durch Ueberführung von Brom- und Jodkalium in Chlorkalium.

F. W. Kuster¹) fand, dass man Jodkalium und Bromkalium durch Behandeln mit Chlorgas direct in Chlorkalium überführen und dass diese Reaction dazu benutzt werden kann, um die geringen Mengen von Chlorkalium, mit welchen das Brom- und Jodkalium des Handels haufig verunremigt ist, mit grosser Scharfe zu bestimmen, ohne die Halogene erst an Silber zu binden.

Zur Umwandlung des Jodkaliums bringt man etwa 1,5 bis 2,5 g des bei 150° getrockneten Salzes in einen Rosetiegel, leitet Chlor ein und erhitzt mit einer kleinen Flamme, welche den Boden des Tiegels nicht berührt, so lange, bis keine Joddampfe mehr sichtbar sind. Die Operation wird wiederholt, jedesmal eine Viertelstunde lang, bis keine Gewichtsabnahme mehr stattfindet

¹⁾ Veitschi f anoig Chem 18 77 (1898)

Bromkalium lasst sich im trocknen Zustande nicht quantitativ in Chlorkalium überführen. Die Umwandlung lasst sich indess bei Gegenwart von Wasser in folgender Weise leicht erreichen. Man bringt etwa 2,5 g Bromkalium in ein Erlenmeyerkolbehen von 7 cm Hohe, fügt 1 ccm Wasser und — um das Alkalischwerden des Salzes zu verhuten — einen Tropfen 10 procentiger Salzsaure hinzu. Das Kolbehen stellt man auf eine Asbestplatte, unter welcher im Abstande von 2 cm eine zweite Asbestplatte angebracht ist, welche mit einer kleinen Flamme erhitzt wird. Das Chlorgas wird durch ein Porcellanrohr des Rose tiegels eingeleitet, und die Temperatur genugt, um innerhalb 1 bis 1 ½ Stunden das Brom zu verflüchtigen, ohne die Siedetemperatur zu erreichen. Danach erhitzt man das Kolbehen auf einfacher Asbestplatte mit kleiner Flamme, um das Wasser auszutreiben, und steigert die Temperatur schliesslich so weit, dass die Asbestplatte lebhaft gluht. Man wagt und wiederholt die Operation, bis Gewichtsconstanz eingetreten ist.

Bezeichnet g das angewandte Gewicht des chlorkaliumhaltigen Bromkaliums, g' das schliessliche Gewicht des erhaltenen Chlorkaliums, x das Gewicht des Bromkaliums und y dasjenige des als Verunreinigung vorhandenen Chlorkaliums, so gelangt man durch folgende Rechnung zum Procentgehalt des Salzes an Bromkalium

KBr KCl $118,22:74,04 = x x_1,$

woraus

$$x' = \frac{74,04}{118,22} x,$$

$$y' = y + \frac{74,04}{118,22} x,$$

$$q = x + y.$$

Aus diesen beiden Gleichungen ergiebt sich

$$x = 2,676 (g - g'),$$

und der Procentgehalt an Bromkalium aus der Proportion

$$g = 2,675 (g - g') = 100$$
 Procent,

woraus

Procent KBr = 267,5
$$\left(1 - \frac{g'}{g}\right)$$
.

Eine ahnliche Rechnung tuhrt zum Procentgehalt eines chlorkaliumhaltigen Jodkaliums, wenn g das angewandte Gewicht und g' das schliessliche Gewicht der Probe bedeutet, zu

Procent KJ == 181,6
$$\left(1 - \frac{\eta'}{\eta}\right)$$
.

Bei gewissen Trennungen, z. B. von Cyan oder Fluor, erhalt man die Halogene an Silbei gebunden. Anstatt die indirecte Analyse eines

Gameches von Silberchlorid und -bromid oder von Silberchlorid und

-jodid durch Behandeln im Chlorstrom (nach S 409) auszufuhren, kann man die Silberverbindungen auch zu Metall reduciren und das Gewicht des metallischen Silbers in die Rechnung einführen. Chlor- und Bromsilber werden durch Glühen im Wasserstoffstrom vollstandig reducirt, Jodsilber nicht oder nur unvollstandig. F. A. Gooch und Ch Fairbanks 1) bewirken die Reduction der Silberhalogene durch den elektrischen Strom in folgender Weise.

Man sammelt das Gemenge der Silberhalogene in einem Goochtiegel aus Platin, dessen Asbestschicht mit einer fein durchlochten Platinblechscheibe bedeckt ist. Letztere hat den Zweck, die Stromleitung durch die Silbersalzmasse zu sichern und das Auflockern des Asbestes durch die sich entwickelnden Gase zu verhuten. Nach vollstandigem Auswaschen mit Anwendung der Saugpumpe trocknet man bei 150°, wagt und erhalt so das Gewicht des Gemenges der Silbersalze.

Der Tiegel ist mit einem flachen Platinschälchen versehen, welches, von unten mit Reibung an den Tiegel angefugt, den Boden desselben bildet. Dieser hat hier den doppelten Zweck, den Tiegelinhalt beim Gluhen gegen die Flamme zu schutzen und, wie weiter unten gezeigt wird, den Tiegel zur elektrolytischen Zelle herzurichten.

Die Silbersalze mussen zunachst geschmolzen werden Zu dem Zwecke stellt man den mit dem Boden versehenen Tiegel auf einen Ambos und richtet die Spitze einer Lothrohrflamme auf die Salze. Der Ambos halt den Tiegel kalt, so dass das Zusammenschmelzen der Asbestschicht mit den Silbersalzen, welches die spatere Waschoperation storen wurde, verhindert wird. Um nun den Tiegel zur Aufnahme von Flussigkeit geeignet zu machen, dichtet man den Rand des Platinbodens, da, wo er die Tiegelwand berührt, durch ein darübei gespanntes Gummiband, aus einem Gummirohrabschnitt bestehend, wasserdicht ab.

Was die elektrolytische Flussigkeit betrifft, so ist verdunnte Schwefelsaure ungeeignet, weil das schwammformige Silber nur durch zeitraubendes Waschen von Schwefelsaure befreit werden kann und die nachher anzuwendende geringe Gluhhitze nicht genügt, um zurückbleibende Spuren von Schwefelsaure zu verjagen. Gooch wendet daher einen 25 procentigen Alkohol an, welcher ein Zehntel seines Gewichtes an Ovalsaure gelost enthalt. Eine solche Losung besitzt genügende Leitfahigkeit, lasst beim schwachen Glühen des Silbers keinen Rückstand und hat die wichtige Eigenschaft, das bei der Elektrolyse frei werdende Chlor zu absorbiren, so dass der Tiegel nicht angegriffen wird. (Jod und Brom greifen unter den Versuchsbedingungen das Platin nicht an, selbst nicht beim Arbeiten in schwefelsaurer Losung.) Mit dieser Losung fullt man den Tiegel fast voll, schaltet denselben als negativen Pol in einen Stromkreis, während ein Platindraht als

¹ America I min of Science 1-150 0- 1700)

Anode dient, und elektrolysirt mit 0,25 bis 0,5 Amp. etwa sieben Stunden lang, die Reduction kann über Nacht vor sich gehen, da sie keine Be-

413

Nach erfolgter Reduction entfernt man den Boden, verbindet den Tiegel wieder mit der Saugpumpe, wascht aus und gluht den mit dem Boden versehenen Tiegel bei sehr schwacher Rothgluth und wagt, wodurch man das Gewicht des Silbers erfahrt.

Wahrend dieses Verfahren fur Brom- und Chlorsilber sehr gute Resultate giebt, wurde getunden, dass bei Anwesenheit von Jodsilber das frei gemachte Jod immer wieder auf das Silber einwirkt. Uebelstand wird vermieden, wein man die oben erwahnte alkoholische Oxalsaurelosung durch folgende Flussigkeit ersetzt. Man neutralisirt 2 Vol. 40 procentiger Essigsaure mit Ammoniak, fugt 1 Vol. Ammoniak, 1 Vol Alkohol und 1 Vol. Aldehyd von 75 Proc. hinzu. Im Verlauf der Elektrolyse bildet sich auf der Anode eine Schicht von Ammonium jodat, wodurch der Widerstand erhoht wird. Dieselbe lasst sich leicht durch Eintauchen der Anode in heisses Wasser entfernen. Sobald freies Jod in der Losung auftritt, hebt man die Flussigkeit vorsichtig ab und ersetzt sie durch frische Losung, filtrirt aber vor Ende der Operation die herausgenommene Flussigkeit durch den Tiegel und lasst den Strom wieder einwirken, um etwa abgeheberte Theilchen von Silber oder von Silbersalz nicht zu verlieren. Die Operation verlangt also Beaufsichtigung, und wenn sie auch genaue Resultate liefert, so ist sie doch nicht so einfach wie die Analyse von Chlor- und Biom-

Berechnung des Chlorsilbers in einem Gemenge mit Bromsilber Es sei x das Gewicht des Chlorsilbers, y das des Bromsilbers, P = x + y, und p das Gesammtgewicht des reducirten Silbers. Aus den Moleculargewichten ergiebt sich

$$\begin{array}{ccc} & & & \text{Ag} \\ & 143.3 & 107.12 = x & x_1, \end{array}$$

woraus

silber

$$x_1 = 0.7528 x$$

woraus

$$y_1 = 0.5744 y$$

Fs bestehen also die beiden Gleichungen

$$0.7528 x + 0.5744 y = p, x + y = P,$$

aus welchen sich ergiebt

aufsichtigung erfordert

$$r = \frac{p - 0.5744 \, P}{0.1784} \, \mathrm{g \ Ag \, Cl}$$

Qua titative Trennung des Broms von Chlor mittelst Ammoniumpersulfat.

Nach R. Engel 1) fugt man zu der Lösung von 1 bis 2 g des Gemenges der Alkalıhalogene in 150 bis 200 ccm Wasser 3 bis 5 g Ammoniumpersulfat, erhitzt auf 70 bis 80° und treibt das in Freiheit gesetzte Brom durch einen Luftstrom in eine vorgelegte verdunnte Losung von schwefliger Saure. Die Trennung ist quantitativ und dauert etwa eine Stunde. Da bei der Zersetzung des Ammoniumpersulfats durch die Warme Spuren von Ozon gebildet werden, welche aus Jodkalium Jod ausscheiden würden, so kann das übergehende Brom nicht ın Jodkalıumlosung aufgefangen werden. In der Vorlage befindet sich das Brom schliesslich in Form von Bromwasserstoff, eventuell auch in freiem Zustande. Man erwarmt die Flüssigkeit der Vorlage mit einer Mischung von Natronlauge und Wasserstoffsuperoxyd und fuhrt dadurch entweder uberschussige schweflige Saure in Schwefelsaure oder noch freies Brom in Bromid über. Nach Zerstorung des überschussigen Wasserstoffsuperoxyds kann man das Brom in der mit Salpetersaure neutralisirten Losung titriren oder in der schwach angesauerten Losung gewichtsanalytisch bestimmen (S. 384). Die Losung des Broms in schwefliger Saure kann auch direct mit Salpetersaure versetzt und mit Silbernitrat gefallt werden.

Das bei der Behandlung nicht angegriffene Chlorid wird im Ruckstande von der Destillation bestimmt.

Ammoniumpersulfat eignet sich auch zur Abscheidung des Jods aus einem Gemenge von Jodid, Bromid und Chlorid. Behandelt man ein solches Gemenge, unter Zusatz von Natriumacetat, mit Ammoniumpersulfat bei gewohnlicher Temperatur, so wird alles Jod in Freiheit gesetzt, ohne dass Bromid oder Chlorid zersetzt wird. In diesem Falle muss jedoch das Jod duich Schutteln mit Schwefelkohlenstoff gelost und in dieser Losung durch Thiosulfat titrirt werden.

Maassanalytische Bestimmung von Jod neben Brom und Chlor Die S 397 beschriebene Titration des Jods mit Permanganat in alkalischer Losung kann, wie daselbst erwahnt, auch neben Brom- und Jodmetall ausgeführt werden. Mac Culloch 2) hatte zuerst gezeigt, dass die Reaction zwischen Jodid und Permanganat nicht ganz genau nach der S 397 angegebenen Gleichung verlauft, weil der Manganniederschlag etwas weniger Sauerstoff enthalt, als der Formel Mn O2 entspricht M. Groger 1) bestatigte dieses und grundet deshalb die Bestimmung des Jods nicht auf die Titration des überschussigen Permanganats, sondern auf die Titration der gebildeten Jodsauie, in welche das Jod des Jodids durch die Oxydation quantitativ übergeführt

¹⁾ Compt. rend. 118, 1263 (1894) — 2) Chem. News. 57, 45 (1888) —

wird. Zur Bestimmung des Jods neben Brom und Chlor verfahrt man wie folgt.

Man lost das Gemisch der Halogenalkalten in Wasser zu einem bestimmten Volumen auf, erhitzt einen aliquoten Theil der Losung, welcher hochstens 0,05 g Jod enthalt, in einem Kolbehen auf dem kochenden Wasserbade und tropft von einer 4 procentigen Kaliumpermanganatlosung so lange zu, bis die heisse Losung eine bleibende starke Rothung zeigt. Darauf zerstort man das überschüssige Permanganat durch einige Tropfen Alkohol, lasst den Niederschlag sich absetzen und filtrirt durch ein dichtes Filter. Enthalt die Probe nicht mehr als die angegebene Menge Jod, so erhalt man einen so geringen Manganniederschlag, dass derselbe durch vier- bis funfmaliges Waschen mit heissem Wasser leicht ausgewaschen werden kann.

Zu dem vollstandig erkalteten Filtrate fugt man $0.5 \,\mathrm{g}$ jodatfreies Jodkalium, säuert mit Salzsäure an und misst das ausgeschiedene Jod (nach Bd. I, S. 389) mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat (24,646 g krystallisirtes Salz im Liter).

Nach dem Schema.

$$KJO_3 + 5KJ + 6HCl = 6KCl + 3H_2O + 6J$$

betragt die im Jodat enthaltene Jodmenge ein Sechstel des ausgeschiedenen Jods. 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat entspricht daher $\frac{0.01259}{6}$ = 0.0021 g Jod, welches in der titriten Losung als Jodid enthalten war.

Enthalt das Salzgemisch ausser den Halogenveibindungen der Alkalien noch die des Ammoniums, so setzt das fiel werdende Alkali (s. die Reactionsgleichung S 397) Ammoniak in Freiheit, welches bei der Oxydation in Kaliumnitrit umgewandelt wird. Letzteies wurde aus dem zugesetzten Jodkalium beim Ansauein Jod abscheiden, wodurch dei Jodgehalt zu hoch gefunden wurde. Die Ammoniumsalze mussen daher vor dei Oxydation in Alkalisalze umgewandelt werden, dadurch, dass man die Probe in einem Kolbchen auf Zusatz eines geringen Ueberschusses von Kalilauge kocht, bis kein Ammoniak mehr entweicht

Setzt man zu wenig Kahlauge zu, so wurde die Losung durch Dissociation der Ammoniumsalze sauer, was zur Folge hatte, dass beim Zusatz des Permanganats sich Joddampte entwickeln. Anderseits muss ein zu großeit Ueberschuss an Alkali vermieden werden, weil in stark alkalischer Losung die Reduction des Permanganats unvollstandig ist, wie man an der Gruntarbung der Losung erkennt. Derselbe wurde also einen großeren Zusatz an Permanganat bedingen, wodurch bei der Reduction mit Alkohol der auszuwaschende Manganniederschlag vermehrt wurde. Man regelt den Alkalizusatz daher so, dass die Losung rich dem Kochen woch deutlich alkalisch ist. lasst dann rasch so viel

Permanganat zutliessen, dass die Flussigkeit nicht mehr grun, sondern violett erscheint, erwarmt noch funf Minuten lang und zerstort den Permanganatuberschuss durch Alkohol, wonach man, wie oben beschrieben, weiter verfahrt. Dass die Kalilauge frei von Nitrit sein muss, versteht sich von selbst

Um mittelst dieser Methode den Jodgehalt des kauflichen, haufig Chlor, Brom und Cyan enthaltenden Jods zu ermitteln, lost man das Jod zunachst in Natronlauge auf, wobei sich Jodid und Jodat bildet:

$$3 J_2 + 6 NaOH = 5 NaJ + NaJO_3 + 3 H_2O.$$

Man bringt 0,5 oder 1 g Jod zu 0,5 bis 1 g reinem, in wenig Wasser gelostem Natriumhydroxyd, verdunnt nach erfolgter Losung auf 250 ccm und verfährt mit 25 ccm der Losung behufs Oxydation etc., wie oben beschrieben wurde. Bestimmt man auf diese Weise den wirklichen Jodgehalt eines Handelsproductes und titrirt man eine Probe des letzteren nach dem Auflosen in Jodkalium direct mit Thiosulfat, so wird man, falls das Product chlorhaltig ist, bei der directen Titration ein hoheres, also falsches Resultat finden.

Specielle Methoden.

Analyse des Chlorschwefels Die bestandigste Verbindung des Chlors mit Schwefel, S_2 Cl₂, welche theoretisch 47,50 Proc. S und 52,49 Proc Cl enthalt, kann erhebliche Mengen von Schwefel und Chlor autlosen, und die Zusammensetzung des Handelsproductes schwankt daher in weiten Grenzen. G A. Le Roy¹) empfiehlt folgendes Verfahren zur titrimetrischen Bestimmung der beiden Bestandtheile

Eine zweckmassig in der Kugelhahnpipette (Fig. 65, S. 296) abgewogene Menge Chlorschwefel lasst man in ein geniessenes Volumen titriter Natronlauge einlauten. Bei der dadurch stattfindenden Zersetzung des Chlorschwefels wird das Chlor in Form von Chlornatrium gebunden, wahrend der Schwefel zum Theil in verschiedenen Verbindungsformen (als Natriumsulfid, -sulfit, -thiosulfat, -sulfat) in Losung geht, zum Theil als solcher abgeschieden wird 2). Letzteren bringt man durch Erwarmen in Losung. Alsdann oxydirt man die Losung durch Wasserstoffsuperoxyd, so dass nun sammtlicher Schwefel in Form von Natriumsulfat vorhanden ist, und zerstort das überschussige Wasserstoffsuperoxyd durch Kochen. Titrit man nun das überschussige Natron mit Salpetersaure zurück und bestimmt in der so erhaltenen neutralen Losung das Chlor maassanalytisch nach Mohr (S. 349), so hat man alle Daten zur Berechnung des Schwefels und des Chlors.

 $^{^{4}}$) Monit scient [4] 4, 111 $^{\circ}$ (1890) + 2) Mit Wasser zersetzt sich der

Es ist für die Rechnung bequem, die Stärke der Natronlauge so zu nehmen, dass 1 ccm derselben 0,01 g Schwefel in Form von Schwefelsäure bindet. Zu dem Ende muss die Lauge 19,36 g $\mathrm{Na_20}$ (= 10 g S) im Liter enthalten, denn:

Die auf die Natronlauge eingestellte Salpetersäure muss 39,30 g ${\rm H\,N\,O_3}$ im Liter enthalten.

Gesetzt nun, man hat a ccm Natronlauge angewandt und b ccm Salpetersaure zum Zurücktitriren verbraucht, so sind (a-b) ccm Natronlauge durch die Schwefelsaure und Salzsaure gebunden. Man hat zunachst zu berechnen, wie viel Cubikcentimeter Lauge von der Salzsaure gebunden sind. Betragt die gefundene Menge Chlor c Gramm, so verhalt sich.

$$\frac{\text{Cl}}{35,18} \cdot \frac{\text{Na}_2\text{O}}{\frac{61,64}{2}} = c : x$$
, woraus $x = 0.8761 c$ Gramm Na₂O.

Dieses Gewicht Na2O ist in Cubikcentimeter Lauge umzurechnen·

g Na₂O ccm
$$0.01936:1 = 0.8761c$$
 x, woraus $x = 45.25c$,

d. h. durch Multiplication des Gewichtes Chlor mit 45,25 erhalt man die abzuziehenden Cubikcentimeter Natronlauge; somit wurden an Schwefelsaure gebunden: (a-b-45,25c) ccm Lauge, und da 1 ccm Lauge = 0,01 g Schwefel, so enthalt die titrirte Menge Chlorschwetel (a-b-45,25c) 0,01 g Schwefel.

Directe Bestimmung von Jod und Bro in Mineralwassern.

Zur Bestimmung ausserst geringer Mengen von Jod und Brom neben viel Chlor benutzt J. v. Weszelszky¹) folgende Eigenschaften der Haloide Jodid wird in saurer Losung duich Chlorwasser zu Jodat oxydirt, welches also in Losung bleibt und nach Entfeinung des überschussigen Chlors in dei Weise bestimmt werden kann, dass man Jodkalium hinzufugt und das ausgeschiedene Jod titrirt (L W. Winkler).

Ist neben Jodid auch Bromid volhanden, so wild das Brom durch das Chlor ausgeschieden, und kann, wenn man den Destillirapparat benutzt, in Alkalilauge aufgefangen werden, in welcher es sofort durch das mitubergehende überschussige Chlor zu Bromat oxydirt wird

$$B_1 + 6 \text{ KO II} + 5 \text{ Cl} = \text{KBrO}_2 + 5 \text{ KCl} + 3 \text{ H}_2 \text{O}$$

oder

$$KBr + 6 KOH + 3 Cl_2 = KBrO_1 + 6 KCl + 3 H_2O$$

Das so gebildete Bromat wird ebenfalls auf Zusatz von Jodkalium in der angesauerten Losung durch das ausgeschiedene Jod gemessen

¹⁾ Zeitschi it anal Chem 39 81 (1900)

uberschussige Chlor von der vorgelegten Lauge absorbirt und oxydirt. Es wurde aber festgestellt, dass die beim Ansauern frei werdende

sprechende Menge Chlorwasser, kocht die Losung vorsichtig über freier Flamme bis zum Eintrocknen 1), lost den abgekuhlten Ruckstand in 100 bis 150 ccm Wasser und titrirt, nachdem man etwas Jodkalium hinzugefugt und angesäuert hat, das ausgeschiedene Jod mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat. 6 At. J entsprechen nach dem Schema (S. 386) 1 At. Br. Demnach zeigt 1 ccm $\frac{n}{10}$ - Thiosulfat (=0,01259 g Jod) $\frac{0,007936}{6}$ = 0,001323 g Brom an (H = 1).

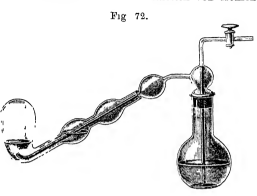
Was die zuzusetzende Menge Chlorwasser betrifft, so wird man einen zu grossen Ueberschuss vermeiden, um nicht unnothig viel Kalıumchlorat zu bilden. Nimmt man den Gehalt des bei gewohnlicher Temperatur gesattigten Chlorwassers zu 0,7 Proc. Cl an, so wurde 1 ccm (= 0,007 g Cl) genügen, um 0,0026 g Br zu oxydiren. Da aber noch andere chlorverbrauchende Substanzen zugegen sein konnen, auch der Gehalt des Chlorwassers geringer sein kann, so setzt man auf alle Falle das zwei- oder dreifache des der vermutheten Brommenge entsprechenden Volumens Chlorwasser hinzu. Man braucht mit dem Zusatz nicht zu angstlich zu sein, da v Weszelszky's Versuche mit der funf- bis zehntachen Menge des theoretisch erforderlichen Chlois richtige Resultate ergaben.

2. Ist in der Losung Jod neben Brom enthalten, so setzt man, wie oben ausgeführt, das Chlorwasser zur sauren Losung, um das Jod zu oxydiren und das Brom auszutreiben. v. Weszelszky benutzt hierzu den in Bd I, S. 388, Fig. 25 abgebildeten Apparat mit der aus Fig. 72 ersichtlichen Abanderung. Der Destillirkolben enthalt 200 bis 250 ccm, so dass eine grosseie Menge von Salz, welche auf Spuren von Bromid und Jodid untersucht weiden soll, eingefullt werden kann. Kautschukverbindungen sind vermieden, indem das Ableitungsrohr an den eingeschliffenen Aufsatz des Kolbens angeschmolzen ist. Auch die bis fast auf den Boden des Kolbens herabgehende Hahnrohre ist in den Aufsatz eingeschmolzen Die Retorte wird mit einer Losung von

¹⁾ Durch besondere Versuche wurde testgestellt, dass das Verdampten zur Trockne nothig ist, um Hypochlorit vollstandig in Chlorat zu verer andula

Kaliumhydroxyd in so viel Wasser beschickt, dass der Bauch der Retorte gerade abgesperrt ist.

Nachdem man die Salzlosung eingefullt und angesauert hat, fügt man Chlorwasser in genugender Menge hinzu, um das Jod und Brom zu oxydiren (letzteres in der Vorlage), erwarmt den Kolbeninhalt zum Kochen und beginnt, wenn der grosste Theil des Chlors und Broms übergegangen ist, mit dem Einleiten von Kohlendioxyd durch die Hahnrohre. Die Destillation und das Einleiten von Kohlendioxyd wird



fortgesetzt, bis auch etwas Wasser abdestillirt und die Lauge vollstandig in Carbonat verwandelt ist, was man am Durchgehen der Gasblasen erkennt. Schliesslich zieht man das Ableitungsrohr aus der Retorte heraus und taucht den von der Lauge benetzten Theil in etwas Wasser, unterbricht man nun den Kohlendioxydstrom, so steigt das Wasser, infolge der Abkuhlung des Kolbens, in dem Rohre auf und kann durch erneute Gaszufuhr wieder ausgetrieben werden, wodurch eine Spulung des Rohres bewirkt wird

Das Waschwasser wird mit dem Inhalte der Retorte vereinigt, das Ganze zur Trockne verdampft und das Brom, wie unter 1. beschrieben, bestimmt.

Der erkaltete Inhalt des Kolbens wird mit Jodkalium versetzt und das ausgeschiedene Jod mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat titrirt. Nach dem Schema:

$$KJO_3 + 5KJ + 6HCl = 6KCl + 6J + 3H_2O$$

entspricht 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat (= 0,01259 g J) $\frac{0,01259}{6}$ = 0,0021 g Jod, welches als Jodat, also in der untersuchten Salzmischung als Jodat, vorhanden war

Husschtlich der Anwendung dieser Methode auf die Analyse der Mineralwasser ist zu beachten, dass etwa vorhandenes Eisenoxydul durch die Chlorbehandlung zu Chlorid oxydirt wird, welches seinerseits aus Jodkalium Jod ausscheidet. Ein Gehalt an Nitrit wirkt

Jodate

nicht storend; Arsen müsste vorher durch Schwefelwasserstoff entfernt werden. Man kocht einige Liter des zu prufenden Wassers auf Zusatz von wenig Kaliumcarbonat bis auf 50 bis 100 ccm ein, wodurch das Eisen abgeschieden wird, filtrirt direct in den Destillirkolben und verfahrt wie angegeben.

Jodate.

Qualitativer Nachweis. Concentrirte Schwefelsaure scheidet in Abwesenheit reducirender Substanzen selbst beim Erhitzen kein Jod aus (Unterschied von Jodiden, Bromate werden unter Ausscheidung von Brom zersetzt). Fügt man jedoch einige Tropfen Eisenvitriollosung hinzu, so wird ein Theil der Jodsaure zu Jodwasserstoff reducirt.

$$\mathrm{HJO_{3}} + 6\,\mathrm{FeSO_{4}} + 3\,\mathrm{H_{2}SO_{4}} = \mathrm{HJ} + 3\,\mathrm{Fe_{2}(SO_{4})_{1}} + 3\,\mathrm{H_{2}O_{5}}$$

welcher sowohl durch die concentrirte Schwefelsaure (S 391) als auch durch die unzersetzte Jodsaure (s. weiter unten), unter Jodausscheidung zersetzt wird.

Verdünnte Schwefelsaure bringt in Jodatlosung keine Jodausscheidung hervor, fugt man jedoch etwas Jodkalium binzu, so wird Jod frei, welches in concentrirter Losung sich als solches ausscheidet, in kleinerer Menge an der Gelbfärbung des Jodkaliums, sicherer aber durch Zusatz von Starkelosung erkannt wird:

$$HJO_3 + 5 HJ = 6 J + 3 H_2 O.$$

Von dieser Reaction wird in der Jodometrie sowohl zu qualitativen wie zu quantitativen Zwecken haufig Gebrauch gemacht. Das Jodkalium namlich, welches z.B. zur Erkennung und Bestimmung von salpetriger Saure oder zum Auffangen von überdestillirtem Chlor benutzt wird, muss vollstandig frei von Jodat sein, weil dasselbe sonst in angesauerter Losung Jod ausscheidet, wodurch die Bestimmungen falsch werden. Daher wird die Jodkaliumlosung stets durch Ansauern unter Zusatz von Starkelosung geprüft. Ueber die Benutzung des Kaliumjodats bezw. Bijodats zu Titerstellungen, welche auf derselben Reaction berüht, vergl. Bd. I, S. 392

Die Jodausscheidung aus Jodaten durch Reductionsmittel berüht allgemein, wie diejenige durch Eisenoxydulsalz (s oben), auf der theilweisen Reduction der Jodsaure zu Jodwasserstoff, welcher sich sofort mit der noch unzersetzten Jodsaure nach vorstehendem Schema umsetzt. Schweflige Saure muss mit Vorsicht hinzugefugt werden, weil ein Ueberschuss das ausgeschiedene Jod in Jodwasserstoff überführt. Um z. B die aus einem Jodgehalte des Chilisalpeters stammende Jodsaure in der gewohnlichen Salpetersaure nachzuweisen, schuttelt man die auf das dreitache Volumen verdunnte Saure mit Schwefelkohlenstoff unter Zusatz von nur einem Tropten schwefliger Saure. Schwefelwasserstoff reducht die Jodate unter Ausscheidung von Jod und

Schwefel Das Jod löst sich in der entstehenden Jodwasserstoffsaure auf und wird durch einen Ueberschuss des Reagens unter Entfarbung der Flüssigkeit und vermehrter Schwefelausscheidung vollständig in Jodwasserstoffsaure übergeführt. Durch Kochen mit Zinkstaub werden die Jodate in neutraler Losung zu Jodiden reducirt. Silbernitrat erzeugt in Jodatlosungen einen weissen Niederschlag von Silberjodat, sehr schwer löslich in verdunnter Salpetersaure, in Ammoniak leicht löslich. Aus der Losung in Ammoniak fallt auf Zusatz von schwefliger Saure Jodsilber aus

$$AgJO_3 + 3H_2SO_3 + 6NH_3 = AgJ + 3(NH_4)_2SO_4$$

Jodate werden durch Kochen mit einer heiss gesattigten Lösung von Oxalsaure unter Abgabe des gesammten Jods zersetzt 1).

Unterwirft man Bromate oder Chlorate derselben Behandlun, so bleibt ein Theil des Broms bezw. des Chlors in Form von Bromid bezw. Chlorid gebunden in Losung. Behandelt man ein Gemisch von Chlorat, Bromat und Jodat in der erwähnten Weise, so entweicht zuerst das Chlor, und die anderen Salze werden nicht angegriffen, bevor die Zersetzung des Chlorats vollstandig ist. Nachdem das freie Chlor durch die Wasserdampfe ausgetrieben ist, erscheinen auf erneuten Zusatz von Oxalsaure die Bromdampfe, und erst wenn das Bromat zersetzt und die Bromdampte ausgetrieben sind, beginnt, nachdem man noch mehr Oxalsaure hinzugefugt hat, die Zersetzung des Jodats. Die Reaction verlauft in der angegebenen Weise, gleichgultig, in welchem Mischungsverhaltnisse sich die Salze befinden.

Gewichtsanalytische Besti mung der Jodate.

Man kocht die neutrale Losung des Jodats etwa eine Stunde lang mit überschussigem Zinkstaub, filtrirt das Zinkhydroxyd ab, wascht dasselbe mit heissem Wasser aus jund bestimmt das im Filtrat als Jodid enthaltene Jod nach S. 395.

Maassanalytische Bestimmung der Jodate.

Man tugt zur Losung des Jodats 10 procentige Jodkahumlosung in solcher Menge, dass beim Ansauern mit verdunnter Salzsaure alles Jod gelost bleibt, und titrirt letzteres mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfatlosung nach S. 400. Nach dem Schema S 420 stammt der sechste Theil des ausgeschiedenen Jods aus dem Jodat

¹⁾ A Guyard, Bull soc chim Paris [2] 31 299 (1879)

Fluor.

Qualitativer Nachweis.

Die Gegenwart von Fluor erkennt man leicht an der glasatzenden Wirkung des Fluorwasserstoffs; man mengt die Substanz in einem Platintiegel mit concentrirter Schwefelsaure und bedeckt den Tiegel mit einem Uhrglase, dessen convexe Seite mit einem dünnen Wachsüberzuge versehen ist, in welchen man, ohne das Glas zu verletzen, Schriftzüge eingeritzt hat. Wahrend man den Boden des Tiegels schwach erwarmt, kuhlt man das Uhrglas mit Wasser und lasst einige Zeit einwirken. Verlangt das Erhitzen beim Nachweis von Spuren von Fluor langere Zeit, so kuhlt man das Uhrglas nach J. Brand 1) durch aufgelegte Stuckchen Eis und lasst das Wasser durch einen als Heber dienenden Baumwollendocht ablaufen. Nach Entfernung der Wachsschicht erscheinen alsdann die Schriftzuge Handelt es sich um Entdeckung von Spuren von Fluor, so empfiehlt es sich, durch einen mit der Schwefelsaure allein angestellten Versuch festzustellen, dass letztere keine Fluorwasserstoffsaure enthalt.

Bei dem vorigen Versuche wird vorausgesetzt, dass die Substanz durch Schwefelsaure zersetzbar ist. Die Probe ist also immer anwendbar, wenn man Niederschlage, in denen das Fluor aus grosseren Flussigkeitsmengen concentrirt wurde, auf Fluoi untersuchen will. Der Versuch setzt ferner voraus, dass die Substanz keine Kieselsaure enthalt, weil sich alsdann Fluoisilieium bildet, welches das Glas nicht angleift

$$S_1O_2 + 4HF = S_1Fl_4 + 2H_2O$$
.

Ist Kieselsaure zugegen, so erhitzt man die Substanz im Reagensglase mit concentinter Schweielsaure und halt einen am Glasstabe hangenden Wassertropfen in die Mundung des Rohres Bei der Zersetzung des Fluorsiliciums mit Wasser bildet sich Kieselfluorwasserstoffsaure, und Kieselsaure scheidet sich gallertartig aus

$$3 \times_1 F_4 + 4 H_4 O = 2 H_2 S_1 F_6 + S_1 (O II)_4$$

Die Kieselsaure erscheint als mildige Trubung im Wasser, und bei Anwesenheit grosseier Mengen von Fluor erstarrt der ganze Wassertropfen.

Diese Reaction wird haufig zum Nachweis des Fluors benutzt, indem man die Substanz, wenn sie keine Kieselsaure enthalt, mit sehr feinem Quarzpulver oder mit gefallter Kieselsaure innigst mengt und mit concentrirter Schwefelsaure erhitzt. Auf diese Weise lassen sich ausserst geringe Mengen von Fluor erkennen, wenn man folgendermaassen verfahrt. Man erhitzt das Gemisch in einem Kolbehen, dessen Kork mit einer bis fast auf den Boden herabreichenden Rohre sowie mit einer dicht unter dem Kork mündenden Ableitungsrohre versehen ist. Letztere trägt ein kleines U-Rohr, dessen Krummung durch einige Tropfen Wasser abgesperrt wird. Saugt man nun vollstandig getrocknete Luft wahrend des Erhitzens durch den Apparat, so erkennt man einen Fluorgehalt an der Trubung des Wassers im U-Rohre. Bor darf bei diesem Versuche nicht zugegen sein.

Erhitzt man Fluoride mit Boraten bezw mit Borsaule in Gegenwart von concentrirter Schwefelsaure, so verfluchtigt sich Borfluorid, BF3, abnlich wie sich mit Kieselsaure Siliciumfluorid verflüchtigt. Das Borfluorid ist ohne Einwirkung auf Glas, in Wasser ist das Gas leicht loslich und zersetzt sich damit unter Bildung von Borfluorwasserstoffsaure und Borsaure. Ist eine hinreichende Menge von Wasser vorhanden, so bleibt die Borsaure gelost, während sonst Ausscheidung derselben eintritt Hierauf grundet J. A. Reich 1) den Nachweis kleinster Mengen von Fluor in Boraten, welche durch Schwefelsaure zerlegbar sind. Man übergiesst die Substanz in einem Platintiegel mit concentrirter Schwefelsauie, bedeckt den Tiegel mit einem Uhrglase, an dessen tiefster Stelle man einen Wassertropfen ziemlich gleichinassig ausbreitet, und erwarmt massig. Infolge der Zersetzung des Borfluorids bildet sich an den Randern des Tropfens ein weisses, rasch zunehmendes Hautchen von Borsaule Durch Zutropfen von Wasser lost sich das Hautchen, wahrend Kieselsaure, von Siliciumfluorid herruhrend, ungelost bleiben wurde Durch Verdampten des Tropfens und Pruten des Ruckstandes in der Flamme am Platindraht lasst sich die Borsaure noch genauer erkennen Haufig zeigt sich auch das Glas nach dem Abtrocknen schwach geatzt

Lasst sich die Substanz durch Schwefelsaure nicht, wohl aber durch schmelzendes Kaliumhydrosulfat zersetzen, so erhitzt man sie, mit letzterem Salze gemischt, in einer an einem Ende geschlossenen, schwer schmelzbaren Rohre, mit deren Kork das Uformige Absorptionsrohr (s. oben) direct verbunden ist. Zu dem Gemisch fügt man etwas Marmor, um das Fluorsilierum durch Kohlendroxyd auszutreiben

Silicate, welche auch auf diese Weise nicht aufgeschlossen werden.

424 Fluor

schmelzt man mit 4 Thln. Kalium-Natriumcarbonat zusammen und verfahrt nach Bd. I, S. 603.

Von den Fallungen des Fluors ist die in Form von Fluorcalcium die wichtigste, weil sie dazu dient, das Fluor aus Losungen, z. B. nach der Aufschliessung mit Alkalicarbonat, in die zur Anstellung der charakteristischen Reactionen (Glasatzung etc.) nothige feste Form zu bringen. In den wasserigen Losungen der Fluormetalle bringt Chlorcalcium einen gelatinosen, anfangs vollkommen durchscheinenden Niederschlag von Fluorcalcium hervor; Zusatz von Ammoniak und gelindes Erwarmen befordern die Abscheidung desselben. Das Fluorcalcium ist fast unloslich in Wasser, sehr wenig loslich in Essigsaure, loslicher in Chlorwasserstoff und Salpetersaure. Da der Niederschlag auch in Ammoniumsalzen loslich ist, so durfen die Losungen alkalischer Schmelzen (Bd. I, S. 603) nur ganz schwach mit Salzsaure angesauert werden, damit beim nachherigen Zusatz von Ammoniak nicht zu viel Chlorammonium gebildet wird.

Gewichtsa alytische esti u g des Fluors.

Als Fluorcalcium. Der Niederschlag wird in selteneren Fallen sofort rein in wagbarer Form erhalten; in den meisten Fällen ist derselbe mit Calciumcarbonat gemischt, welches durch Auflösen in Essigsaure entfernt wird. Liegt ein in Wasser losliches, neutrales Fluorid vor, so versetzt man die Losung in einer Platinschale mit Chlorcalcium in geringem Ueberschuss, erhitzt zum Kochen und wascht das Fluorcalcium nach dem Absetzen durch Decantation mit siedendem Wasser Der auf dem Filter vollkommen ausgewaschene Niederschlag wird getrocknet, unter getrennter Veraschung des Filters gegluht und gewogen. Da das gefallte Fluorcalcium nicht absolut unloslich ist in Wasser, so soll man das Waschen nicht langer fortsetzen, als gerade nothig ist. Auch das Gluhen darf nur bei massiger Rothgluth erfolgen, weil bei zu heftigem Gluhen an feuchter Luft ein Theil Fluorwasserstoff entweicht. Befurchtet man, dass aus diesem Grunde ein Verlust stattgefunden hat, so gluht man von neuem auf vorherigen Zusatz von etwas reiner Fluorwasserstoffsaure

Freie Fluorwasserstoffsaure oder eine sauer reagirende Losung eines Fluorids versetzt man in der Platinschale mit Natriumcarbonat bis zur alkalischen Reaction. Eine solche Losung erhalt man auch, wenn die Substanz durch Schmelzen mit Alkalicarbonat aufgeschlossen wurde. Fügt man jetzt überschussiges Chlorcalcium hinzu und erhitzt zum Kochen, so fallt ein aus Calciumcarbonat und Calciumfluorid bestehender Niederschlag aus, welchen man nach dem Absetzen, wie vorhin durch Decantiren auswascht und in einer Platinschale schwach gluht, um ihn nachher filtriibai zu machen. Die erkaltete Masse übergeset man nut pherschussiger Fesigering verdampft zur Trockne und

erhitzt, bis der Geruch nach Essigsaure ganz verschwunden ist. Darauf wascht man das Calciumacetat mit heissem Wasser aus und behandelt das ruckstandige Fluorcalcium wie angegeben.

Durch die leicht auszufuhrende Umwandlung des gewogenen Fluorcalciums in Calciumsulfat hat man eine Controle für die Bestimmung. Zu dem Zwecke fügt man etwas concentrirte Schwefelsaure hinzu, verjagt den Ueberschuss derselben durch Erhitzen und steigert die Temperatur zuletzt bis zur Rothgluth

Wie die Fluorbestimmung in durch Alkalicarbonat aufzuschliessenden Substanzen — auch bei Gegenwart von Calciumfluorid — ausgeführt wird, wurde Bd. I, S 614 erortert. Das Verfahren ist auf alle fluorhaltigen Silicate anwendbar, gleichgultig, ob dieselben durch Schwefelsaure zersetzbar sind oder nicht.

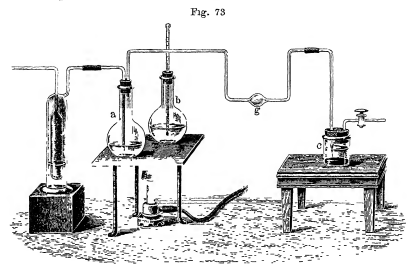
Als Kieselfluorkalium nach Ad Carnot 1). Diese Methode beruht, wie diejenigen von Wohler und R. Fresenius 2), auf der Austreibung des Fluors in Form von Fluorsilicium, unterscheidet sich aber von diesen durch die Art der Bestimmung des Fluors. Wahrend Wohler den Fluorgehalt aus dem Gewichtsverluste berechnet, welchen die mit Kieselsaure und Schwefelsaure erhitzte Substanz durch das Entweichen von Fluorsilicium erleidet, und Fresenius die Gewichtszunahme von Absorptionsrohren ermittelt, in welchen das Fluorsilicium durch Wasser zersetzt wird, fangt Carnot das Fluorsilicium in einer Losung von Fluorkalium auf und wagt das ausgeschiedene Kieselfluorkalium. Die Anwendbarkeit der drei Methoden erstreckt sich nur auf Fluoride, welche durch Schwefelsaure zerlegt werden. Die Wohler'sche Methode schliesst die Anwesenheit von Carbonaten, Chloriden und ahnlichen fluchtigen Verbindungen aus. Die Methode von Fresenius, welche sehr genaue Resultate giebt, falls es sich nicht um sehr kleine Mengen von Fluor handelt, verlangt einen complicirten Apparat und die genaue Einhaltung vieler Vorsichtsmaassregeln Carbonate durfen ebenfalls nicht zugegen sein

Bei der Carnot'schen Methode besteht der von Fresenius übernommene Zersetzungsapparat (Fig. 73 a.f.S.) aus dem Kolben a (etwa 150 ccm Inhalt), in welchem das Gemisch von Fluorid, Kieselsaure und Schwefelsaure erhitzt wird. Um die zur Zersetzung geeignete Temperatur von 150 bis 160° controlnen zu konnen, stellt man den Kolben auf eine Platte von starkem Eisenblech, und neben denselben, in gleichem Abstande von dei Mitte der Platte, einen gleich grossen Kolben b, welcher mit etwa 50 ccm concentratei Schwefelsaure beschickt ist, in welche, durch einen lose aufliegenden Kork getragen, ein Thermometer eintaucht. Die Eisenplatte wird in dei Mitte durch einen Brenner erhitzt.

¹⁾ Bull Soc clum Paris [3] 9, 71 (1893) — 1) Quant Anal. 1, 8 431

426 Fluor

Zum Austreiben des Fluorsiliciums wird Luft durch den Apparat gesaugt, welche, da sie absolut trocken sein muss, durch einen beliebigen, gut wirkenden, mit concentrirter Schwefelsaure beschickten Waschapparat streicht. Um das Gemisch von Fluorsilicium und Luft



von etwa mitgerissenen Dampfen oder Tropfehen von Schwefelsaure zu befreien, giebt man dem mit einer Kugel g versehenen Austrittsichre die gezeichnete oder eine ahnliche Form und kuhlt die Kugel durch Einstellen in Wasser Das Fluorsilieium wird im Gefasse c absorbirt; letzteres, welches etwa 80 ccm Inhalt hat, enthalt 10 ccm Quecksilber und darüber 20 ccm einen neutralen, 20 piocentigen Losung von Fluorkalium (s. unten) Damit das Gas in kleinen Blasen in die Losung ein-



tritt, ist das Eintrittsrohr unterhalb des Stopfens durch Ausziehen verengt, und sein Ende, welches iechtwinkelig umgebogen und schwach ausgeweitet ist, mundet 3 bis 4 mm unterhalb der Quecksilberoberfläche (Fig. 74). Das Absorptionsgefass steht unter Zwischenschaltung eines Hahnrohies im Verbindung mit einem Aspitator.

Ausführung der Zersetzung Die Hauptbedingung bei allen Methoden, welche auf der Entwicklung von Fluoisilicium berühen, ist absolute Trockenheit der Apparate, weil sonst

die S 422 erwahnte Zeisetzung des Gases eintritt. Man stellt deshalb den Zeisetzungskolben, sowie alle Glastheile, mit welchen das Gas vor und die (moglichst kurz zu nehmenden) Schlauchstucke so lange in einen Trockenschrank, bis alle Theile vollkommen trocken sind. Ausserdem saugt man, nachdem der Apparat zusammengestellt ist, noch eine Zeit lang trockene Luft durch denselben.

Alsdann bringt man die Substanz in den Kolben a, und zwar in solcher Menge, dass der Fluorgehalt etwa 0,1 g nicht ubersteigt, damit der Niederschlag von Kieselfluorkalium nicht zu voluminos wird. Anderseits muss so viel Substanz angewandt werden, dass ein deutlich sichtbarer Niederschlag im Absorptionsgefasse entsteht. Von Flussspath oder Kryolith wurde man demnach etwa 0,2 g, von Mineralphosphaten, mit 2 bis 3 Proc. Fluor, etwa 2g, und von Knochenasche (mit weniger als 0,2 Proc. F) 5 bis 6 g abwagen. Ist die Substanz reich an Kieselsaure, so kommt dieselbe in fein gepulvertem Zustande ohne Zusatz an letzterer zur Verwendung, im anderen Falle verreibt man sie innigst mit 2 g eines Gemenges von 5 Thln. feinst gepulvertem Quarz und 1 Thl. gefallter Kieselsaure (s. unten). Nachdem man 40 ccm reme concentrirte Schwefelsaure (s. unten) hinzugefugt hat, schliesst man sofort den Kolben, lasst das Rohr, welches die Luft zufuhrt, ein wenig in die Schwefelsaure eintauchen und regelt den Luftstrom derart, dass im Absorptionsgefasse c hochstens eine Gasblase in der Secunde aufsteigt.

Man beginnt nun mit der Erhitzung der Eisenplatte, steigert die Temperatur allmahlich, bis das Thermometer in der Schwefelsaure ungefahr 160° zeigt, und sucht diese Temperatur wahrend der ganzen Dauer der Operation beizubehalten. Sobald die Temperatur von etwa 100° erreicht ist, beginnt die Abscheidung des Kieselfluorkaliums, was man an der Trubung der Fluorkaliumlosung erkennt. Letztere muss die vorgeschriebene Concentration besitzen, damit alles Fluorsilicium gebunden wird. Die Fluorsiliciumblasen, welche im Zersetzungskolben am Flussigkeitsrande an der Glaswand haften, bringt man durch gelindes Umschwenken des Kolbens zum Verschwinden, und die Zersetzung ist beendet, wenn keine neuen Gasblasen sich mehr zeigen. Man erhalt dann die Operation bei etwas verstarktem Luftstrome noch eine halbe Stunde im Gange, worauf man sie unterbricht, indem man die Flamme ausdreht und den Aspirator abstellt

Man wartet nun nicht, bis der weisse, anfangs kaum sichtbare Niederschlag von Kieselfluorkalium sich abgesetzt hat, sondern tuhrt die Flussigkeit sammt dem Niederschlage in einen Erlenmeyerkolben über, wascht das Absorptionsgetass und das Quecksilber mit destillirtem Wasser und zuletzt mit Alkohol (s. S. 429), und soigt datur, dass die gesammte Flussigkeit das Volumen von 100 ccm nicht übersteigt Nachdem man dieselbe mit dem gleichen Volumen 90 pioc. Alkohol vermischt hat, lasst man das Ganze zwei bis drei Stunden stehen.

Weiterbehandlung des Kieselfluorkaliums Die Flussig-

428 Fluor

cantirt, der Niederschlag mit einigen Cubikcentimetern Alkohol (1 Vol. Alkohol und 1 Vol. Wasser) übergossen und unter Zurucklassung etwa mit abgegossener Quecksilbertropfen aufs Filter gebracht. Unter Anwendung der Saugpumpe setzt man das Waschen mit verdunntem Alkohol fort, bis das Filtrat auf Zusatz von Chlorcalcium keine Trubung mehr zeigt, was in der Regel nach Verbrauch von etwa 35 ccm Waschalkohol erreicht ist. Man trocknet bei 100° bis zur Gewichtsconstanz und hat bei der Berechnung des Fluors zu berücksichtigen, dass von den 6 Atomen Fluor in K₂ Si Fl₆ nur 4 Atome aus dem Fluorsilicium stammen, wonach man also die gesuchte Menge Fluor durch Multiplication des Gewichtes mit 0,3447 erhalt.

Die Kleinheit dieses Factors ist gunstig für die Bestimmung geringer Mengen Fluor.

Bemerkungen. Die zur Zersetzung dienende concentrirte Schwefelsaure muss frei sein von Sauerstoffverbindungen des Stickstoffs, von Chlorwasserstoffsaure und selbstredend von Fluor. Von allen diesen Verunreinigungen kann man die Saure reinigen, indem man sie bis zum Auftreten von Schwefelsauredampfen erhitzt. Das Austreiben von Spuren von Fluor gelingt noch besser durch Erhitzen der Saure auf Zusatz einer geringen Menge von gepulvertem Quarz.

Was die zuzusetzende Kieselsaure anlangt, so ware gefallte Kieselsaure wegen ihrer energischen Wirkung dem Quarzpulver vorzuziehen. Da dieselbe aber in Beruhrung mit Schwefelsaure nur in dem Falle mit der Substanz gemischt bleibt, wenn ihre Menge gering ist, so wendet man das oben erwahnte Gemisch von 5 Thln sehr fein gepulvertem Quarz und 1 Thl gefallter Kieselsaure an Zur Entfernung von etwa vorhandenen Spuren von Fluor und organischen Substanzen befeuchtet man das Gemisch mit verdunnter Schwefelsaure, erhitzt zur Trockne und darauf langere Zeit zum Gluhen.

Die Losung des Fluorkaliums muss vollkommen neutral reagiren, weil sonst die mit derselben in Berührung kommenden Glastheile angegriffen werden. Um aus dem fast immer sauer reaginenden Fluorkalium des Handels eine neutrale Losung herzustellen, lost man in einer Platinschale 20 g des Salzes in 80 ccm Wasser, fügt tropfenweise reine Kalilauge bis zur Neutralität, und darauf einige Tropfen Alkohol bis zum Entstehen einer leichten Trubung hinzu. Nachdem der Niederschlag sich abgesetzt hat, filtritt man die Losung, welche nun zum Gebrauch fertig ist, falls sie kem Kieselfluorkalium einhalt. Hiervon überzeugt man sich, indem man 10 ccm der Losung, nach dem Verdünnen mit 40 ccm Wasser, mit 50 ccm Alkohol von 92 Proc versetzt, diese Mischung darf auch nach mehrstundigem Stehen keinen Niederschlag zeigen. Hat sich indessen ein Niederschlag gebildet, so giebt es zwei Wege, die Losung brauchbar zu machen, entweder man behandelt

Alkohol und concentrirt die Losung bis auf das ursprungliche Volumen, oder man filtrirt den Niederschlag von Kieselfluorkalium ab, bestimmt dessen Menge (wie S. 427 angegeben) und zieht dieselbe bei der eigentlichen Fluorbestimmung in Rechnung.

Das sicherste Mittel, sich von der Reinheit der Reagentien zu uberzeugen, besteht in der Anstellung eines blinden Versuches mit dem Kieselsauregemisch, der Schwefelsaure und der Fluorkaliumlösung, wobei keine Trubung in letzterer Lösung entstehen darf.

Dass jeder Contact des Fluorsliciums mit Feuchtigkeit verhindert werden muss, bis das Gas in die Fluorkaliumlosung eintritt, wurde bereits hervorgehoben.

Die Beschickung des Absorptionsgefasses ist daher auch in der Weise vorzunehmen, dass man das getrocknete Quecksilber in das trockene Gefass bringt, alsdann den Stopfen mit dem Einleitungsrohre fest einsetzt und die Mundung des letzteren unter die Quecksilberoberflache taucht; erst dann wird die Fluorkaliumlosung durch die zweite Oeffnung des Stopfens mittelst eines Trichters eingefullt und die Verbindung mit dem Aspirator hergestellt. Um jede Beruhrung des Absorptionsgefasses und des Einleitungsrohres mit Flussigkeit zu verhindern, kann man die betreffenden Glastheile mit einer Schicht von Schellack uberziehen, wobei man folgendermaassen verfahrt. Man bringt in das im Trockenschranke vorgewarmte Glas eine geringe Menge einer alkoholischen Schellacklosung, welche man durch Drehen des Glases sich über die ganze innere Glasflache ausbreiten lasst. Nachdem der Alkohol durch schwaches Erwarmen verdunstet ist, erhitzt man starker, bis der Schellack geschmolzen ist, wodurch eine gelbe, durchsichtige Schicht des Harzes gebildet wird, welche das Glas vollstandig gegen Fluorwasserstoff schutzt. Das Einleitungsrohr wird mittelst des Pinsels mit der Losung überzogen und darauf erhitzt. Der Ueberzug 1st haltbar genug, um mehrere Operationen auszuhalten. Das S. 427 erwahnte Auswaschen des Gefasses muss indess bei Anwendung dieses Firnisses nicht mit Alkohol, sondern nur mit Wasser geschehen.

Enthalt die zu zersetzende Substanz Chloride (z. B. Apatit), so muss der aus denselben frei gemachte Chlorwasserstoff durch Absorptionsmittel zuruckgehalten weiden, weil sonst ein Theil des Fluorkahums unter Fielweiden von Fluorwasserstoff zersetzt und somit die Glaswand und das Quecksilber angegriffen wurden. Um dieses zu verhuten, schaltet man zwischen der Kugel g und dem Absorptionsgefasse eine U-Rohie ein, welche mit wasserfreiem Kupfersulfat impragnirte Bimssteinkorner enthalt.

Zur Herstellung derselben übergiesst man in einer Porcellanschale erbsengrosse, gewaschene Stuckchen Bimsstein mit einer in der Siedehitze gesattigten Losung von Kupfervitriol, trocknet ein und erhitzt über freier Flamme unter Umrühren, bis die blaue Farbe des Kupfervitriols in die weisse des wasserfreien Sulfats übergegangen ist. Da-

Fluor.

nach stellt man die Schale noch 12 Stunden lang in ein auf 220 bis 240° erhitztes Luftbad, um sicher alles Wasser auszutreiben, und fullt die Korner noch heiss in eine gut verschliessbare Flasche.

Eine Zersetzung des Fluorkaliums unter Freiwerden von Fluorwasserstoff kann auch durch schweflige Saure erfolgen; enthalt namlich die zu untersuchende Probe organische Substanzen, so wirken letztere auf die Schwefelsaure unter Bildung von schwefliger Säure ein. In diesem Falle muss noch ein U-Rohr mit vorher scharf gegluhtem Calciumoxyd eingeschaltet werden, in welchem die schweflige Säure in Form von Calciumsulfit zuruckgehalten wird; Fluorsilicium wirkt in der Kälte auf Calciumoxyd nicht ein

Enthalt das Gas aber gleichzeitig Chlorwasserstoff (s. oben), so kann das Calciumoxyd nicht dazu dienen, die beiden Verunreinigungen zurückzuhalten, weil bei der Bindung des Chlorwasserstoffs durch den Kalk Wasser gebildet wird (CaO + 2 HCl = CaCl₂ + H₂O), welches zersetzend aut das Fluorsilicium einwirkt. Das Gas musste daher zuerst durch Kupfersulfat-Bimsstein und darauf durch Kalk gereinigt werden.

Gewisse Phosphorite, wie die von Quercy, enthalten Spuren von Jod, welches bei der Zersetzung durch die Schwefelsaure frei wird und sich dem Fluorsilicium beimengt. Die Anwesenheit des Jods giebt sich dadurch zu erkennen, dass die Quecksilberoberfläche im Absorptionsgefasse, infolge Bildung von Mercurojodid, eine grunliche Färbung annimmt. Indem die Quecksilberverbindung sich dem Kieselfluorkalium beimengt, ertheilt sie demselben eine Farbung und vermehrt dessen Gewicht. Lassen daher die genannten Farbungen auf das Vorhandensein von Jod schliessen, so muss der Versuch wiederholt werden unter Einschaltung einer mit Kupterspanen gefüllten Rohre, in welcher das Jod zuruckgehalten wird.

Das Fluor kommt sowohl in der Natur als in industriellen Producten haufig mit Kieselsäure zusammen vor. Die naturlichen Silicate. Welche nur wenig oder gar nicht durch Schwetelsaure anzugreifen sind, konnen also auch nicht nach dieser Methode analysirt werden. In industriellen Silicaten dagegen, z. B. in Schlacken, kann mit der Bestimmung des Fluors auch diejenige der Kieselsaure verbunden werden, indem man aus dem gefundenen Kieselfluorkalium die übergegangene Kieselsaure berechnet und die im Zersetzungskolben zurückbleibende, nach den gewohnlichen Methoden zu bestimmende Kieselsaure hinzurechnet. Man muss in diesem Falle nur sicher sein, dass das Glas des Zeisetzungskolbens keine Kieselsaure abgiebt, und dieses erreicht man, wenn man die Substanz auf Zusatz eines grossen Ueberschusses von Kieselsaure zersetzt. Man benutzt hierzu ein Gemenge von 1 Thl Quaizpulvei und 0,5 Thl gefällter Kieselsaure, mit welchem man die Substanz im Achatmorser aufs innigste zusammenreibt.

Maassanalytische Bestimmung des Fluors.

ту ото оно это от ини ин е и со эти ото.

H. Offermann 1) verfahrt zur Zersetzung des fluorhaltigen Materials wie Fresenius und Carnot (S. 425), fangt aber das Fluorsiliciumgas in Wasser auf und bestimmt die bei letzterer Reaction gebildete Kieselfluorwasserstoffsaure mit Normalkalilauge.

Der Apparat ist dem in Fig. 73 abgebildeten ahnlich, besitzt aber folgende Abanderungen. Als Waschapparat tur den Luftstrom benutzt Offermann ausser einer Schwefelsaureflasche noch zwei Cylinder, welche in ihrer unteren Halfte mit gekörntem Natronkalk und in der oberen Halfte mit halbgeschmolzenem Chlorcalcium gefullt und somit zum Zuruckhalten des Kohlendioxyds bestimmt sind. Die Kolben a und b sind grosser als bei Carnot (200 bis 250 ccm), weil dieselben mit dreifach durchbohrten Stopfen zu versehen sind, und zwar ist der Kolben a ausser mit dem Zuleitungs- und Ableitungsrohre noch mit einem Hahntrichter zum Einfullen der Schwefelsaure versehen. Den Kolben b, welcher das Thermometer enthalt, verbindet Offermann, abweichend von den anderen Autoren, mit dem Zersetzungskolben, so dass also das Gemisch von Luft und Fluorsilieium durch die Schwefelsaure dieses Kolbens streicht.

Als Waschapparat für den Luft-Fluorsiliciumstrom schaltet Offermann zunachst ein leeres U-Rohr zur Condensation von Schwefelsaure ein, aus diesem tritt das Gas in ein zweites U-Rohr ein, welches zur Halfte mit geschmolzenem Chlorcalcium, zur anderen Halfte mit Kupfersulfat-Bimsstein (S 429) gefüllt ist. Das Gasgemisch wird schliesslich in ein offenes Glasgefass geleitet, in welchem es, ahnlich wie in Fig 73 und 74, unter Quecksilber austritt und alsdann in dem über letzterem geschichteten Wasser zersetzt wird. Der Luftstrom muss, weil das Absorptionsgefass offen ist, aus einem Gasometer durchgedruckt werden.

Die Operation wird nach Offermann in folgender Weise ausgeführt. Nachdem man sich überzeugt hat, dass der Apparat dicht schliesst — bezuglich des Austrocknens gilt das S. 426 Gesagte — bringt man die fein gepulverte Substanz mit dem 15 fachen Gewichte ausgeglührtem Quarzpulver in den Zersetzungskolben, schaltet den Kolben wieder ein und bringt etwa 150 ccm Wasser in das Absorptionsgefass Darauf lasst man aus dem Hahntrichter 30 bis 40 ccm concentrirte Schwefelsaure (veigl S. 428) in den Zersetzungskolben einfliessen, regelt den Luttstrom so, dass eine bis zwei Blasen in der Secunde durch die Schwefelsaureflasche gehen, und einitzt, wie S. 427 angegeben wurde Erkennt man an dem Ausbleiben der Gasblasen im Zersetzungskolben, dass die Zersetzung zu Ende ist, so lasst man eikalten und führt noch eine Stunde lang einen massigen Luttstrom hindurch

¹⁾ Die Arbeit enthalt eine Uebersicht über die früheren Methoden der Fluorbestimmung [Zeitschi it angew Chem 1890, S 615]

Titration der Kieselfluorwasserstoffsaure. Man spult das Gaseinleitungsrohr ab, setzt Cochenilletinctur hinzu und titrirt mit normaler oder bei geringen Mengen von Fluor mit $\frac{n}{10}$ -Kalilauge bis zur deutlich alkalischen Reaction. Um sicher zu sein, dass alles Fluorsilicium ausgetrieben ist, lasst man noch eine halbe Stunde einen massigen Luftstrom durch den wieder hergestellten Apparat gehen und titrirt, falls wieder saure Reaction eingetreten ist, nochmals. (Bezuglich der directen Titration der Siliciumfluorwasserstoffsaure vergl. Penfield, S. 439.)

Die Zersetzung des Fluorsiliciums mit Wasser erfolgt nach der Gleichung.

 $3 \operatorname{SiF}_4 + 4 \operatorname{H}_2 O = 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{SiF}_6 + \operatorname{Si}(O \operatorname{H})_4$

und die Titration der Kieselfluorwasserstoffsaure nach der Gleichung: $H_2S_1F_6 + 6 \text{ KOH} = 6 \text{ KF} + S_1(OH)_4 + 2 H_2O.$

Nach der letzten Gleichung entspricht 1 Mol. KOH 1 Atom F oder 1 ccm Normalkalilauge entspricht 0,0189 g Fluor.

In einer demnachst erscheinenden, im hiesigen Laboratorium ausgeführten Arbeit zeigt J. Weise, dass, wenn man Kieselfluorwasserstoffsaure unter Anwendung von Phenolphtalein mit Kalilauge bis zum Auftreten einer constanten carminrothen Farbe titrirt, die Reaction nach dem Schema:

$$H_2S_1F_6 + 2KOH = K_2S_1F_6 + 2H_2O$$

verlauft, wonach also 1 ccm Normallauge 0,0567 g Fluor entspricht.

Bemerkungen. Enthalt die zu analysirende Probe organische Substanzen oder Carbonate, so geben erstere Anlass zur Bildung von schwefliger Saure (S. 430), wahrend aus letzteren Kohlendioxyd entwickelt wird. Beide Gase konnen, indem sie sich im Wasser des Absorptionsgefasses losen, die Aciditat desselben erhohen. Im genannten Falle muss daher das aus dem Kupfersulfatrohre austretende Gas noch durch eine Schicht Calciumoxyd gereinigt werden.

Damit die Zersetzung des Fluorsiliciums durch das Wasser vollstandig ist, muss das Gas in regelmassigen und nicht zu grossen Blasen aus dem Quecksilber aufsteigen. Offermann empfiehlt zu dem Zweck, die Mundung des Glasrohres nur eben mit der Oberhache des Quecksilbers in Beruhrung zu bringen, weil beim Eintauchen derselben der Druck im Apparate so gross wird, dass die Luftblasen stossweise entweichen und somit unzersetztes Fluorsilicium mit sich führen können. Bei dieser Anordnung ist es nicht zu vermeiden, dass die Mundung des Rohres sich durch ausgeschiedene Kieselsaure verstoptt, und man ist daher genothigt, von Zeit zu Zeit die Rohroffnung mittelst eines Platindrahtes von der ausgeschiedenen Kieselsaure zu betreien Die von Carnot benutzte Form des Austrittsrohies (S 426) wurde hier guta Dienste leisten.

Gasvolumetrische Bestimmung des Fluors.

Die gewohnlichen Methoden zur Bestimmung des Fluors sind alle mehr oder weniger umstandlich und zeitraubend. In der Absicht, ein rasch ausfuhrbares und dabei zuverlassiges Verfahren zu erhalten, hat Walther Hempel die gasvolumetrische Methode auf die Fluorbestimmung angewandt, und auf seinen Vorschlag hat F. Oettel 1) eine bei Abwesenheit von Carbonaten brauchbare Methode ausgearbeitet, welche darin besteht, das Fluor, wie bei den vorhergehenden Methoden, in Form von Fluorsilicium zu verfluchtigen und das Volumen dieses Gases in der Gasbürette zu messen.

Da aber sehr viele fluorhaltige Stoffe gleichzeitig Carbonate enthalten, so haben Hempel und W. Scheffler²) die Methode derart vervollständigt, dass sowohl der Fluor- wie der Kohlendioxydgehalt gasvolu etrisch bestimmt werden kann. Es wird daher im Nachstehenden die Hempel-Scheffler'sche Methode beschrieben, welche auch in Abwesenheit von Carbonaten brauchbar ist und welche keine besonders geformte Burette erfordert, wie dies bei der Oettel'schen Methode der Fall ist.

Das Princip der Methode besteht darin, dem aus Fluorsilicium, Kohlendioxyd und Luft bestehenden Gasgemisch zuerst das Fluorsilicium durch Zersetzung mittelst Wasser zu entziehen, die dem Fluorsilicium entsprechende Volumverminderung zu messen und darauf das Kohlendioxyd durch Kalilauge zu absorbiren, dessen Volumen also durch eine zweite Volumverminderung zu bestimmen. Diese beiden Absorptionen werden in Hempel'schen Gaspipetten ausgeführt.

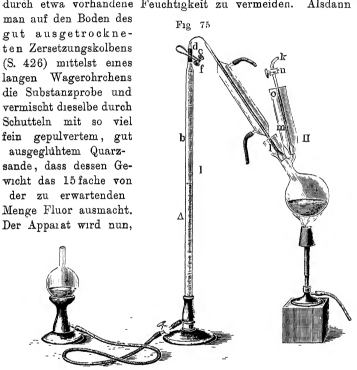
Die Operation hat grosse Aehnlichkeit mit der Bestimmung des Kohlenstoffs im Eisen (s. Bd. I, S. 548) und wird auch in den dort beschriebenen und abgebildeten Apparaten ausgeführt. In Ermangelung einer Gasburette mit Correctionsrohr (Bd I, S. 553, Fig. 60) kann die Gasmessung auch in einer einfachen Gasburette A (Fig. 75 a. f. S.) geschehen

Die zu den Versuchen dienende Schwefelsaure muss man sich selbst aus der concentrirten Saure des Laboratoriums bereiten, um sicher zu sein, dass dieselbe kein überschussiges Wasser, keine organischen Substanzen und keine Oxyde des Stickstoffs enthalt. Da die Saure im Zersetzungskolben bis zum Sieden erhitzt wird, so wurde das Wasser entweichen und einen Theil des Fluorsiliciums im Kolben unter Abscheidung von Kieselsaure zersetzen, wodurch ein Verlust an Gasentstande, die organischen Substanzen wurden schweftige Saure bilden (S 430), Stickstoffoxyde wurden sich dem Fluorsilicium beimengen, die beiden letzteren Fehlerquellen konnten also ein zu grosses Gasvolumen

 $^{^{-1}}$) Zeitschi f anal Chem 25, 505 (1886) — 2) Zeitschi f anoig Chem

liefern Eine von diesen Verunreinigungen freie Schwefelsaure erhalt man, indem man die concentrirte Saure auf Zusatz von etwa 5 g Schwefelblumen in einer Porcellanschale bis zum beginnenden Abrauchen erhitzt, dann vom geschmolzenen Schwefel abgresst und auf zwei Drittel ihres Volumens eindampft.

Zur Ausfuhrung eines Versuches füllt man die Gasburette A bis zum Nullpunkte mit Quecksilber, sperrt den Glashahn am Fusse der Bürette ab und bringt auf das Quecksilber etwa 0,25 ccm concentrirte Schwefelsaure, um mit Sicherheit eine Zersetzung des Fluorsiliciums durch etwa vorhandene Feuchtigkeit zu vermeiden. Alsdann bringt



wie aus der Zeichnung ersichtlich, zusammengesetzt, wobei man das zur Capillare ausgezogene obeie Ende des Kuhlrohres mit der Burette durch ein trockenes Stuck Gummischlauch unter Anbringung von Drahtligaturen verbindet. Die Schliffstellen am Zeisetzungskolben werden abgedichtet, indem man die Glocken bei l und m mit der praparirten Schwefelsaure fullt.

Hierauf evacuirt man mittelst einer bei k angeschlossenen Wasserstrahlpumpe den Zersetzungskolben, schliesst den Hahn n und lasst

Nachdem man durch Umschwenken den Kolbeninhalt gehorig vermischt hat, erhitzt man denselben bis zum vollstandigen Sieden der Schwefelsaure, was ungefähr eine viertel Stunde lang fortgesetzt wird. In anbetracht der Gefahr, welche mit dem etwaigen Zerspringen eines Kolbens mit siedender Schwefelsaure verknupft ist, ist es anzurathen, Gesicht und Hande in entsprechender Weise zu schutzen.

Nach beendigter Zersetzung unterbricht man das Erhitzen und verdrangt mittelst concentrirter Schwefelsaure, die man vorsichtig durch Heben des Hahnrohres ko eintreten lasst, das Gas in die Bürette. Der Hahn am Fusse der Burette darf erst dann ganz geoffnet werden, wenn keine Gefahr mehr vorhanden ist, dass das Quecksilber in den Kolben eintritt, wovon man sich durch vorsichtiges Drehen des Hahnes überzeugt.

Schliesslich wird die Bürette oben geschlossen, die Verbindung mit dem Kuhler gelost und, nachdem das Gas die Lufttemperatur angenommen hat, das Volumen des Gases abgelesen, indem man die Quecksilberoberflachen in der Niveaukugel und in der Bürette in gleiche Hohe bringt. Gleichzeitig wird der Barometerstand und die Lufttemperatur notirt, was aber bei Benutzung der Bd. I, S. 548 beschriebenen Burette nicht nothig ist.

Bezüglich der letzterwahnten Bürette ist zu beachten, dass dieselbe in ihrem oberen erweiterten, etwa 100 ccm fassenden Theile keine

Volumabmessung gestattet. Dieser Fall kann bei den sogleich zu beschreibenden Absorptionen eintreten. In gewissen Fallen kann man sich damit helfen, dass man vor der ersten Ablesung durch Senken dei Niveaukugel und Oeffnen des oberen Hahnes so viel Luft in die Burette eintreten lasst, dass der zuletzt bleibende Gasrest noch abgelesen werden kann. Bessei ware es auf alle Falle, eine Burette anzuwenden, welche keine obere Erweiterung besitzt und der ganzen Lange nach eingetheilt ist.

Das zuerst gemessene Gasgemisch besteht also in der Regel aus Fluorsilicium, Kohlendioxyd und Lutt Man verbindet die Burette mittelst einer Capillare mit der auf

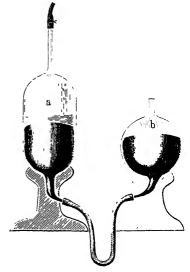


Fig 76

einem Bankchen stehenden (S. 7. Fig. 4) Quecksilberpipette Fig. 76, in welcher sich 5 cm Wasser befinden, führt das Gasgemisch in dieselbe über und schuttelt das Gas mit dem Wasser funt Minuten lang wor int der Rest in die Burette zurückgeführt und die Volumver-

minderung gemessen wird. Dieselbe entspricht dem Fluorsilicium plus einer geringen Menge Kohlendioxyd, welche sich im Wasser gelost hat und, wie weiter unten beschrieben, bestimmt wird.

Hierauf druckt man das vom Fluorsilicium befreite Gasgemisch in eine mit Kalilauge gefüllte Pipette zur Absorption des Kohlendioxyds (Bd. I, S. 554, Fig. 61), führt den Gasrest in die Burette zuruck und bestimmt die Volumverminderung. Letztere entspricht dem Kohlendioxyd weniger der vorhin erwähnten, im Wasser absorbirten Menge desselben.

Um hun diese geringe Menge von Kohlendioxyd, welche sich im Wasser der Quecksilberpipette gelost befindet, zu messen, führt man den Gasrest nochmals in diese Pipette über und schuttelt drei Minuten lang, wodurch das Wasser das geloste Kohlendioxyd an den Gasrest abgiebt. Man bringt das Gas in die Burette zurück, liest ab, führt es nochmals in die Kalipipette und wieder in die Burette zurück, und findet auf diese Weise die kleine Menge Kohlendioxyd, welche bei der Zersetzung des Fluorsiliciums vom Wasser aufgenommen wurde.

Zur Berechnung des Gewichtes an Fluor aus dem Volumen Fluorszlicium dient die Angabe, dass 1 ccm S_1F_4 (= 0,00467 g) 0,0034 g Fluor enthalt.

Hat man in einer Bürette ohne Reductionsrohr gemessen, so muss das bei t^0 und b mm Barometerstand gemessene Gasvolumen V auf 0^0 und $760\,\mathrm{mm}$ Druck reducirt werden

$$V' = \frac{V.b}{760 (1 + 0.00367 t)}.$$

Wenn das fluorhaltige Material organische Substanzen enthielte, so wurden diese bei dem Erhitzen mit Schwefelsaure Schwefeldioxyd entwickeln, welches mit dem Fluorsilicium vom Wasser aufgenommen wurde. Um dieses zu vermeiden, mussen solche Substanzen vorher mit der Vorsicht verascht werden, dass kein Verlust an Fluor stattfindet. Man erreicht dies dadurch, dass man die Substanz, z. B. Zahne, moglichst fein gepulvert, in ganz dunner Schicht in einem schwer schmelzbaren Rohre gluht und einen langsamen Strom von Sauerstoff darüber leitet. Directe Versuche haben ergeben, dass hierbei keine Spur von Fluor verloren geht. Fluorcalcium und Fluornatrium verdampfen bei Rothgluth nur unerheblich, auf etwa 1000° erhitzt, verfluchtigen sich indessen bedeutende Mengen dieser Salze

Der Fluorverlust durch Verfluchtigung beim Einaschern wird nach G Tammann¹) selbst nicht durch einen grossen Ueberschuss von beigemengtem Natriumcarbonat oder Baryumhydroxyd vermieden.

¹⁾ Zeitschi. t anal Chem 24, 343 (1885)

Maassa alytische Bestimmung der Fluorwasserstoffsäure.

Die zur Analyse dienenden Proben von Flusssäure werden am besten durch Wagung genommen, indem man nach J. Zellner¹) ein cylindrisches Hartgummigefass benutzt, welches unten in einen rohrenformigen Ansatz auslauft; an letzteren befestigt man mittelst eines kurzen Schlauchstuckes aus Paragummi ein Hartgummirohrchen mit feiner Ausflussoffnung und setzt auf das Schlauchstuck einen Quetschhahn, so dass das Ganze einer Burette gleicht. Die obere Oeffnung des Gefasses lasst sich durch einen Stopfen aus Hartgummi verschliessen. Der Apparat wiegt im gefullten Zustande etwa 60 g, man hängt ihn mit Hulfe eines Platindrahtes an die Wage, lasst die zur Analyse nothige Menge Saure in eine Platinschale ausfliessen und wagt zuruck.

Nach Zellner lasst sich nun die Fluorwasserstoffsaure titriren, indem man zu der Saure einen ziemlichen Ueberschuss von titrirter Alkalilauge, z. B. halbnormaler, hinzufügt, kurze Zeit aufkocht und heiss zurücktitrirt. Titrirt man in der Kalte, so erhalt man zu niedrige Resultate. $1 \text{ ccm} \frac{n}{2}$ -Kalılauge entspricht 0,00995 g HF (H = 1). Der richtige Gehalt an Fluorwasserstoff wird naturlich nur in dem Falle erhalten, wo keine anderen Sauren, z. B. Sıliciumfluorwasserstoffsaure, zugegen sind. Ist letztere Saure zugegen, so giebt auch die gewichtsanalytische Methode (S. 424) ungenaue Resultate.

Als Indicator eignet sich am besten Phenolphtalein, was schon T. Haga und Y Osaka²) gefunden hatten Diese Autoren haben speciell die Anwendbarkeit verschiedener Indicatoren bei der Titration der Flusssaure untersucht und unter anderem gefunden, dass Methylorange zu diesem Zwecke ganzlich unbrauchbar ist

Specielle Methoden.

Bestimmung des Fluors in Zinkblenden.

Die vorstehend beschriebenen Methoden der Fluorbestimmung schliessen im Princip die Anwesenheit von Schwefeldioxyd in dem Gemisch von Fluorsilieium und Luft aus Will man dahei in einer sulfidhaltigen Substanz das Fluor unter Berbehaltung des Aufschliessungsverfahrens mittelst Schwefelsaure und Kieselsaure bestimmen, so muss man entweder das Fluorsilieium in eine Verbindung übertühren, deren Bestimmung durch die Gegenwart von schwefliger Saure nicht beeintrachtigt wird, oder man muss die Bildung von

438 Fluor

Schwefeldioxyd im Zersetzungskolben schon verhindern, da grosse Mengen des Gases sich unter den Versuchsbedingungen schwierig absorbiren lassen. E. Prost und F. Balthasar¹) haben den zuerst angedeuteten Weg eingeschlagen, indem sie das nach S. 425 entwickelte Fluorsiheium durch Einleiten in Wasser zersetzen, die Kieselsaure abfiltrien und im Filtrat die Kieselfluorwasserstoffsaure durch Zusatz von Chlorkalium und Alkohol in der Form von Kieselfluorkalium fallen, aus dessen Gewicht sich das Fluor berechnen lasst. Einen unvermeidlichen Veilust an Fluor erklaren die Genannten dadurch, dass das Fluorsiheium sich unter den angegebenen Verhaltnissen nicht vollstandig in Kieselfluorwasserstoffsaure umsetzt.

Nach F. Bullnheimer²) durfte der Fehler zum Theil auch auf die Gegenwart der schwefligen Sauie und der mitgerissenen Schwefelsäure zuruckzufuhien sein, da freie Sauren die Kieselfluorkaliumlösung ungunstig beeinflussen. Dieser Autor macht daher die Bildung von Schwefeldioxyd (oder Schwefelwasserstoff) dadurch unmoglich, dass er den Sulfidschwefel durch Zusatz einer genügenden Menge von Chromsaure zu dem Gemisch im Zersetzungskolben vollstandig zu Schwefelsaure oxydirt. Die Bestimmung des Fluors geschieht dann auf maassanalytischem Wege nach Penfield (s. S. 439).

Infolge der Oxydation des Schwefels durch die Chromsaure entsteht in dem Zersetzungskolben eine so starke Warmeentwicklung, dass die Temperatur des Gemisches weit hoher steigt, als das Thermometer ım Controlkolben (Fig 73, S. 426) anzeigen wurde. Da man aber uber die Temperatur genau orientirt sein muss, um eine zu starke Verfluchtigung von Schwefelsaure zu verhuten, so lasst man den Controlkolben fort und fuhrt das Thermometer durch den Stopfen des Zersetzungskolbens direct in die Mischung ein. Es erfordeit dieses die Anwendung eines grosseren Kolbens (300 bis 350 ccm) mit weitem Um eine vollstandige Condensation der verdampften oder übergerissenen Schwefelsaure zu bewirken, leitet man das Gemisch von Luft und Fluorsilicium zunachst durch ein mit Glaswolle gefulltes U-Rohr und dann durch eine Winkler'sche Schlange, welche durch Einstellen in Wasser kuhl gehalten wird Giebt man in letztere einige Tropfen concentrirter, mit Chromsaure roth gefarbter Schwefelsaure, so erkennt man, ob das Gasgemisch frei ist von Schwefeldioxyd bezw Schwefelwasserstoff. An die Schlange schliesst sich eine Drehschmidt'sche Waschflasche, welche zur Absorption des Fluorsiliciums 80 ccm Chlorkaliumlosung enthalt (s weiter unten). Den Luftstrom erzeugt man nach R. Fresenius;) mittelst eines Gasometers, welches ım Freien mit Lutt gefullt wurde, und reinigt den Luttstrom von Wasserdampf, Kohlendioxyd und suspendirten Stoffen, indem man den-

¹⁾ Sm le dosage du Fluor dans les Blendes Bruxelles Havez 1900 -

selben durch concentrirte Schwefelsaure, dann durch ein U-Rohr mit Natronkalk und schliesslich durch ein U-Rohr leitet, welches mit Schwefelsaure befeuchtete Glasperlen enthält.

Nachdem der Apparat auf Dichtheit gepruft ist, bringt man etwa 2,5 g der fein gepulverten, mit 3 bis 5 g Quarzpulver aufs innigste

gemischten Blende in den Zersetzungskolben, fugt 20 g Chromtrioxyd und 100 ccm concentrirte Schwefelsaure hinzu. Ist das Chromtrioxvd nicht absolut trocken, so muss man es zuerst mit der Schwefelsaure mischen und diese Mischung in den Kolben bringen. Letzterer wird rasch verschlossen und leicht umgeschwenkt. um den Inhalt zu mischen, worauf man mit dem Durchleiten der gereinigten Luft beginnt. Nach einiger Zeit erwarmt man den auf einer Eisenplatte stehenden Kolben und lasst die Temperatur langsam auf 80° steigen. Es erfolgt nun, besonders bei schwefel- und fluorreicherem Material, eine ziemlich lebhafte Reaction, infolge deren die Temperatur von selbst hoher steigt, so dass die Flamme eventuell ganz



entfernt werden muss. Erst wenn man an dem langsamen Durchstreichen der Gasblasen durch die Absorptionsflasche erkennt, dass die Sauerstoffentwicklung nachzulassen beginnt, erwarmt man von neuem und zwar bis auf 150 bis 160° Die Luftzufuhr kann, so lange die Sauerstoffentwicklung dauert, ganz abgestellt werden. Nach dreistundigem Erhitzen ist alles Fluorsilicium in die Vorlage übergegangen. Eine einzige Drehschmidt'sche Waschflasche genugt, um vollständige Absorption zu erzielen 1). Bei dem meist geringen Fluorgehalte der Blenden (bis zu 4 Proc.) ist die Kieselsaureabscheidung unbedeutend, so dass eine Verstopfung des Einleitungsrohres nicht zu befürchten ist. Der Sicherheit halber kann man indess ein Stuck Platinblech unter die Glocke des Einleitungsrohies bringen, welches bei vorsichtigem Schutteln das Abfallen der Kieselsaure bewirkt

Maassanalytische Bestimmung des Fluors nach Penfield. S. L. Penfield²) hatte gefunden, dass die directe Titiation von Siliciumfluorwasseistoffsaure unmoglich ist, weil das gebildete Siliciumfluormetall, sobald alkalische Reaction erreicht ist, eine langsame Zersetzung erleidet, wodurch die Endreaction unbestimmt wird³). Versetzt man dagegen die Losung der Siliciumfluoiwasserstoffsaure mit Chlorkaliumlosung, so wird eine aquivalente Menge Chlorwasserstoffsaure frei, welche, nach dem vollstandigen Ausfallen des Siliciumfluorkaliums

 $^{^{1})}$ H Wishicenus hat diese Waschflasche noch vervollkommuet (siehe Zeitschi $_{1}$ angew ('hem 1902, S 50) — $^{2})$ Chem News 39 179 (1879) —

durch Alkohol, ohne Schwierigkeit mit Normalalkali titrirt werden kann, und zwar in derselben Flussigkeit, da der durchscheinende Niederschlag des Kaliumsalzes die Endreaction scharf erkennen lasst.

Bullnhei er benutzt dieses Verfahren zur Fluorbestimmung. Nachdem alles Fluorsilicium in die Vorlage übergetrieben ist, enthalt dieselbe, neben überschussiger Chlorkaliumlosung, die der Siliciumfluorwasserstoffsaure aquivalente Menge Chlorwasserstoffsaure und Siliciumfluorkalium. Zur vollstandigen Abscheidung des letzteren fügt man ein dem Vorlageninhalt gleiches Volumen (80 ccm) Alkohol hinzu und lasst einige Zeit bedeckt stehen. Hierauf titrirt man mit $\frac{n}{10}$ -Kalllauge unter Anwendung von Phenolphtalein als Indicator. Man titrirt rasch und lasst die erste schwache Rosafarbung gelten. Um eine etwaige saure Reaction des Alkohols in Rechnung zu ziehen, stellt man sich eine Mischung von Wasser, Alkohol und Chlorkalium in dem angewandten Mengenverhaltnisse her und bestimmt den Verbrauch an $\frac{n}{10}$ -Kalilauge, welcher von dem oben gefundenen abzuziehen ist.

esti g des Fluors i de P a ze asche.

Diese Bestimmung ist von Wichtigkeit bei der Untersuchung von Rauchschaden an Pflanzen. Schon der qualitative Nachweis der sehr geringen Mengen von Fluor, um die es sich hier handelt, ist schwierig, einmal, weil bei der Einascherung Fluormetall verfluchtigt werden kann, dann aber auch, weil die Glasatzung, welche hier die einzig anwendbare Reaction bildet, durch geringe Mengen von fast stets vorhandener Kieselsaure verhindert oder sehr geschwacht wird. Diese Schwierigkeiten haben bei der quantitativen Bestimmung noch mehr Bedeutung H. Ost 1) vereinigt den qualitativen Nachweis des Fluors in Pflanzenaschen mit der quantitativen Bestimmung und grundet die letztere auf die Ermittelung der Gewichtsabnahme, welche kleine Glasplatten durch Einwirkung des als Fluorwasserstoff entwickelten Fluors erleiden. Wie vorhin angedeutet, ist hierzu eine voilstandige Entfernung der Kieselsaure eiforderlich. Zu diesem Zweck muss die Asche mit Alkalicarbonat geschmolzen werden. Um aber das in dei Asche als Fluorealcium vorhandene Fluor in losliches Alkalifluorid überzufuhren, ist ein erheblicher Zusatz von Kieselsaure nothig (Bd I, S 614), wodurch die Schwierigkeit noch vermehrt wird

Ost verfahrt in folgender Weise 15 bis 25 g lufttrockene gemahlene Pflanzensubstanz wird verascht 2), die Asche mit $1^{1}/_{2}$ Thlin Kreselsaure und

⁾ Ber d deutsch chem Ges 26, 151 (1893) — 2) H Wishreenus hat besondere Platingefasse zur Veraschung von Pflanzen behufs Fluorbestimmung angegeben in Zeitschi 1 anal Chem 40, 445 (1901) und in Zeitschi f

5 Thln. Kalıumnatriumcarbonat gemischt und im Platintiegel erst uber der Bunsenflamme, dann funf Minuten über dem Geblase bis zum ruhigen Fluss geschmolzen. Bei zu langem Schmelzen geht Fluor durch Verda pfen verloren Die Schmelze wird mit heissem Wasser ausgezogen, das Filtrat mit Ammoniumcarbonat erwarmt und der Niederschlag von Kieselsaure, Thonerde etc. nach 12 stundigem Stehen kalt abfiltrirt und mit Ammoniumcarbonat enthaltendem Wasser ausgewaschen. Die abgedampfte ammoniakfreie Losung wird zur Entfernung des Restes von Kieselsäure in einer Platinschale mit Phenolphtalein versetzt und heiss mit Salpetersaure fast neutralisirt; dann wird mit wenig ammomakalischer Zinkoxydlosung (Bd. I, S. 609, 615) zur Trockne verdampft. gelost, filtrirt und die letztere Operation noch einmal wiederholt. schwach alkalischen Fluoralkalılosungen konnen ohne Gefahr in Glastrichtern filtrirt werden. Die nunmehr ganz kieselsaure- und ammoniakfreie Losung wird weiter mit Salpetersaure bei Siedehitze abgestumpft - wobei in der Regel eine Spur Calciumphosphat ausfallt und dann, noch eben alkalisch, kochend mit Chlorcalcium gefällt. abfiltrirte Niederschlag wird in der Platinschale mit Essigsaure übergossen, bis zum vollstandigen Verjagen der Saure erwärmt und mit Wasser ausgezogen Der jetzt bleibende Ruckstand besteht aus Fluorcalcium nebst Calciumphosphat und anderen Beimengungen und dient zur Entwicklung der Flusssaure fur die Aetzung.

Man ubergiesst den Ruckstand im Platintiegel mit einigen Tropfen 60 gradiger Schwefelsaure und bedeckt den Tiegel mit einem gewogenen, ebenen Glasplattchen. Der Tiegel wird im Sandbade vier bis acht Stunden auf 100 bis 150° erhitzt, zuletzt starker bis zum Entweichen von Schwefelsauredampfen, wonach das Glasplattchen gereinigt und zuruckgewogen wird. Wahiend nun das Aussehen der Aetzbilder keinen Schluss auf die Starke der Aetzung gestattet, ist der Gewichtsverlust nach Ost's Versuchen annahernd proportional dem Fluorgehalt, es entspricht ein Gewichtsverlust von 0,8 bis 0,9 mg einem Gehalt von 1 mg Fluor. Die Glasplattchen durfen selbstredend bei einem Versuch mit Schwefelsaure ohne Fluor weder eine Gewichtsabnahme noch Erblinden zeigen.

Bemerkungen. Die vorgeschiebene Menge von 1½ Thln Kieselsaure beim Aufschliessen der Asche genugt, ist aber unbedingt nothwendig, weil man bei geringerem Zusatz keinen vollständigen Aufschluss des Fluorcalciums erzielt. Die ganze Operation erfordert bei ihrer Umständlichkeit eine geubte Hand, um die kleinen Mengen Fluor ohne Verlust zu bestimmen. Bleiben nur geringe Mengen kieselsaure bei der schliesslich zur Aetzung dienenden Substanz, so kann das Fluor ohne jede Glasatzung als Fluorkiesel entweichen. Es empfiehlt sich auch, die Asche des anzuwendenden Filtripapiers auf Fluor zu untersuchen.

tick toff.

Einen directen qualitativen Nachweis für dieses farb-, geruchund geschmacklose Gas, welches weder selbst brennbar ist noch die Verbrennung unterhalt, giebt es nicht. Als Bestandtheil der Luft kommt der Stickstoff fast in allen technischen Gasgemischen vor, und da derselbe, ebenso wie Wasserstoff und Methan, durch keines der in der gewohnlichen Gasanalyse gebrauchlichen Absorptionsmittel zuruckgehalten wird, so kann der nach Entfernung aller absorbirbaren Gase bleibende Gasrest aus den genannten drei Gasen bestehen Nachdem alsdann noch Wasserstoff und Methan durch Verbrennung in Wasser und Kohlendioxyd ubergeführt und die Verbrennungsproducte entfernt worden sind, betrachtet man den unverbrennlichen und unabsorbirbaren Gasrest als Stickstoff Dass derselbe die Gase der Argongruppe enthalten kann, kommt fur gewohnlich nicht in betracht und wird unter "Argon und Helium" besprochen, wo auch die speciellen Absorptionsmittel angegeben sind, mit deren Hulfe der Stickstoff aus einem solchen Gasgemisch entfernt wird Nach H. Erdmann 1) kommt Stickstoff in vielen Mineralien des nordischen Urgesteins vor, z B. in Yttrotitanit (0,018 Proc N), Columbit etc, allgemein in den die seltenen Erden enthaltenden Mineralien. Der Stickstoff ist in diesen Gesteinen in Form von Nitrid (haufig neben Helium) an Metalle gebunden und kann durch Kochen des gepulverten Minerals mit Natronlauge in Form von Ammoniak ausgetrieben und durch Auffangen in Salzsaure bestimmt werden 2)

Nach Lord Rayleigh und W Ramsay!) ist das Gewicht des "chemischen" Stickstoffs, d. h. des reinen Gases bei 0° und 760 mm Druck 1,2505 g pro Liter, wahrend 1 Liter des "atmospharischen" Stickstoffs, d. h. des wie oben erhaltenen Gasrestes, 1,2572 g wiegt Dieser Gasrest enthalt aber noch Argon (s. diesen Artikel).

¹⁾ Ber d deutsch chem Ges 29, 1710 (1896) — 2) Vergl auch V Kohlschutter, Liebig's Ann 317, 158 (1901) — 3) Zeitschi f physikal Chem.

Die Loslichkeit des Stickstoffs in Wasser ist gering. Nach O. Pettersson und K. Sonden 1) absorbirt 1 Liter Wasser aus Luft von 760 mm Druck

bei	00				19,53	ccm
27	60				16,34	٠,
"	9,180				15,58	77
22	$14,10^{0}$				14,16	

Was die gasanalytische Bestimmung des Stickstoffs anlangt, so kann man einen Gasrest nur dann als Stickstoff betrachten, wenn man sicher ist, dass kein Wasserstoff und kein Methan zugegen ist. Hat man daher ein Gasgemisch nur durch Absorptionsmittel analysirt, also nach einander Kohlendioxyd, Sauerstoff und Kohlenoxyd durch Kallauge, Pyrogallat und ammoniakalisches Kupferchlorur entfernt, z. B. in der Bunte'schen Burette oder im Orsat'schen Apparate oder mittelst Hempel's Gaspipetten, so kann man den Gasrest als Stickstoff auffuhren, wenn es sich um die Analyse von atmospharischer Luft (vergl. S. 442), von Kalkofengasen, Rauchgasen, Hoch- oder Flammofengasen handelt Bei Steinkohlengas dagegen, sowie bei Wassergas, Generatorgas, Naturgas und ahnlichen muss der nach der Absorption übrig bleibende Rest noch der Verbrennung unterworfen werden, ehe man den Stickstoffgehalt messen kann. Siehe hieruber bei "Methan" im Capitel "Kohlenstoff".

Die Bestimmung des Stickstoffs in organischen Substanzen siehe unter "Elementaranalyse".

Stickstoffoxydul.

Das Stickoxydulgas ist farblos, besitzt einen schwachen, angenehmen Geruch und susslichen Geschmack, gegen Lackmus reagirt es neutral Nach Carius?) lost 1 Vol. Wasser bei 760 mm Druck und bei 10° 0,92, bei 20° 0,67 Vol. In dei Siedehitze entweicht das Gas wieder vollstandig. 1 Vol. Alkohol lost bei 20° 3,025 Vol. Stickoxydul, auch Aether, fluchtige und fette Oele nehmen das Gas auf Eigentliche Absorptionsmittel, welche gestatten, das Gas aus einem Gemisch zu entfernen, sind nicht bekannt. Dieser Umstand sowie anderseits die betrachtliche Loslichkeit in wasserigen Absorptionsmitteln macht den Nachweis und die Bestimmung des Stickoxyduls schwierig, so dass es bislang nicht möglich ist. Spuren des Gases nachzuweisen

Mit Sauerstoff hat es die Eigenschaft gemeinsam, die Verbrennung zu unterhalten z.B einen glimmenden Holzspan zum Entflammen zu bringen, während es selbst unverbrennlich ist. Mit Wasserstoff erhitzt, zerfallt es in Stickstoff unter Bildung von Wasser (S. 444). Vom

¹⁾ Ber d deutsch chem Ges 22, 1443 (1889) - 1) Landolt-Born-

Sauerstoff unterscheidet sich das Stickoxydul dadurch, dass es mit Stickoxyd keine braunen Dampfe giebt und alkalisches Manganchlorurpapier (S. 1) nicht braunt.

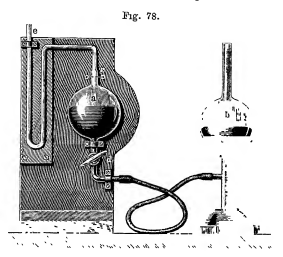
Quantitative Bestimmung des Stickoxyduls. Da das Stickoxydul keine oxydirenden Eigenschaften hat, somit auf Zinnchlorür, Eisenoxydul, Sulfite und Sulfide ohne Einwirkung ist, da es ferner durch Oxydationsmittel, wie Chromsaure, Permanganat oder Hypochlorit, nicht in eine hohere Oxydationsstufe verwandelt wird, so sind alle auf Anwendung dieser Korper berühenden chemischen Methoden ausgeschlossen. Ebenso wenig sind, wie eingangs erwähnt, absorptiometrische Methoden anwendbar. Es wird daher bis jetzt noch immer die gasvolumetrische Methode nach dem Bunsen'schen Princip benutzt, nach welchem ein Gemenge von Stickoxydul und Wasserstoff entweder durch Explosion oder beim Durchleiten durch ein gluhendes Rohr freien Stickstoff und Wasser bildet:

$$N_2O + 2H = 2N + H_2O.$$
2 Vol 2 Vol 2 Vol 2 Vol

Wenn man also ein gemessenes Volumen Stickoxydul mit überschussigem Wasserstoff mischt, das Gesammtvolumen misst und die Verbrennung bewirkt, so würde, wenn der gebildete Wasserdampf als solcher bestehen bliebe, keine Volumveranderung zu beobachten sein. Da aber das dem Wasserdampf entsprechende Gasvolumen infolge der Abkuhlung verschwindet und zwar, wie die Gleichung zeigt, auf je 2 Vol. Stickoxydul 2 Vol Wasserdampf verschwinden, so ist die eingetretene Contraction gleich dem Volumen des vorhanden gewesenen Stickoxyduls.

Verbrennung durch Explosion Wegen der Loslichkeit des Stickoxyduls in Wasser fangt man das Gas am besten über Quecksilber in der Bd. I, S 549, Fig. 58 beschriebenen Burette auf und zwar in der S. 435 erwahnten Form ohne Erweiterung des Rohres der Burette zuzumischende Wasserstoffgas wird in der Hempel'schen Wasserstoffpipette (Fig. 25, S. 72) entwickelt. Hempel fand 1), dass die von manchen Autoren constatirten Nebenreactionen bei der Explosion (Bildung von Ammoniak und Stickoxyden) vermieden und eine genau nach obiger Gleichung stattfindende Zerlegung erhalten wird, wenn der Wasserstoffzusatz das zwei- bis dreifache Volumen des Stickoxyduls betragt Besteht das zu analysirende Gas aus fast remem Stickoxydul oder aus Stickstoff und etwa 20 Proc Stickoxydul, so genugt der Wasserstoffzusatz, um ein explosives Gasgemisch zu bilden (Gemische von 100 Vol N2O und 460 Vol H sind nicht mehr explosiv, solche von 100 N₂O auf 116 H explodiren so hettig, dass der Apparat zerstort wird). Ist weniger Stickoxydul vorhanden, so mischt man

nach Bunsen zweckmassig ausser Wasserstoff noch reines Knallgas hinzu, welches aus dem S. 72, Fig. 24 beschriebenen Apparate entwickelt wird. Der Zusatz von Knallgas ist so zu bemessen, dass, abgesehen von dem Stickoxydul-Wasserstoffgemisch, auf 100 Vol nicht brennbares Gas zwischen 26 bis 64 Vol. Knallgas kommen. Letztere Volumverhaltnisse sind nach Bunsen einzuhalten, weil bei geringerem Knallgasgehalt keine Explosion eintritt, bei grösserem aber sich hohere Stickstoffoxyde bilden. Das zugesetzte Knallgasvolumen braucht nicht



genau gemessen zu werden, da dasselbe nach der Explosion in der Pipette Fig. 78 (s. auch S. 70) verschwindet. Hempel erhielt nach dieser Methode bei Gemischen von 98 bis 11 Proc Stickoxydul scharfe Resultate Da die schliessliche Messung aber im Ablesen einer Volumverminderung besteht, welche dem vorhanden gewesenen Stickoxydul gleich ist, so konnen Stickoxydulmengen, welche weniger als etwa Funftelprocente eines Gemisches betragen, schon wegen der unvermeidlichen Ablesefehler nicht mehr nachgewiesen werden Der Mangel einer Methode zum Nachweis und zur Bestimmung geringer Mengen von Stickoxydul ist um so misslicher, als das Gas sich fast bei jeder Reduction der Salpetersaure zu Stickoxyd bildet 1). Gelegentlich der Prufung vorstehender Methode fand Hempel, dass es unmoglich ist, selbst aus dem reinsten Ammoniumnitiat ganz reines Stickoxydul darzustellen, das Salz, bei moglichst medriger Temperatur (225 bis 235°) zersetzt, lietert hochstens ein 98 procentiges Gas, welches mit Stickstoff verunieinigt ist. v. Knorre und Arndt stellen reines Stickoxyd aus Hydroxylaminchlorid und Eisenchlorid dar (S 449 #)

¹⁾ Verol auch Linnoe Bei d deutsch chem Ges 14 2196 (1881)

Verbrennung in der gluhenden Rohre. Nach Cl. Winkler lasst sich Stickoxydul, mit mindestens seinem gleichen Volumen Wasserstoff gemischt, auch beim Durchleiten durch die schwach glühende Drehschmidt'sche Platincapillare (s. bei Kohlenstoff) unter Bildung von Stickstoff und Wasser zersetzen.

Die Bestimmung des Stickoxyduls nach der Verbrennungsmethode ist nur in solchen Gasgemischen moglich, welche keine anderen mit Wasserstoff verbrennbaren Gase, wie Sauerstoff, enthalten; die Zusammensetzung eines nach dieser Methode behandelten Gemisches von Stickoxydul und Stickoxyd lasst sich durch Rechnung finden (s. bei Stickoxyd) Ist man genothigt, andere Gase vorher durch Absorption zu entfernen, so ist ein Verlust von Stickoxydul unvermeidlich, und wenn nur geringe Mengen desselben vorhanden sind, so konnen sie ganz übersehen werden. Denn nach Lunge 1) lost sich das Gas in erheblichen Mengen in all den Reagentien, welche für die Absorption von Kohlendioxyd (Kalilauge), von Sauerstoff (Pyrogallat), von Stickoxyd und salpetriger Saure (Eisenvitriollosung, concentrirte Schwefelsaure) benutzt werden. Auch Chlorcalcium- und Chlornatriumlosung nehmen Stickoxydul auf und konnen deshalb nicht als Sperrflussigkeiten gebraucht werden. Hat man grossere Mengen von Stickoxydul von den genannten Gasen zu reinigen, so benutzt man zur Absorption des Kohlendioxyds, Schwefeldioxyds und der Säuren des Stickstoffs eine feste, wenig befeuchtete Kalıkugel, und zur Absorption von Sauerstoff feuchten Phosphor (S 12)

Die Bestimmung von Stickoxydul neben Stickstoff s. unter Stickoxyd.

Stickoxyd.

Qualitativer Nachweis.

Das Gas ist farblos, reagirt neutral und lost sich wenig in Wasser. Nach L. W Winkler nimmt 1 Vol. Wasser bei 0° 0,074 Vol, bei 20° 0,047 Vol. desselben auf 2°). In Alkohol ist das Gas loslicher, 1 Vol. Alkohol absorbirt 0,266 Vol bei 20° (Carius) 1°). Kalilauge nimmt kein Stickoxyd auf. In Schwefelsaure ist das Gas in verschiedenen Mengen je nach der Concentration der Saure loslich. 100 Vol concentrirter Schwefelsaure, welche in der Gasanalyse zum Trocknen und zur Absorption der hoheren Stickstoffoxyde benutzt wird, losen nach O Lubaisch (Inaug-Diss 1886) 3,5 Vol Stickoxyd

100	Vol	von	68,5	Proc	II_2SO_4	losen	1,7	Vol	NΟ	
100	"	33	45,5)	3)	1)	2,0)))	
100	,))	37,7	1	"))	2,7	1)	11	
1()()	"	,	24,3	11	1)	3)	4,5	>>	1)	

¹⁾ Ber d deutsch, chem Ges 14, 2188 (1881) — 2) Landolt-Born-

Eine Losung von 1 Thl. Eisenvitriol in 2 Thln. Wasser löst ihr 12 faches Volumen Stickoxyd auf, wobei sich die Losung tief schwarzbraun farbt, eine Reaction, welche sowohl zur Erkennung als zur Bestimmung des Gases dient. Die dunkle Farbung ruhrt von einer sehr unbestandigen Verbindung des Ferrosulfats mit Stickoxyd her, erhitzt man die Losung, so giebt sie sammtliches Stickoxyd wieder ab, wobei sich indess ein kleiner Theil des letzteren zu Stickoxydul reducirt, wahrend etwas Ferrisulfat gebildet wird.

Eine andere Reaction zur Erkennung des Stickoxyds beruht auf der leichten Oxydirbarkeit dieses Gases (im Gegensatz zum Stickoxydul); Stickoxyd ist zwar nicht brennbar, vereinigt sich aber mit dem Sauerstoff der Luft unter Bildung der gelbrothen Dampfe des Stickstofftetroxyds NO₂. Kaliumpermanganat oxydirt Stickoxyd zu Salpetersäure; dieses Verhalten dient zur quantitativen Bestimmung des Gases (s. unten).

Quantitative Besti ung des Stickoxyds.

Durch directe Absorption. Man treibt das über Wasser in der Gasburette Fig. 1 befindliche Gas, nach dem Ablesen des Volumens, in die zusammengesetzte, mit einer Losung von Eisenvitriol (s. oben) beschickte Gaspipette (Fig. 3, S. 5) und aus dieser wieder in die Burette zuruck. Die Volumverminderung entspricht dem vorhanden gewesenen Stickoxyd. Die Eisenvitriollosung muss erneuert werden, nachdem sie ihr dreifaches Volumen Stickoxyd absorbirt hat (Hempel).

Nach E Divers kann anstatt der Ferrosalzlosung auch eine concentrirte alkalische Losung von Kalium- oder Natriumsulfit benutzt werden, dieselbe absorbirt Stickoxyd vollstandig und schnell.

Selbstredend mussen bei Anwendung des letzteren Reagens alle Gase, welche durch alkalische Losungen absorbirt werden, vorher entfernt werden. Da Stickoxydul nicht vorher entfernt werden kann und dieses Gas von den genannten Reagentien absorbirt wird (vergl S 446), so ist die Absorptionsmethode bei einem Gemisch von Stickoxydul und Stickoxyd nicht anwendbar.

Titrimetrische Bestimmung des Stickoxyds.

Eine angesauerte Losung von Kaliumpermanganat oxydn't Stickoxyd zu Salpetersaure nach dem Schema

Diese Methode empfiehlt G Lunge 1) zur Untersuchung der aus

¹⁾ Chem Ind 1881, S 345, Zeitschi it angew Chem 1890, S 567 und

dem Gay-Lussac-Thurm austretenden Gase der Bleikammern bei der Schwefelsaurefabrikation. Dieselben enthalten namlich selbst bei einem Ueberschuss von Sauerstoff noch etwas Stickoxyd, weil die Mischung der Gase nie ganz vollstandig stattfindet.

Man saugt die Gase mittelst eines gearchten Aspirators zunachst durch einige mit Natronlauge gefullte Waschflaschen, um sie von Sauren, namentlich von Schwefeldioxyd und salpetriger Saure, welche aut Permanganat einwirken wurden, zu befreien, und danach durch ein Zehnkugelrohr (Bd. I, S. 804) oder ein Winkler'sches Schlangenrohr (), welches mit 30 ccm $\frac{n}{2}$ -Permanganat (1 ccm = 0,015698 g

 $\rm K~Mn~O_4)$ und 1 ccm Schwefelsaure (spec. Gewicht 1,25) beschickt ist ²). Den Ausflusshahn am Aspirator stellt man derart, dass in 24 Stunden wenigstens $^{1/}_2$ cbm Wasser ausfliesst Nach 24 stundigem Absaugen spult man den Inhalt des Rohres in ein Becherglas.

Vorher ist das Verhaltniss des Permanganats zu der Bd. I, S. 393 angegebenen sauren Eisenvitriollosung festzustellen, indem man 30 ccm Permanganat mit 50 ccm der Eisenlosung versetzt und mit der Permanganatlosung bis zur Rosafarbung zurucktitrirt; das zu Zurucktitriren verbrauchte Volumen Permanganat sei a.

Fügt man nun zu dem Inhalte des Kugelrohres 50 ccm Eisenlosung und titrirt mit Permanganat zuruck, so wird man ein Volumen b von letzterem verbrauchen, welches grosser ist als a. Die Differenz (b-a) entspricht dem durch Stickoxyd zersetzten Permanganat.

Nach dem Schema S. 447 entsprechen 6.156,98 g KMn O_4 10.13,93 g N (in Form von NO). Aus diesem Verhaltnisse, dem Gehalt des $\frac{n}{2}$ -Permanganats und dem zersetzten Volumen Permanganat ergiebt sich.

6.156,98 10.13,93 =
$$(a - b)$$
 0,015698 x ,

woraus

$$x = 0.00232 (a - b) g N.$$

Bezeichnet man das im Aspirator angezeigte Volumen Gas, nach-

¹⁾ Lunge (Zeitschi f angew Chem, loc cit) fand durch besondere Versuche, dass die Absorption des Stickoxyds durch Permanganat am vollkommensten in einem Zehnkugelichre oder in einem Glasperlenichte (S. 238) erreicht wird. Die Perlen sind leicht abzuwaschen, wenn man dieselben in eine Porcellanschale entleert und mit geringen Mengen Wasser umrührt. Die Winklei'sche Schlange absorbit nicht ganz so vollständig. Am wenigsten wirksam ist das Mitscheilich'sche Rohr (ein senkiechtes cylindrisches Rohi in Communication mit dies senkiecht über einander stehenden Kugeln). — 2) Oline Zusatz von Saure scheidet sich Mangandioxyd aus,

dem man es auf 0° und $760\,\mathrm{mm}$ Druck reducirt hat. mit V', ausgedruckt in Cubikmetern, so enthielt 1 cbm Gas:

$$\frac{0,00232 (a - b)}{V'}$$
 g N.

Genau genommen ist das Gasvolumen, in welchem die gefundene Menge xg Stickstoff enthalten war, nicht V', sondern V' plus dem Volumen der von der Natronlauge und dem Permanganat absorbirten Gase (vergl. S. 241). Fur die Praxis genugt indess die gemachte Annahme.

estimmung des Stickoxyds durch Verbre en mit Wasserstoff.

Ebenso wie Stickoxydul (S. 444) zerfallt Stickoxyd, wenn man es mit überschüssigem Wasserstoff gemischt durch ein gluhendes Platinrohr leitet, in Stickstoff unter Bildung von Wasser:

$$2 \text{ NO} + 2 \text{ H}_2 = \text{N}_2 + 2 \text{ H}_2 \text{O}.$$

 $2 \text{ Vol.} \quad 2 \text{ Vol} \quad 1 \text{ Vol.} \quad 2 \text{ Vol}$

Da die 2 Volumen Wasser verschwinden, so tritt hier eine Contraction der 4 Volumen auf 1 Volumen, also von 3 Volumen ein.

Somit verhalten sich.

Contraction NO 3 Vol. 2 Vol.
$$= 1 \frac{2}{3}$$

d. h. das nach dem Gluhen verschwundene Volumen mit ², multiplicirt ergiebt das Volumen Stickoxyd.

Die Operation wird, wie bei der Bestimmung des Stickoxyduls (S. 444) angegeben, ausgeführt mit dem Unterschiede, dass die Drehschmidt'sche Platincapillare in diesem Falle bis zur hellen Rothgluth erhitzt und das Gasgemisch langsam hindurchgeleitet werden muss (Als Sperrflussigkeit kann hier Wasser anstatt Quecksilber benutzt werden.)

G. v. Knorre und K. Arndt¹), von welchen diese Methode herruhrt, haben namlich gefunden, dass nur unter diesen Bedingungen die Reaction nach dem angegebenen Schema verlauft. Bei rascherem Durchleiten des Gasgemisches oder schwacherer Eihitzung der Platincapillare bildet sich Ammoniak, und die Contraction wird zu gross gefunden.

Da der Versuch, durch welchen die genannten Autoren pruften, ob die Reaction genau nach dem oben gegebenen Schema verlauft. auch fur ahnliche Untersuchungen sehr instructiv ist, so moge die Ausführung desselben hier beschrieben werden

Es wurden gemischt.

Stickoxyd, aus reinem Kaliumnitrat und frisch ausgekochter salzsaurer Eisenchlorurlösung dargestellt 42,8 ccm und Wasserstoff zum Gesammtvolumen 91,9 ccm.

Nach dem langsamen Durchleiten durch die rothgluhende Platincapillare verminderte sich das Volumen auf 27,9 ccm.

Dieser Gasrest besteht, wenn die Reaction nach dem obigen Schema ohne Ammoniakbildung verlaufen ist, aus dem Stickstoff des Stickoxyds und überschussigem Wasserstoff, was durch Bestimmung des noch vorhandenen Wasserstoffvolumens (x ccm) zu bestatigen ist.

Darauf wurden, um das Gasgemisch explosiv zu machen, noch 12,4 ccm elektrolytisches Knallgas hinzugefügt (dessen Volumen in der Rechnung nicht berücksichtigt wird, weil dasselbe nach der Explosion vollstandig verschwindet) und das Gemenge durch den Funken zur Explosion gebracht, wonach das Volumen sich ver inderte auf: 34,6 ccm.

Die Volumverminderung von 44,4-34,6=9,8 ccm entspricht dem verschwundenen gesammten Wasserstoff (x ccm) und dem zur Wasserbildung nothigen Sauerstoff, also $\frac{x}{2}$ ccm. Es ist also

$$x + \frac{x}{2} \text{ oder } \frac{3x}{2} = 9.8,$$

woraus

$$x = 6.5$$
 ccm H.

Da anfangs 91.9 - 42.8 = 49.1 ccm H hinzugefugt waren, so sind also 49.1 - 6.5 = 42.6 ccm H bei der Reaction im Platinrohre verschwunden.

Der hierbei entstandene Stickstoff ergiebt sich aus der Differenz:

$$27.9 - 6.5 = 21.4 \text{ ccm N}.$$

Somit sind die bei der Reaction ins Spiel tretenden Gasvolumen:

ccm NO ccm H ccm N

$$42.8 + 42.6 = 21.4 + \text{Wassel},$$

was dem Schema

2 Vol.
$$+$$
 2 Vol. $=$ 1 Vol. $+$ Wasser

entspricht

Aus der Contraction 91 9 — 27,9 = 64,0 ergiebt sich das Volumen des Stickoxyds zu $64 \times {}^{2}/_{3} = 42,7$ ccm, was mit dem angewandten Volumen Stickoxyd übereinstimmt.

Bestimmung von Stickoxyd neben Stickoxydul.

Da Stickoxydul mit Wasserstoff durch die Platincapillare geleitet eine seinem Volumen gleiche Contraction giebt (S 444), Stickoxyd hingegen bei derselben Operation die $1^{1}/_{2}$ fache Contraction erleidet, so

beider Gase mit Wasserstoff das Volumen von Stickoxyd und Stickoxydul in folgender Weise berechnen.

Bezeichnet man mit x das Volumen Stickoxyd, mit y das Volumen Stickoxydul, so ist

x + y = V das Volumen des Gemisches.

Nach dem Glühen mit Wasserstoff giebt x die Contraction 1,5 x und y die Contraction y, bezeichnet man die Gesammtcontraction mit C, so ist 1,5 x+y=C. Aus den beiden Gleichungen ergiebt sich sofort x=2 (C-V). Wegen der grosseren Löslichkeit des Stickoxyduls uss bei einem solchen Gemisch Quecksilber als Sperrflüssigkeit benutzt werden.

In dem S. 450 angegebenen Beispiele der Bestimmung des Stickoxyds durch Verbrennung mit Wasserstoff ist der Fehler nicht berücksichtigt worden, welcher durch Vernachlässigung des Volumens der Platincapillare nebst ihren Verbindungsstücken bezw. der darin enthaltenen Gase begangen wird. In nachstehendem Beispiele, welches die Analyse eines Gemisches von Stickoxydul und Stickstoff zum Gegenstande hat, ist dieses Volumen von v. Knorre und Arndt 1) zum Zweck genauer Bestimmungen in Rechnung gezogen worden. Zunächst muss der Inhalt der Platincapillare und der Verbindungsstucke zwischen der Gasbürette und der Pipette ausgemessen werden. Zu diesem Zweck stellt man das Quecksilber in der mit der Capillare verbundenen Gasbürette auf den Nullpunkt ein, wobei also die Quecksilberoberflache im Niveaurohre oder in der Niveaukugel in derselben Hohe steht. Dann schliesst man das freie Ende der Capillare mittelst Gummischlauch und Quetschhahn, so dass nun die Luft in derselben unter Atmospharendruck steht. Senkt man alsdann das Niveaugefass so weit, bis die Entfernung der beiden Quecksilberoberflachen gleich ist der Halfte des herrschenden Barometerstandes, so verdoppelt sich das Volumen der abgeschlossenen Luft, und das in der Burette abgelesene Volumen ist alsdann gleich dem zu messenden Volumen der Capillare etc. (Eine andere Methode zu demselben Zweck s. weiter unten)

In dem folgenden Beispiele betragt dieses Volumen $v=0.8\,\mathrm{ccm}$. Um sicher zu sein, dass die Capillare zu Anfang eines Versuches nur Luft enthalt, gluht man dieselbe vor jedem Versuche aus, wahrend man einen Luftstrom hindurchsaugt

so betragt das Gasvolumen $V_1 + \iota = 45.5 + 0.8$ ccm.

Man fuhrt das Gasgemisch durch die gluhende ('apillare in die Pipette und wieder zuruck, liest das Volumen nach dem Erkalten ab, wahrend die Verbindung nach der Capillare zu geoffnet ist, und erhalt das Volumen $V_2\,+\,v\,=\,38.5\,+\,0.8\,{\rm cc}$.

Die Contraction betragt somit

 $(\tilde{V}_1 + v) - (V_2 + v) = V_1 - V_2 = 7.0 \text{ ccm}.$

Diese Contraction ist aber nicht ganz durch die Reaction des Stickoxyduls auf den Wasserstoff bewirkt worden, sondern ein Theil derselben kommt auf Rechnung der Reaction des in der Capillare enthaltenen Luftsauerstoffs auf den Wasserstoff. Von den 0,8 ccm Luft in der Capillare waren 0,16 ccm 0 und 0,64 ccm N; die 0,16 ccm 0 haben 0,32 ccm H oxydirt, so dass 0,16 + 0,32 oder rund 0,5 ccm Contraction auf Rechnung der letzteren Reaction kommen und somit von der Gesa mtcontraction abzuziehen sind.

Die in Rechnung zu ziehende Contraction betragt also·

 $V_1 - V_2 - 0.5 = 6.5$ ccm.

U nun das Volumen H zu finden, welches bei der Reaction des H auf $\rm N_2O$ verbraucht wurde, bestimmt man den nicht verbrannten Wasserstoff durch Explosion mit uberschussig zugesetzter Luft.

Dieses Gasgemisch wird in die Explosionspipette übergeführt, durch den Funken zur Explosion gebracht und der Rest wieder in die Burette zurückgeführt.

Das Volumen nach der Explosion 1st . . . V_4 70,6 ccm. Die Contraction somit V_3 — V_4 = 26,2 ccm.

Dieselbe ist Folge der Verbrennung des ganzen in der Burette enthaltenen Wasserstoffuberschusses, woraus letzterer sich berechnet zu

$$^{2}/_{3} (V_{3} - V_{4}) = 17.5 \text{ ccm}.$$

Der in der Burette enthaltene, ursprunglich vorhandene und aus der Zersetzung des N₂O herruhrende Stickstoff ist demnach

$$V_2 - \frac{2}{3}(V_3 - V_4) = 38.5 - 17.5 = 21 \text{ ccm}.$$

Wie vorhin bemerkt, hat das in der abgesperrten Capillare enthaltene Gemisch von Wasserstoff und Stickstoff an der Explosion nicht theilgenommen. Aus dem eben gefundenen Verhaltnisse von H und N lasst sich aber die Menge dieser in der Capillare enthaltenen Gase berechnen $35.5 \cdot 17.5 \, \mathrm{H} = 0.8 \, x$, woraus $x = 0.39 \, \mathrm{H}$, oder genugend genau: die $0.8 \, \mathrm{ccm}$ Gas bestanden aus $0.4 \, \mathrm{ccm}$ H und $0.4 \, \mathrm{ccm}$ N.

Der Gesammtuberschuss an H nach der ersten Explosion betrug also . $^{2}_{3}$ $(V_{3} - V_{4}) + 0.4 = 17.9$ ccm.

Der Gesammt-N betrug $V_2 - \frac{1}{3} (V_3 - V_4) + 0.4 = 21.4$ ccm.

Der Ueberschuss an H ware aber grosser gefunden worden, wenn bei der ersten Verbrennung kein Luftsauerstoff in der Capillare gewesen Gemische v Stickstoff, Stickoxydul, Stickoxyd, Sauerstoff. 453

Demnach betragt der Wasserstoff, welcher nicht an der Verbrennung des N_2 0 theilgenommen hat, 17.9 + 0.3 = 18.2, somit der zur Verbrennung des N_2O verbrauchte $V_H - 18.2 = 6.5$ ccm H.

Von dem Gesammtstickstoff 21,4 ccm ist der in der Capillare zu Anfang vorhandene Luftstickstoff rund 0,6 ccm abzuziehen, so dass der im Gasgemische ursprunglich vorhandene und der aus der Zersetzung des N_2 O resultirende N betragt 21.4 - 0.6 = 20.8 ccm N.

Stellt man nun die gefundenen Zahlen zusammen, so ergiebt sich:

- 1. Volumen des Gasgemisches
- 2. Contraction nach der Verbrennung mit H . . 6.5 ccm
- 3. verbrauchter Wasserstoff 6,5 ccm,
- 4. im Reste Stickstoff . .

Da nun die Contraction gleich ist dem verbrauchten Wasserstoffvolumen, so ergiebt sich nach S. 444, dass das zersetzte Gas aus Stickoxydul bestand; dessen Volumen ist gleich der Contraction, also 6,5 ccm N2O, und der ursprunglich vorhandene Stickstoff beträgt V - 6.5 = 20.8 - 6.5 = 14.3 ccm N.

Analyse eines Gasgemisches, welches Stickstoff, Stickoxydul, Stickoxyd und Sauerstoff enthalt, je nachdem diese Gase neben einander bestehen können.

Von den genannten Gasen konnen neben einander bestehen 1. No. N₂O und O₂, 2 N₂, N₂O, NO. Dagegen schliessen sich NO und O gegenseitig aus. Ob die eine oder andere Gruppe von Gasen vorliegt. erkennt man daran, dass eine Probe des Gemisches auf Zusatz von Luft farb- und geruchlos bleibt (N2, N2O, O2) oder braune, nach Stickstofftetroxyd riechende Dampfe giebt (No., No., NO).

Nach den vorhergehenden Methoden lassen sich solche Gasgemische analysiren unter Benutzung der im Nachstehenden entwickelten allgemeinen Formeln 1).

Das Volumen des zu untersuchenden Gases sei in com T.

dazu werden V_H ccm Wasserstoff gefugt zum Gesammtvolumen V_1

Nachdem das Gas durch die gluhende Drehschmidt'sche Ca-

pillare geleitet wurde (1. Verbrennung), betragt das Volumen Τ,

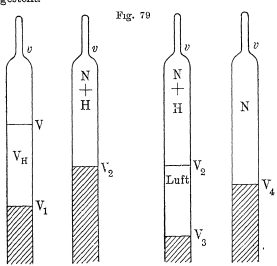
Hierzu wird Luft gefugt bis zum Gesammtvolumen L Nach der 2 Verbrennung bleibt das Volumen T.

Um die S. 451 benutzte Correction, welche dadurch nothig wurde, dass man das Volumen V3, unter Verwerfung des in der Capillare ent-

haltenen Gases (v). in die Explosionspipette überführte und hier den Wasserstoff verbrannte, zu umgehen, kann man das mit Luft gemischte Gas (V3) auch sammt dem in der Capillare enthaltenen Gas (1) durch die gluhende Capillare fuhren und hat dann nur die durch den Luft-

¹⁾ Privatmittheilung von Heirn Piof Di G. v Knoire, Charlotten-

sauerstoff in v bedingte Correction einzuführen, wie sich im Folgenden ergeben wird. Das Volumen v der Capillare ist in den folgenden Skizzen als eine Verlangerung der Gasburette über den Nullpunkt hinaus dargestellt.



1. Contraction. Nach der 1. Verbrennung beträgt die Contraction $(V_1 + v) - (V_2 + v) = V_1 - V_2$

Der Gasrest $(V_2 + v)$ besteht aus N_2 und uberschüssigem H_2 . In diesem soll der uberschussige H2 durch die 2. Verbrennung

mit überschussiger Luft bestimmt werden.

2. Contraction Nach der 2. Verbrennung betragt die Contraction $(V_3 + v) - (V_4 + v) = V_3 - V_4$

Die Menge des uberschüssigen H₂ betrug demnach. ²/₃ (V₃ - V₄),

der bei der 1. Verbrennung verbrauchte H2

$$H_2 = \frac{2}{3} (V_3 - V_4)$$
 oder $V_1 = V = \frac{2}{3} (V_3 - V_4)$. fur den Stickstoff $V_2 + v = \frac{2}{3} (V_4 - V_4)$.

Es bleibt somit für den Stickstoff

Man hatte also die drei Daten

- a) 1. Contraction
- $V_1 V \frac{2}{3} (V_3 V_1),$ b) verbrauchter Wasserstoff .
- $V_2 + v \frac{2}{11} (V_1 V_4).$ c) Stickstoff

Diese sammtlichen Werthe erfordern aber eine Correction, weil in der Capillare vor Beginn der Analyse Luft enthalten war, und zwar 4/5 v Stickstoff und 1 5 v Sauerstoff. Indem die 1/5 v Sauerstoff mit ², c Wasserstoff verbrannten, erzeugten sie eine Contraction von $\frac{1}{5}$.

welche von der gemessenen Contraction a) abzuziehen ist, für die durch Verbiennung der zu untersuchenden Gase erzeugte Contraction Gemische v Stickstoff, Stickoxydul, Stickoxyd, Sauerstoff. 458

A Contraction, corrigint $V_1 - V_2 - \frac{1}{2} v$. Ferner ist von dem verbrauchten Wasserstoff b) die durch Luft-

sauerstoff in der Capillare verbrauchte Menge $\frac{2 v}{5}$ abzuziehen. Somit betragt der von den zu untersuchenden Gasen verbrauchte Wasserstoff

B. Verbrauchter Wasserstoff, corrigirt

 V_1 — V — $^2/_3$ (V_3 — V_4) — $^2/_5$ v.

Endlich stammen von dem gefundenen Stickstoff c) $\frac{4}{5}$ ccm aus der in der Capillare enthaltenen Luft, so dass der in den zu unter-

suchenden Gasen enthaltene und bei der 1. Verbrennung aus denselben entstandene Stickstoff betragt:

C. Stickstoff im Rest, corrigirt $V_2 - \frac{2}{3} (V_3 - V_4) + \frac{1}{5} v$. Diese aus der Analyse erhaltenen Daten A, B und C genügen,

um die im Folgenden zu entwickelnden Gleichungen aufzulösen.

Die in Frage kommenden Reactionsgleichungen sind· $N_2O + H_2 = N_2 + H_2O$ Contraction· 2 - 1 = 1 Vol.

1 Vol. 1 Vol. 1 Vol. 1 Vol. 1 Vol. (1)

1 Vol. N_2 O verbraucht 1 Vol. H_2 . . . (2)

1 Vol. N_2^{2} O bildet 1 Vol. N_2 (3)

 $2 \text{ NO} + 2 \text{ H}_2 = \text{N}_2 + 2 \text{ H}_2 \text{ O}$ Contraction 4 - 1 = 3 Vol.

2 Vol 2 Vol 1 Vol 1 Vol. NO giebt 2/3 Vol. Contr. (4) 1 Vol. NO verbraucht 1 Vol. H₂ (5)

1 Vol. NO bildet 1/2 Vol. N_2 (6)

 $O_2 + 2 H_2 = 2 H_2 O$ Contraction 3 — 0 = 3 Vol. 1 Vol. O_2 giebt 3 Vol. Contr. (7)

 $1\ \ Vol.\ O_2\ \ verbraucht\ 2\ \ Vol.\ H_2\ \ .\ .\ (8)$ I. Fall Eine Probe des Gases wird mit Luft gemischt, bleibt farb- und geruchlos. Das Gas kann bestehen aus

 $x \operatorname{ccm} N_2$, $y \operatorname{ccm} N_2 O$, $z \operatorname{ccm} O_2$.

Dann 1st x + y + z = V.

x ccm N₂ geben keine Contraction, y ccm N₂O geben nach (1) y ccm Contraction, z ccm O₂ geben nach (7) 3z ccm Contraction

Somit ist die Contraction nach der Verbrennung mit Wasserstoff y+3z, welche gleich zu setzen ist der nach A berechneten corrigirten Contraction.

$$y + 3 = V_1 - V_2 - \frac{3 \iota}{5}$$
 (1)

x ccm N₂ verbrauchen keinen Wasserstoff, y ccm N₂O verbrauchen nach (2) y ccm Wasserstoff, ccm O verbrauchen nuch (8) 2 ccm Wasserstoff Somit ist nach B

$$y + 2z = V_1 - V - \frac{2}{3}(V_3 - V_4) - \frac{2v}{5} \cdot \cdot (II)$$

x ccm N_2 bleiben x ccm N_2 , y ccm N_2 O bilden nach (3) y ccm N_2 , z ccm O_2 bilden keinen N_2 .

Somit ist nach C:

$$x + y = V_2 - \frac{2}{3} (V_3 - V_4) + \frac{v}{5} \cdot \cdot \cdot$$
 (III)

Aus diesen drei Gleichungen ergiebt sich, dass die Vccm Gas bestanden aus ·

ccm Stickstoff:
$$x = 3 \ V - V_1 - V_2 + \frac{4}{3} \ (V_3 - V_4) + \frac{v}{5}$$
, ccm Stickoxydul $y = V_1 + 2 \ V_2 - 3 \ V - 2 \ (V_3 - V_4)$, ccm Sauerstoff: $z = V - V_2 + \frac{2}{3} \ (V_3 - V_4) - \frac{v}{5}$.

II. Fall. Eine Probe des Gases giebt, mit Luft gemischt, braune Dampfe und riecht nach Stickstofftetroxyd. Das Gas kann bestehen aus:

 $x \operatorname{ccm} N_2$, $y \operatorname{ccm} N_2 O$, $z_1 \operatorname{ccm} N O$.

Dann 1st.

$$x + y + z_1 = V$$

Auf grund ahnlicher Ueberlegungen, wie vorhin, erhalt man die drei Gleichungen

$$\begin{array}{lll} y \, + \, ^3/_2 \, z_1 \, = \, V_1 \, - \, V_2 \, - \, ^3/_3 \, v & = & \text{Contraction,} \\ y \, + \, z_1 \, = \, V_1 \, - \, V \, - \, ^2/_3 \, (V_3 \, - \, V_4) \, - \, ^2/_5 \, v \, = \, \text{verbrauchtem Wasserstoff,} \\ x \, + \, y \, + \, \frac{z_1}{2} \, = \, V_2 \, - \, ^2/_3 \, (V_3 \, - \, V_4) \, + \, ^1/_5 \, v \, = \, \text{Stickstoff im Rest.} \end{array}$$

Aus diesen Gleichungen ergiebt sich, dass die $V \ \mathrm{ccm}$ Gas bestanden aus

Je nach der Zusammensetzung des Gasgemisches kann eine der Unbekannten = 0 werden.

Stickstofftetroxyd (Stickstoffperoxyd).

Das Stickstofftetroxyd N O_2 entsteht in dei Regel durch Oxydation des Stickoxyds an der Luft und giebt sich durch seine rothbraunen Dampfe zu erkennen. Seine Bildung aus dem Stickoxyd ist auch der Anhaltspunkt dafur, dass man es mit dem Tetroxyd und nicht mit dem Tworyd N O_2 (s. dieses) zu thur hat de es sich in seinen Reactionen

von letzterem nicht unterscheidet und sowohl Jodkaliumstarkepapier bläut als auch Eisenvitriollosung braunt (s. Stickstofftrioxyd).

Von Wichtigkeit ist das Verhalten des Stickstofftetroxyds gegen concentrirte Schwefelsaure, welches von G. Lunge¹) eingehend untersucht worden ist. Nach Cl. Winkler²) nimmt Schwefelsäure von 1,7 spec. Gewicht (60° Bé.) 26 Proc. ihres Gewichtes an Stickstofftetroxyd auf und bildet in diesem Zustande der Sattigung eine gelbe, rothe Dämpfe ausstossende Flussigkeit, die sich beim Erwärmen dunkler farbt und das Gas unter Aufbrausen entweichen lasst. Nach Lunge kann jedoch das Tetroxyd — wenigstens unter den gewohnlichen Bedingungen — in Berührung mit Schwefelsaure nicht bestehen, sondern zerlegt sich in Stickstofftrioxyd und Salpetersäure. Das Trioxyd bildet sofort mit eine Theil der Schwefelsaure Nitrosylschwefelsäure (s. Stickstofftrioxyd), wahrend die Salpetersäure sich als solche auflost:

$$N_2O_4 + SO_2(OH)_2 = SO_2(OH)NO_2 + HNO_3.$$

Die Nitrosylschwefelsaure lost sich in der überschussigen Schwefelsaure zu einer farblosen Flussigkeit auf, jedoch nur bis zu einer gewissen Grenze, welche um so hoher liegt, je concentrirter die Schwefelsaure ist. Ueber diese Grenze hinaus macht sich zunachst eine gelbliche Farbe bemerklich, welche bei stärkeren Schwefelsauren eist bei viel hoherem Gehalte an Nitrosylschwefelsaure eintritt.

Da auch solche Säuren bei längerem Kochen (nicht bei Wasserbadtemperatur) farblos werden, so scheint der Ueberschuss von Nitrosylschwefelsaure lose gebunden zu sein.

Alle Auflosungen von Nitrosylschwefelsaure in Schwefelsaure (in der Schwefelsaurefabrikation Nitrosen genannt), gleichgültig, ob sie daneben Salpetersäure enthalten oder nicht, nehmen beim Erwärmen weit unter ihrem Siedepunkte eine goldgelbe oder noch dunkler gelbe Farbe an, werden aber beim Erkalten wieder farblos. Die Bestandigkeit der Nitrosylschwefelsaure in schwefelsaurer Losung ist selbst beim Siedepunkte der Schwefelsaure sehr gross, wenn die Concentration der letzteren nicht unter 1,70 spec. Gewicht fallt.

Das Bestreben zur Bildung von Nitrosylschwefelsaure ist so gross, dass beim Einleiten von Stickstofftrioxyd oder von Stickoxyd in Schwefelsaure, selbst bei sehr grosser gleichzeitiger Zufuh von Lutt, sich keine Oxydation zu Stickstofftetroxyd oder zu Salpeteisaure wahinehmen lasst. Nach Lunge enthalten daher auch die gewohnlichen Nitrosen kein Stickstofftetroxyd, und man berechnet den ganzen Sauerstoffverbrauch bei der Chamaleontitrirung auf Stickstofftrioxyd oder Nitrosylschwefelsaure, und wenn der Versuch im Nitrometer mehr Stickoxyd gegeben hat, als dem berechneten Trioxyd entspricht, so

¹⁾ Dingler's polyt Journ 233, 63, 155, 235 (1879) — 2) Unters. d Industrian 50 (1978)

wird der Ueberschuss an Stickstoff als Salpetersaure ${\rm H\,N\,O_3}$ berechnet (vergl. S. 289, 460).

Das Stickstofftetroxyd verhalt sich bei den meisten Reactionen

wie ein Gemisch von Trioxyd und Pentoxyd

$$4 NO_2 = N_2O_3 + N_2O_5$$

So zerlegt Wasser dasselbe nach dem Schema

$$2 NO_2 + H_2O = HNO_2 + HNO_3$$
,

Alkalien absorbiren es unter Bildung von Nitrit und Nitrat:

$$2N0, + 2K0H = KN02 + KNO3 + H20.$$

Kalumpermanganat oxydirt das Tetroxyd zu Salpetersaure. Hierauf beruht seine Bestimmung in der Salpetersaure, welches wohl der einzige Fall von analytischem Interesse sein durfte (s. Salpetersaure, S. 469).

Stickstofftrioxyd u d Nitrite.

Qualitativer Nachweis.

Das Stickstofftrioxyd bildet, wie das Tetroxyd, gelbrothe Dampfe, welche Jodkaliumstarkepapier blau farben. Alkalilösungen absorbiren das Gas unter Bildung von Alkalinitrit. Die Eigenschaft des Trioxvds. sich in concentrirter Schwefelsaure unter Bildung von Nitrosulfonsaure, SO₂(OH)NO₂, aufzulosen, wurde schon S. 457 erwahnt. macht von derselben Gebrauch, wenn es sich darum handelt, geringe Mengen von Stickstofftrioxyd aus einem Gemisch mit anderen Gasen, z B. Stickstoff und Sauerstoff in den Bleikammern, nachzuweisen bezw. zu bestimmen. Die Schwefelsaure soll wenigstens das spec. Gewicht 1,702 haben. Enthält die Schwefelsaure bedeutende Mengen von Trioxyd, so giebt sich letzteres beim Vermischen der Saure mit einigen Tropfen Wasser als braune Dampfe zu erkennen, zum Nachweis geringer Mengen verdunnt man die Schwefelsaure mit mehr Wasser und fugt Jodkalium und Starkelosung hinzu. Dass Substanzen, wie Chlor, Eisenoxyd, Jodsaure, welche ebenfalls Jodausscheidung bewirken, bei dieser Reaction nicht zugegen sein duifen, versteht sich von selbst

Eisenvitriollosung, welche man über Stickstofftrioxyd enthaltende Schwefelsaure schichtet, farbt sich an der Berührungsstelle braun (vergl. S. 447).

Leitet man Stickstofftrioxyd in eine Losung von Kaliumpermanganat ein, so wird dieselbe entfarbt; das Trioxyd wird dabei zu Salpetersaure oxydirt

Quantitative Bestimmung des Stickstofftrioxyds.

Man saugt mit Hulfe eines Aspirators eine bestimmte Menge Gas

wird, durch concentrirte Schwefelsaure. Letztere wird am besten in gemessenem Volumen, 10 bis 25 ccm, vorgelegt, damit man die zu analysirende Probe ohne weiteres mit der Pipette entnehmen kann; man umgeht dadurch das nachherige Verdunen auf ein bestimmtes Volumen, was in anbetracht der Zersetzbarkeit der nitrosen Schwefelsaure durch Wasser nur mittelst concentrirter Schwefelsaure geschehen konnte. Bei nicht zu schnellem Gasstrome genugt eine Waschflasche, im anderen Falle vertheilt man das abgemessene Volumen Schwefelsaure auf zwei Waschflaschen, deren Inhalt man nach beendeter Operation vereinigt und durch Hin- und Hergiessen mischt.

Die Bestimmung des Stickstofftrioxyds beruht auf der Oxydation desselben durch Permanganat nach folgendem Schema:

und kann durch directe Titration oder durch Rücktitrıren ausgeführt werden.

Zur directen Titration lässt man die Schwefelsäure aus einer Glashahnburette unter Umruhren in ein abgemessenes Volumen Kaliumpermanganat, welches man stark mit Schwefelsaure angesäuert und mit Wasser von 40° stark verdünnt hat, eintropfeln, bis Entfarbung eintritt.

Die Bestimmung mittelst Rucktitration, welche vorzuziehen ist, wird ausgeführt, indem man ein mit der Pipette abgemessenes Volumen der Schwefelsaure in ein abgemessenes Volumen Permanganatlosung einfliessen lasst und den Ueberschuss des letzteren mit Oxalsaure zurucktitrit.

Als Permanganatlosung kann man \$^1/10\$ normale benutzen (3,1396 g KMn \$O_4\$ im Liter). Aus dem verbrauchten Permanganat ergiebt sich zunachst die Gewichtsmenge des titrirten Stickstofftrioxyds mittelst des in der obigen Gleichung ausgedruckten Verhaltnisses 4 156,98 g KMn \$O_4\$ entsprechen 5.75,5 g \$N_2O_3\$, diese Gewichtsmenge ist auf das gesammte Volumen der vorgelegten Schwefelsaure umzurechnen Weitere Umrechnungen auf gasformiges Trioxyd anzustellen, sowie Correctionen anzubringen, hat wenig Werth. G Lunge \$^1\$) halt es in anbetracht der Thatsache, dass Stickstofftrioxyd beim Verdampfen sich fast (nicht ganz) vollstandig in Stickoxyd und Stickstofftetroxyd dissociirt, heute für ein vergebliches Unternehmen, \$N_2O_1\$ quantitativ in \$Gasen nachweisen zu wollen, obwohl es sich aus seinen Componenten \$NO\$ und \$N_2O_4\$ in Berührung mit allen Reagentien sofort zurückbildet am vollstandigsten in Berührung mit concentrirtei Schwefelsaure zu Nitrosulfonsaure, \$O_2(OH) NO_2\$

- 01 To not 1000

Es wurde also nach dem angegebenen Verfahren auch ein etwaiger Gehalt an $N_2\,O_4$ bei der Absorption durch Schwefelsaure sich in $N_2\,O_3$ umbilden.

Ebenso wenig sind exacte Resultate zu erwarten von der Untersuchung einer nitrosen Schwefelsaure auf die verschiedenen Stickstoffsauren N_2O_3 , N_2O_5 und HNO_3 . Man begnugt sich nach Lunge am besten damit, den gesammten, bei der Cha aleontitrirung gefundenen Sauerstoffverbrauch auf N_2O_3 bezw. auf $SO_2(OH)NO_2$ umzurechnen, das dem N_2O_3 entsprechende Stickoxydvolumen vom Gesammtvolumen Stickoxyd, welches im Nitrometer erhalten wurde, abzuziehen und den Rest von NO als HNO_3 zu berechnen.

Die Bestimmung des in concentrirter Schwefelsaure enthaltenen Stickstofftrioxyds im Nitrometer wird, wie S. 289 beschrieben, ausgeführt, indem man ein abgemessenes Volumen der Schwefelsaure durch den Trichter des Instrumentes über das Quecksilber bringt und den Trichter mit reiner concentrirter Schwefelsaure nachwascht.

Qualitativer Nachweis der Nitrite.

Die Nitrite sind fast alle in Wasser leicht loslich, die meisten losen sich auch in Alkohol, Silbernitrit ist in Wasser schwer loslich. Die festen Salze oder die Losungen entwickeln auf Zusatz von verdunnter Schwefelsaure gelbrothe Dampfe von Stickstofftrioxyd; auch Essigsaure zersetzt dieselben (Unterschied von Nitraten).

Auf Zusatz von Jodkalium- und Starkelosung farbt sich die Lösung eines Nitrits beim Ansauern mit Schwefelsäure blau

$$KNO_2 + KJ + H_2SO_4 = J + K_2SO_4 + H_2O + NO.$$

Ueber die Empfindlichkeit dieser Reaction vergl. S. 148.

Die Losung der Nitrite giebt, ohne Zusatz von Saure (vergl. Nitrate), beim Ueberschichten mit Eisenvitriollosung eine braune Zonenreaction. Vermischt man die Losungen, so verlauft die Reaction in der Weise, dass sich zunachst grunliches Ferronitrit ausscheidet

$$2 \operatorname{FeSO}_4 + 4 \operatorname{KNO}_2 = 2 \operatorname{Fe}(\operatorname{NO}_2)_2 + 2 \operatorname{K}_2 \operatorname{SO}_4$$

Letzteres zerfallt aber bald, indem sich Ferrihydroxyd bildet, wahrend das hierbei frei werdende Stickoxyd sich in der überschussigen Ferrosulfatlosung mit brauner Farbe auflost

$$2 \, \mathrm{Fe} \, (\mathrm{N} \, \mathrm{O}_2)_2 \, + \, 3 \, \mathrm{H}_2 \, \mathrm{O} = 2 \, \mathrm{Fe} \, (\mathrm{OH})_3 \, + \, 3 \, \mathrm{NO} \, + \, \mathrm{N} \, \mathrm{O}_2$$

Schon durch starkes Schutteln, schneller beim Erwarmen, wird das Stickoxydul unter Entfalbung der Losung ausgetrieben und der hellbraune Niederschlag des Ferilhydroxyds erscheint.

California Traka ila 1 Jan L. C. ... M. A. 21.

ıntensiv blau gefarbt. Man lost nach E. Kopp¹) etwa 0,001 g Diphenylamin, (C, H,)2 NH, in etwa 10 ccm reiner concentrirter Schwefelsaure und fugt auf einem Uhrglase einen Tropfen der zu prüfenden Losung hinzu. Andere Oxydationsmittel, wie Salpetersaure, Chlorsaure, unterchlorige Saure, verhalten sich ebenso.

Ueber die Auffindung von Spuren von Nitrit, auch neben Nitrat. mittelst der von P. Griess angegebenen Reagentien Metadiamidobenzol und α-Naphtylamin-Sulfanilsaure (letzteres wird als das eigentliche Griess'sche Reagens bezeichnet) vergl. S. 95.

In alkalischer Losung, mit metallischem Aluminium oder Zink erhitzt, werden die Nitrite (ebenso wie die Nitrate) in Ammoniak umgewandelt.

Eine mit Schwefelsaure angesäuerte Losung von Kaliumpermanganat wird durch Nitrite unter Entfarbung reducirt (vergl. S. 459).

aassa alytische esti g der Nitrite.

Das Princip und die Ausfuhrung dieser Methode zur Bestimmung sehr geringer Mengen von salpetriger Saure wurden bereits bei der Wasseranalyse erortert (S. 151). Die Art der Ausführung von Nitritbestimmungen, wie sie früher üblich war und welche darin besteht, die stark verdunnte, ganz schwach angesauerte Nitritlösung mit Chamaleon zu versetzen, bis die salpetrige Saure fast, aber noch nicht vollständig oxydirt ist, dann mehr Schwefelsaure hinzuzufugen und bis zur Rosafarbung zu titriren, hat mehrere Übelstände. Ein Verlust an Stickoxyd ist auch bei verdunnten Losungen nicht ganz zu vermeiden, wie der Geruch deutlich anzeigt. Dann aber ist das Eintreten der Endreaction unbestimmt, die letzten geringen Mengen von salpetriger Saure werden sehr langsam vom Permanganat oxydirt, so dass man zuletzt immer langere Zeit warten muss, um zu sehen, ob die eingetretene Rosafarbung bestehen bleibt

G. Lunge²) empfiehlt daher, die umgekehrte Titration anzuwenden, welche darin besteht, dass man die Losung des Nitrits in die Burette bringt und aus dieser in ein abgemessenes Volumen Permanganat bis zur Entfarbung einfliessen lasst. Die Permanganatlosung wird auf 40 bis 50° erwarmt und mit so viel verdunnter Schwefelsaure versetzt, dass die Losung bis zuletzt sauer bleibt, damit sammtliches Nitrit beim Einfliessen zersetzt wird. Der Vortheil des Verfahrens ist tolgender. Die salpetrige Saure trifft im Augenblicke, wo sie in Freiheit gesetzt wird, mit überschussigem Chamaleon zusammen, so dass etwa entstandenes Stickoxyd, ehe es aus der Losung entweichen kann zu Salpetersaure oxydirt wird. Man kann daher auch die Permanganatlosung behuts schnellerer Reaction erwarmen

¹⁾ Ber. d deutsch chem. Ges 5, 284 (1872) — 2) Zeitschi f angew

Eine andere Art der Ausfuhrung haben L. P. Kinnicutt und J. U. Nef 1) angegeben. Diese losen das Salz in wenigstens 300 Thln. Wasser von gewohnlicher Temperatur auf, lassen $\frac{n}{10}$ -Permanganat langsam bis zur Rothfarbung hinzutropfen, sauern mit zwei bis drei Tropfen verdünnter Schwefelsaure an, worauf sofort ein Ueberschuss von Permanganat hinzugefugt und die Flüssigkeit nach starkem Ansauern mit Schwefelsaure zum Kochen erhitzt wird. Der Ueberschuss an Permanganat wird mit $\frac{n}{10}$ -Oxalsaure zurücktitrirt.

Bei einer vergleichenden Untersuchung erhielt Lunge nach letzterer und nach seiner Methode übereinstimmende Resultate.

In gleicher Weise, wie die Lösung der Nitrate, lasst sich nach der Lunge'schen Methode auch die nitrose Schwefelsaure auf Gehalt an Stickstofftrioxyd bezw. Nitrosylschwefelsaure titriren. Das Ansauern des Permanganats fallt natürlich fort, ebenso das Erhitzen, weil die Flüssigkeit beim Einfliessen der Schwefelsaure warm genug wird.

Die Gesammtanalyse des Natriumnitrits wird nach Lunge in der Weise ausgeführt, dass man den Wassergehalt einer Probe durch Trocknen bei 130° bestimmt, einen etwaigen unlöslichen Rückstand abfiltrirt und bestimmt, darauf in aliquoten Theilen der Losung das Chlor mit Silbernitrat und die Schwefelsaure durch Chlorbaryum fallt und den Gesammtstickstoffgehalt im Nitrometer ermittelt. Die Differenz zwischen dem Gesammtstickstoff und dem durch Titration gefundenen und als Natriumnitrit berechneten Stickstoff wird auf Natriumnitrat berechnet

Das zur Titirung von Nitrit dienende halbnormale Chamaleon (15,698 g Salz im Liter) wird am besten auf ein reines Nitrit eingestellt. Als solches dient das wegen seiner Schwerlöslichkeit am leichtesten rein zu erhaltende Silbeinitrit Ag NO₂. Man stellt dasselbe durch Fallen einer concentrirten Losung von Kaliumnitrit durch Silbernitratlösung dat Den Niederschlag lost man in möglichst wenig kochendem Wasser und reinigt ihn durch zweimaliges Umkrystallisiren Das über Schwefelsaule im Vacuum getrocknete Salz kann durch Glühen und Wagen des metallischen Silbers auf Reinheit geprüft wei den

Um nun den Titer des Chamaleons mittelst dieses Salzes zu bestimmen, lost man dasselbe in concentrater Schwefelsaure auf, stellt somit eine kunstliche Nitrose von bekanntem Gehalt an Stickstofftmoxyd her 2). Man lost 5 g des Salzes in 500 ccm reiner, von Stickstoffverbindungen absolut freier Schwefelsaure von 1,842 spec Gewicht mit der Vorsicht auf, dass das Salz erst auf dem Boden des Gelasses in Berührung mit der Saure kommt. Man eineicht dies, indem man

¹⁾ Amer Chem Jouin 5, 388 (1883) — 2) Lunge, Bei d deutsch.

das Salz in ein dunnes Rohrchen einschmelzt und letzteres mit Hulfe eines Glasstabes auf dem Boden eines hohen Glassylinders zerstosst, wobei das frei werdende Stickstofftrioxyd sich in der hohen Saureschicht ohne Verlust auflost. Von der so erhaltenen nitrosen Schwefelsaure bringt man einen Theil in die Bürette und verfährt, wie oben fur die Analyse selbst angegeben wurde

Es ist indess hier nothig, das abgemessene Volumen Chamaleon, von annahernd halbnormaler Starke, auf wenigstens das Zehnfache mit Wasser zu verdunnen, weil sonst beim Vermischen mit der hochst concentrirten Schwefelsaure die Temperatur zu hoch steigt.

O. Reitmair und A. Stutzer¹) haben die oben angeführte Lunge'sche Methode zur Titration der Nitrite als bewährt befunden und übereinstimmende Resultate erhalten bei Losungen, deren Gehalt zwischen 1 und 0,2 Na NO₂ und deren Temperatur zwischen 40 und 66° schwankte.

Die gasvolumetrische Bestimmung der Nitrite im Nitrometer wird in derselben Weise ausgeführt wie diejenige der Nitrate (s. diese S. 479).

Colorimetrische Bestimmung der salpetrigen Säure.

In neuerer Zeit sind noch einige sehr scharfe Reagentien zum Nachweis und zur colorimetrischen Bestimmung von Spuren von salpetriger Saure bezw. Nitrit angegeben worden.

E. Riegler's ²) Naphtolreagens auf salpetrige Saure wird bereitet, indem man 2 g chemisch reines Natriumnaphtionat und 1 g β -Naphtol puriss. mit 200 ccm destillirtem Wasser kräftig schuttelt und die Losung filtrirt. Dieselbe ist farblos und lasst sich im Dunkeln ohne Veranderung aufbewahren.

Qualitativer Nachweis. Man bringt 10 ccm der auf salpetrige Saure zu prüfenden Losung in ein Proberohrchen, fügt 10 Tropfen von dem Naphtolreagens hinzu, ferner zwei Tropfen concentrirte Salzsaure und schuttelt die Mischung einige Male gut durch Lasst man jetzt in das schief gehaltene Probeiohrchen etwa 20 Tropfen Ammoniak einfliessen, so tritt an der Grenzfläche der beiden Flussigkeiten ein mehr oder weniger roth gefärbter Ring auf Beim Umschutteln erscheint die ganze Flussigkeit, je nach der Menge der salpetrigen Saure, rosa bis roth gefärbt. Da verdunnte Losungen des Reagens veilchenblaufluoreschen, so muss die Farbenerscheinung im durchtallenden Lichte beobachtet weiden. Mittelst dieser Reaction lasst sich 1 Thl salpetrige Saure in 100 Millionen Theilen Flussigkeit nachweisen

Die Reaction beruht daraut, dass die Naphtionsaure durch sal-

¹⁾ Zeitschi f angew Chem 1901, S 666 - 2) Zeitschi f anal Chem

petrige Saure in Diazonaphtalınsulfosaure verwandelt wırd, welche mit β -Naphtol und Ammoniak einen rothen Azofarbstoff bildet.

Zur colorimetrischen quantitativen Bestimmung mittelst dieser Reaction bereitet man sich eine Vergleichsflussigkeit, indem man 0,405 g reines trockenes Silbernitrit (S. 462) in heissem, destillirtem Wasser auflost, etwas Chlornatrium hinzufugt und nach dem Erkalten auf 1 Liter verdunnt. Nach dem Absetzen des Chlorsilbers entnimmt man 10 ccm der so erhaltenen Losung von Natriumnitrit und verdunnt abermals auf 1 Liter.

 $100\,\mathrm{ccm}$ dieser Losung, welche $0{,}0001\,\mathrm{g}$ $\mathrm{N}_2\mathrm{O}_3$ enthalten, bringt man in einen Glaskolben, fugt 20 bis 30 Tropfen von dem Naphtolreagens hinzu, ferner vier Tropfen concentrirte Salzsaure, schüttelt mehrmals gut durch und lasst nun etwa 20 Tropfen concentrirtes Ammoniak einflie en. Die nach dem Durchschutteln rosaroth gefarbte Losung dient als Vergleichsflussigkeit, sie muss vor jeder Bestimmung frisch bereitet werden.

Von der zu untersuchenden Flüssigkeit bringt man ebenfalls 100 ccm in einen Kolben, fügt 20 bis 30 Tropfen Naphtolreagens hinzu, vier Tropfen concentrirte Salzsaure, schuttelt gut durch und versetzt schliesslich mit 20 Tropfen Ammoniak.

Zum Farbenvergleich bedient man sich eines Colorimeters (Bd. I, S. 545). Flussigkeiten, welche mehr als 0,0001 g N_2O_3 in 100 cc enthalten, mussen mit destillirtem Wasser verdunnt werden. Mittelst dieser Methode lassen sich 0,00005 g N_2O_3 in 1 Liter Wasser quantitativ bestimmen.

Man kann das Naphtolreagens auch in Pulverform anwenden, indem man gleiche Theile Naphtionsaure und β -Naphtol puriss. in einem Morser innig mischt. Von diesem Pulver nimmt man eine kleine Messerspitze statt der 20 Tropfen Reagens. Das Pulver hat den Vortheil, sich absolut unverändert aufbewahren zu lassen und ist ebenso empfindlich, wie die obige Losung.

H. Erdmann¹) giebt als sehr empfindliches Reagens auf salpetrige Saure die 1-Amido-8-naphtol-4-6-disulfosaure (auch Amidonaphtol-K-saure genannt) an. Diese Saure hat die Eigenschaft, sich in saurer Losung mit Diazoverbindungen zu Monoazofarbstoffen zu kuppeln, welche durch ihre Leichtloslichkeit, ihre aussergewohnliche Farbstarke und ihre charakteristische Nuance für den Nitritnachweis besonders geeignet sind

Die Diazoverbindung entsteht durch Einwirkung der salpetrigen Saure auf Sulfanilsaure oder, an deren Stelle, auf p-Amidobenzoesaureestei (s. weiter unten)

Nach Erdmann geschieht die Piufung in folgender Weise 500 ccm des zu prufenden Wassers werden mit 5 ccm einer salzsaulen Sulfanil-

saurelosung 1) (2 g krystallisirtes sulfanilsaures Natrium im Liter) versetzt. Da die Diazotirung sich in sehr verdünnter Losung nicht momentan vollzieht, so wartet man 10 Minuten und fugt alsdann etwa 0,5 g 1-Amido-8-naphtol-4-6-disulfosaure in fester Form als saures Alkalisalz hinzu. Bei Anwesenheit von salpetriger Säure tritt eine leuchtend bordeauxrothe Färbung ein, welche nach einer Stunde ihre volle Intensitat erreicht.

Als Vorzuge dieses Reagens gegenüber anderen giebt Erdmann folgende an: Die Losungen der 1-Amido-8-naphtol-4-6-disulfosäure fluoresciren unter den angegebenen Bedingungen nicht, wie das Naphtolreagens (S. 463), und der entstehende Farbstoff ist viel leichter loslich als der durch das Griess'sche Reagens gebildete (S. 95, 461), welcher in harten und salzhaltigen Wassern in Form eines braunrothen Niederschlages ausfallt, wodurch die quantitative colorimetrische Prüfung des Wassers unter Umstanden gestort wird.

Nachdem von anderer Seite die Vorzüge des neuen Reagens bestritten worden waren, hat H. Mennicke 2) dasselbe einer vergleichenden Prüfung mit den gebrauchlichsten Nitritreagentien unterworfen und kommt zu folgenden Schlussfolgerungen. Vorauszuschicken ist, dass bei den Versuchen an stelle der Sulfanilsaure der von Erdmann spater 3) vorgeschlagene p-Amidobenzoesaureester benutzt wurde, mit welchem die Diazotirung schon nach 5 Minuten, statt nach 10 Minuten erfolgt. Mennicke findet, dass die Empfindlichkeit des Erdmann'schen Reagens 1 Thl. NaNO, in 2000 Millionen Thln. Wasser ist, wahrend dieselbe fur Jodstarke sowie fur Riegler's Reagens 1:200 Mill., für das Griess'sche Reagens 1 · 400 Mill. beträgt. Die blaue Fluorescenz wirkt weniger storend als bei Griess' und Riegler's Reagens. Oxydirende Stoffe, welche namentlich die Jodstarkereaction beeinflussen, wirken nicht besonders ein Versuche, die der Reihe nach auf Zusatz von Eisenchlorid, Ammoniak, reducirenden Substanzen, Salpetersaure, Wasserstoffsuperoxyd und gelosten organischen Substanzen, in Mengen, die in der Natur im Wasser schwerlich vorkommen durften, angestellt wurden, ergaben durchweg gunstige Resultate. Mit Eisenchlorid allein, ohne salpetrige Saure, tritt Gelbfarbung ein, ist aber salpetrige Saure mehr als spurenweise vorhanden, so wird die Gelbfarbung durch die bordeauxrothe Farbung verdeckt, nur ist das Roth in diesem Falle weniger rein

Zur quantitativen colorimetrischen Bestimmung werden die Vergleichslosungen, wie S. 464 beschrieben, jedesmal frisch dargestellt. Bei mehr als minimalen Spuien salpetriger Saure kann die Reaction

¹⁾ Die Reagentien weiden unter dem Namen "Wasserprutungsmethode Bagdad" von der Firma J. F. Schwarzlose Soline, Berlin S. W., Markgrafenstrasse 29, in den Handel gebracht — 2) Zeitschr f. angew Chem 1900, S. 235, 711 — 3) Hauptversammlung d. Vereins deutsch Chemiker in

im offenen Becherglase gemacht werden. Bei Verdünnungen uber 1:100 Mill. muss man jedoch im verschlossenen Stopselcylinder operiren, weil sonst innerhalb der Stunde, welche die Proben zur Erreichung der höchsten Farbenintensitat stehen mussen, der Einfluss der in der Luft etwa enthaltenen salpetrigen Saure sich geltend macht. Bei stark verunreinigten Wassern, z. B. Abwassern, ist die Farbe mehr heliotrop, was aber bei einiger Uebung keine Schwierigkeit bei der colorimetrischen Bestimmung bildet. Uebrigens wird die Farbung durch Zusatz einiger Tropfen concentrirter Salzsaure auch hier klar und leuchtend bordeauxroth.

Salpetersä re u d die Nitrate.

Qualitativer Nachweis.

Die Nitrate geben bei der Zersetzung durch Schwefelsaure keine braunen Dampfe (Unterschied von Nitriten). Fügt man jedoch zu der Mischung etwas metallisches Kupfer, so zersetzt letzteres die Salpetersaure unter Bildung von Stickoxyd, welches an der Luft sich zu braunem Stickstofftetroxyd oxydirt:

$$3 \text{ Cu} + 8 \text{ HNO}_3 = 3 \text{ Cu} (\text{NO}_3)_2 + 4 \text{ H}_2 \text{O} + 2 \text{ NO}.$$

 $\text{NO} + \text{O} = \text{NO}_2$

Bei dieser Reaction wird, wie aus dem Schema ersichtlich, nur ein Theil des Stickstoffs in Stickoxyd verwandelt. Bringt man dagegen Salpetersaure oder ein Nitrat bei Luftabschluss mit concentrirter Schwefelsaure und Quecksilber zusammen, so wird aller Stickstoff in Form von Stickoxyd frei

$$2 \text{ HNO}_3 + 6 \text{ Hg} + 3 \text{ H}_2 \text{SO}_4 = 3 \text{ Hg}_2 \text{SO}_4 + 4 \text{ H}_2 \text{O} + 2 \text{ NO}$$

Diese für die quantitative Stickstoffbestimmung wichtige Reaction wurde zuerst von Walter Crum 1) angegeben und spater von Lunge in seinem Nitrometer (s. dieses S. 479) benutzt.

Dieselbe Zersetzung erleiden auch die Nitrite unter denselben Umstanden

Auf Stickoxydbildung beruht auch die Reaction mittelst Eisenvitriol

$$2\,\mathrm{HNO_3}\,+\,6\,\mathrm{FeSO_4}\,+\,3\,\mathrm{H_2SO_4} = 3\,\mathrm{Fe_2(SO_4)_3}\,+\,2\,\mathrm{NO}\,+\,4\,\mathrm{H_2O}.$$

Man stellt die Reaction an, indem man entweder die zu untersuchende Losung mit dem gleichen Volumen concentrirter Schwefelsaure mischt und auf die erkaltete Mischung vorsichtig eine frisch bereitete Losung von Eisenvitriol schichtet, oder indem man die Eisenvitriollosung mit der concentrirten Schwefelsaure mischt und diese Mischung mittelst einer Pipette auf den Boden des Probirrohres fliessen

lasst, in welchem sich die Nitratlosung schon befindet. An der Beruhrungsebene der beiden Flussigkeiten bildet sich die durch Auflosung des Stickoxyduls in der überschüssigen Eisenvitriollosung entstandene braune Farbung. Dieselbe tritt bei Anwesenheit von Spuren von Salpetersaure erst nach einigem Stehen auf.

Nitrite geben dieselbe Reaction ohne Zusatz von Schwefelsaure (S. 460).

In reiner verdunnter Salpetersaure, ebenso wie in mit Schwefelsaure angesauerter Losung eines Nitrates bringt Jodkalium- und Starkelösung keine Blaufarbung hervor (Unterschied von Nitrit). Bringt man aber in die Mischung einen Streifen Zinkblech, so farbt sich dieselbe allmahlich blau, infolge Reduction der Salpetersaure zu salpetriger Saure

$$HNO_3 + Zn + H_2SO_4 = HNO_2 + ZnSO_4 + H_2O_5$$

Man kann die Reaction auch in der Weise anstellen, dass man die Nitratlosung mit einer geringen Menge von Zinkstaub schüttelt, darauf mit Jodkalium- und Starkelosung versetzt und schliesslich mit reiner Schwefelsaure ansauert.

Mit Kali- oder Natronlauge und Aluminium erhitzt, liefern die Nitrate Ammoniak, indem der durch Einwirkung des Aluminiums auf das Alkalihydroxyd gebildete Wasserstoff in statu nascendi die Salpetersaure reducirt, nach den Gleichungen

$$6 \text{ NaOH} + 4 \text{ Al} + 3 \text{ H}_2 \text{ O} = \text{Na}_6 \text{ Al}_4 \text{ O}_9 + 12 \text{ H},$$

 $\text{KNO}_3 + 8 \text{ H} = \text{KOH} + 2 \text{ H}_2 \text{ O} + \text{NH}_3.$

Erhitzt man das Gemisch in einem kleinen Destillirkolben, welcher mit einer mit etwas Wasser beschickten und abgekuhlten Vorlage, z.B. einem Peligotrohre, verbunden ist, so lasst sich in letzterer nach Uebergang der ersten Tropfen des Destillates Ammoniak mittelst des Nessler'schen Reagens nachweisen. Durch einen Vorversuch muss man sich davon überzeugen, dass die zu verwendende Alkalilauge mit Aluminium erhitzt, nicht infolge eines etwaigen Gehaltes an stickstoffhaltigen Substanzen Ammoniak entwickelt. Ebenso muss ein Erhitzen der zu prüfenden Losung mit der reinen Alkalilauge allein die Gewissheit geben, dass keine Ammoniumsalze vorhanden sind

Wie Spuren von Nitraten durch Diphenylamin und durch Brucin aufzufinden sind, wurde S 96 und 288 angeführt. Die erstere Reaction wild auch in der Weise ausgeführt, dass man etwa 0,001 g Diphenylamin in etwa 10 ccm reiner concentriter Schwefelsaure auflost und hierzu einen oder zwei Tropfen der zu prufenden Losung hinzufugt. Es ist daran zu erinnern, dass diese Reaction keine specifische für Salpetersaure ist, sondern durch Oxydationsmittel im allgemeinen, wie salpetrige Saure, Chlorsaure und unterchlorige Saure

Phenolschwefelsaure, erhalten durch Auflosen von 1 Thl. Phenol in 4 Thln. concentrirter Schwefelsaure, wird am besten in folgender Weise zur Erkennung von Spuren eines Nitrates benutzt. Man verdampft einige Tropfen der zu prüfenden Losung auf Porcellan zur Trockne und betupft den noch warmen Rückstand mit einem oder zwei Tropfen des Reagens, wodurch er sich braunlichroth farbt. Fugt man alsdann Ammoniak im Ueberschuss hinzu, so tritt die intensiv gelbe Farbung des Ammoniumpikrats, $C_6H_2(NO_2)_3ONH_4$, auf. Chlorate geben letztere Reaction nicht.

Qua titative Besti m g der Salpetersäure u d Nitrate.

Da die Salpetersaure keine unloslichen Verbindungen von bestimmter Zusammensetzung giebt — unlosliche basische Nitrate, wie z. B. das Kupfersalz (I, S. 99) konnen hier nicht in betracht kommen 1) —, so ist eine directe Bestimmung durch Fallung nicht moglich. Sammtliche Methoden beruhen vielmehr darauf, die Salpetersaure entweder als solche acidimetrisch zu bestimmen oder dieselbe zu Stickoxyd oder zu Stickstoff zu reduciren oder in Ammoniak umzuwandeln. Von indirecten Bestimmungen wird bei den speciellen Methoden die Rede sein.

Besti mu g des Gehaltes der freie Salpetersäure durch Titratio .

Die Titration der reinen Salpetersaure bietet keine Schwierigkeit. Von einer wenig rauchenden Saure verdunnt man ein bestimmtes Volumen in einem Messkolben und titrirt einen aliquoten Theil der verdunnten Saure mit Normalalkali (S. 282). Wendet man Lackmustinctur als Indicator an, so muss, da die Alkalilauge stets etwas carbonathaltig ist, gegen Ende der Operation zum Kochen erhitzt werden.

Ist die Salpetersaure frei von Stickstofftetroxyd, oder enthalt sie nur Spuren davon, so titrirt man vortheilhaft auf Zusatz von Methylorange als Indicator in der Kalte. Grossere Mengen von Stickstofftetroxyd zerstoren dagegen die rothe Farbe des Methyloranges. Man verfahrt in diesem Falle, wie bei den speciellen Methoden weiter unten angegeben ist (S. 475).

¹⁾ Cinchonaminnitrat ist in mit Salzsaule angesauertem Wassel fast unloslich. Diese Eigenschaft ist von M. Ainaud [Compt iend 99, 191 (1884)] zum qualitativen Nachweis und zur quantitativen Bestimmung der Salpetersaule verwerthet worden.

pecielle Methoden.

In der Technik wird der Gehalt der Salpetersaure meist durch das Araometer bestimmt. Da das specifische Gewicht jedoch durch den fast immer vorhandenen Gehalt der Saure an Stickstofftetroxyd erheblich beeinflusst werden kann, so bestimmt man letzteres durch Titration mittelst Chamaleon und corrigirt das specifische Gewicht mit Hülfe der von G. Lunge und L. Marchlewski¹) aufgestellten Tabelle.

Die Bestimmung des Stickstofftetroxyds geschieht in folgender Weise: Man füllt die Säure in eine enge, in 0,05 ccm getheilte Burette, an welcher man mittelst Kugelschwimmer noch 0,01 ccm ablesen kann, und lasst sie einige Zeit in der Bürette stehen, bis sie die durch ein genaues Thermometer bestimmte Zimmertemperatur angenommen hat, was sich durch Constanz ihres Volumens in der Bürette kennzeichnet. Alsdann lasst man die Saure nach und nach in ein bestimmtes Volumen auf 40° erwarmter halbnormaler Chamaleonlosung (15,698 KMnO₄ im Liter) bis zum Verschwinden der Fäibung einfliessen. Die Anzahl der verbrauchten Cubikcentimeter Saure, mit dem der Zimmertemperatur entsprechenden specifischen Gewichte multiplicirt, ergiebt das Gewicht der verbrauchten Saure.

Da die Oxydation nach dem Schema:

$$\begin{array}{l} 2 \, \mathrm{K \, Mn \, O_4} + 5 \, \mathrm{N_2 \, O_4} + 2 \, \mathrm{H_2 \, O} = 2 \, \mathrm{K \, N \, O_3} + 2 \, \mathrm{Mn \, (N \, O_8)_2} + 4 \, \mathrm{H \, N \, O}, \\ 2 \, .156,98 & 5 \, 91,38 \end{array}$$

erfolgt, so entspricht 1 ccm $\frac{n}{2}$ - K Mn O₄ 0,0228 g N₂O₄, woraus sich der Procentgehalt der Salpetersaure an N₂O₄ berechnet.

Lunge und Marchlewski haben die Aenderung, welche das specifische Gewicht einer reinen Salpetersaure durch verschiedenen Gehalt an Stickstofftetroxyd erleidet, in Tabelle III zusammengestellt. Hat man nun den Tetroxydgehalt in vorstehend beschiebener Weise ermittelt und das specifische Gewicht der Salpetersaure durch das Araometer festgestellt, so ergiebt sich der Gehalt an HNO₃ mit Hulfe der nachstehenden drei Tabellen in dei am folgendem Beispiel eilauterten Weise.

Es sei gefunden worden 2,93 Proc. N₂O₄ und das specifische Gewicht 1,4994 bei 20°, so ist zunachst aus Tabelle II ²) das specifische Gewicht auf 15° zu reduciren. Die Tabelle II, welche die Correction enthalt, die zu dem gemessenen specifischen Gewichte zu addinen oder von demselben zu subtrahiren ist, falls die Temperatur der Saure 1° uber oder 1° unter 15° lag, ist, obschon nur für Unterschiede bis zu 17° bezw 13° berechnet, auch ber etwas über 17° und unter 13°

¹⁾ Zeitschr f. angew Chem 1892, S 12 - 2) G Lunge und H. Rey,

Tabelle der Volumgewichte von Salpeteisauren verschiedener Concentration bei 15° C. Tabelle I.

(bezogen auf Wasser von 40).

		1e n 'Bé	10	01	61	56	39	84	98	38	2.2	87	96	20	16	56	35	45	55	64	73	84	93	03	77	23
1	я	Saule $\frac{\text{von}}{48^{1}/_{2}^{0}}$ Bé	0,0	0,010	0,0	0,0	0,0	0.0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,1	0,1	0,1	0.1	0,1	0,1	0,1	0,1	0,1	0,1	0,5	0.2	0,23
	ılogramı	Saute von 40° Bé.	0,005	0,016	0,031	0,045	0,061	0,076	0,092	0,107	0,121	0,137	0,152	0,168	0,182	0,198	0,213	0,228	0,244	0,258	0,273	0,289	0,304	0,320	0,335	0,350
and the same of th	enthalt Kilogramm	Saure von 36º Bé	0,005	0,019	0,036	0,053	0,072	0,089	0,108	0,125	0,142	0,161	0,178	0 197	0,214	0,233	0,250	0,267	0,286	0,303	0,320	0,339	0,356	0,375	0,392	0,411
	Liter er	HN0,	0,001	0,010	0,019	0,028	0,038	0,047	0,057	990,0	0,075	0,085	0,094	0,104	0,113	0,123	0,132	0,141	0,151	0,160	0,169	0,179	0,188	0,198	0,207	0,217
		N ₂ O ₅	0,001	800,0	0,016	0,024	0,033	0,040	0,049	0,057	0,064	0,073	0,081	0,089	0,097	0,105	0,113	0,121	0,129	0,137	0,145	0,153	0,161	0,170	0,177	0,186
	n	Same von $48^{1/2}$ Bé	0,10	1,03	1,95	2,87	3,79	4,72	5,64	6,54	7,45	8,34	9,22	10,09	10,95	11,81	12,65	13,49	14,31	15,12	15,93	16,74	17,55	18,35	19,15	19,95
	enthalten	Saure von 40° Bé	0,16	1,61	3,07	4,52	5,98	7,43	8,88	10,30	11,72	13,13	14,52	15,89	17,25	18,59	19,91	21,24	22,53	23 80	25,08	26,35	27,63	28,89	30,15	31,41
	Gewichtstheile	Saure von 36º Bé	0,19	1,89	3,60	5,30	7,01	8,71	10,43	12,08	13,75	15,40	17,03	18 64	20,23	21,80	23,35	24,91	26,43	26,72	29,41	30,91	32,41	33,89	35,36	36,84
		HNO	0,10	1,00	1,90	2,80	3,70	4,60	5,50	6,38	7,26	8,13	8,99	9,84	10,68	11,51	12,33	13,15	13,95	14,74	15,53	16,32	17,11	17,89	18,67	19,45
1	100	N,05	0,08	0,85	1,62	2,39	3,17	3,94	4,71	5,47	6,23	6,97	7,71	8 43	9.15	58.6	10,57	11 27	11,96	12,64	13,31	13,99	14,67	15,34	16,00	16,67
	,	Grade Twaddell	С	-	2	-	4	2	9	1~	ø	6	10	11	1	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23
1		Grade Baume	0,0	٠,٠	1,4		2,7	5,4	4,1	4,7	5,4	0,0	2.9	4	8,0	8,7	9,4	100	106	11,2	11.9	12,4	130	13,6	14,2	14,9
	Volum-	sewicht ar 15°, 4° luftleer)	1,000	1005	1,010	1,015	1,020	1,025	1,030	1,035	1,040	1,045	1,050	1055	1,060	1,065	1 070	1,075	080,1	1,085	1,090	1,095	1,100	1,105	1,110	1,115

0,283 0,262 0,263 0,263 0,263 0,273 0,283 0,324 0,324 0,334 0,345 0,345 0,345 0,345 0,345 0,345 0,345 0,345 0,345 0,345 0,408 0,406 0,408 0,408 0,408 0,408 0,408 0,408 0,408 0,408 0,408 0,508 0,	
0,386 0,381 0,443 0,444 0,444 0,463 0,464 0,510 0,510 0,543 0,543 0,543 0,543 0,543 0,543 0,610 0,610 0,610 0,635 0,772 0,695 0,772 0,695 0,738	
0,440 0,446 0,466 0,564 0,504 0,561 0,580 0,580 0,687 0,687 0,687 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,785 0,885 0,885 0,885 0,885 0,885 0,885 0,887 0,980 1,009 1,009 1,123 1,123 1,146 1,146 1,183	
0,227 0,226 0,226 0,246 0,246 0,246 0,286 0,286 0,386 0,387 0,387 0,387 0,388 0,388 0,489 0,489 0,489 0,581 0,581 0,581	
0,195 0,202 0,201 0,221 0,221 0,228 0,247 0,287 0,348 0,348 0,378 0,348 0,378 0,477 0,487 0,487 0,487 0,488	
20,75 20,75	
32, 64 33, 65 33, 65 33, 65 33, 65 33, 65 34, 65 37, 65 38, 65 44, 25 46, 24 47, 45 46, 24 47, 45 47, 45 48, 66 48, 66	
3.8 3.8 4.4 4.4 4.5 4.6 4.6 4.6 4.6 4.6 4.6 4.6 4.6	
20,023 21,023 22,544 22,546 22,546 22,546 22,546 22,546 23,33 23,0	
7.81 1 1 9 9 8 8 1 1 1 1 9 9 9 8 8 1 1 1 1	
420012000000000000000000000000000000000	
4.0 % 1.1 4.2 4.2 4.2 4.2 4.2 4.2 4.2 4.2 4.2 4.2	
1,128 1,	

Fortsetzung von Tabelle I.

Volum-			10	00 Gewich	Gewichtstheile enthalten	enthalt	en	The second secon	Liter en	enthalt Kilogramm	ılogramr	u
gewicht ei 15°, 4° luftleei)	Grade Baume	Grade	$N_2 O_5$	HNO3	Saure von 36º Bé	Saure von 40° Bé	Saure von 48 ¹ / ₂ Bé.	N ₂ O ₅	HNO3	Saure von 36º Bé	Saure von 40° Bé.	Saure von $48^{1}/_{2}^{0}$ Bé
1 215	346	8	40.76	00 07	07 70	00 K7	4117	0 5.89	0 858	1 0/8	1 050	0.678
1,010	5, 4°	000	40,40	10,00	04,49	00,50	50.01	0,000	0,000	1,040	1,080	0,0,0
1,020	0.00	+0	40,4	100,41	90,00	06,10	10,22	0,010	0,009	1,200	1,000	0,000
1,325	4,65	co.	44,17	51,53	97,60	83,22	52,83	0,585	0,683	1,294	1,103	0,701
1 330	35,8	99	44,89	52,37	99,19	84,58	53,71	0,597	0,697	1,320	1,126	0,715
1,3325	36,0	. 66,5	45,26	52,80	100,00	85,27	54,15	0,603	0,704	1,333	1,137	0,722
1,335	36,2	. 67	45,62	53,22	100,80	85,95	54,58	0,609	0,710	1,346	1,148	0,728
1 340	36,6	89	46,35	54,07	102,41	87,32	55,46	0,621	0,725	1,373	1,171	0,744
1,345	37,0	69	47,08	54,93	104,04	88,71	56,34	0,633	0,739	1,400	1,193	0,758
1,350	37,4	0.2	47,82	55,79	105,67	90,10	57,22	0,645	0,753	1,427	1,216	0,772
1,355	87,8	7.1	48,57	56,66	107,31	91,51	58,11	0,658	0,768	1,455	1,240	0,788
1360	38,2	7.5	49,35	57,57	109,03	92,97	59,05	0,671	0,783	1,483	1,265	0,803
1,365	38,6	73	50,13	58,48	110,75	94,44	59,98	0,684	0,798	1,513	1,289	0,818
1 370	39,0	7.4	50 91	59,39	112,48	95,91	60,91	0,698	0,814	1,543	1,314	0,835
1,375	39,4	5.7	51,69	60,30	114,20	97,38	61,85	0,711	0,829	1,573	1,339	0,850
1,380	39,8	1 92	, 52,52	61,27	116,04	98,95	62,84	0,725	0,846	1,603	1,366	898'0
1,3833	40,0	l	53,08	61,92	117,27	100,00	63,51	0,735	0,857	1,623	1,383	0,879
1,385	40,1	1.1	53,35	62,24	117,88	100,51	63,84	0,739	0,862	1,633	1,392	0,884
1,390	40,5	81.	54,20	63,23	119,75	102,12	64,85	0,753	6,879	1,665	1,420	0,902
1,395	40,8	62	55,07	64,25	121,68	103,76	65,90	0,768	968'0	1,697	1,447	0,919
1,400	41,2	80	55,97	65,30	123,67	105,46	66,92	0,783	0,914	1,731	1,476	0,937
1,405	41 6	81	56,95	66,40	125,75	107,24	68,10	0,800	0,933	1,767	1,507	0,957
1,410	42.0	82	57,86	67,50	127,84	106'01	69,23	0,816	0,952	1,803	1,537	926,0
1,415	423	83	58,83	68,63	129,98	110,84	70,39	0,832	0,971	1,839	1,568	966,0
1,420	42.7	84	59,83	08,69	132,19	112,73	71,59	0,849	0,991	1,877	1,600	1,016
1 425	43,1	85	60,84	70,98	134,43	114,63	72,80	0,867	1,011	1,915	1,633	1,037
1,430	43,4	- 98	61,86	72,17	136,68	116,55	74,02	0,885	1,032	1,955	1,667	1,058
1,435	43,8	87	62,91	73,39	138,99	118,52	75,27	0,903	1,053	1,995	1,701	1,080
1,440	44,1	88	64,01	74,68	141,44	120,61	76,59	0,921	1,075	2,037	1,736	1,103
1,445	44,4	68	65,13	75,98	143,90	122,71	77,93	0,941	1,098	2,080	1,773	1,126
1,450	44,8	06	66,24	77,28	146,36	124,81	79,26	0,961	1,121	2,123	1,810	1,150
=		=	_	_	_	•	=	-		_	_	

1,178 1,1984 1,224 1,224 1,226 1,335 1,369 1,447 1,447 1,448 1,488 1,488 1,488 1,502 1,502 1,502 1,532 1,533 1,533 1,543
1,848 1,989 1,969 1,969 1,969 2,058 2,058 2,332 2,332 2,332 2,332 2,332 2,332 2,332 2,332 2,343 2,354
9, 9, 9, 9, 9, 1167 1167 126, 9, 9, 9, 9, 9, 9, 9, 9, 9, 9, 9, 9, 9,
1,144 1,168 1,193 1,219 1,219 1,219 1,219 1,307 1,307 1,486 1,481 1,481 1,494 1,494 1,494 1,494 1,494 1,496 1,496 1,501 1,501 1,501 1,501 1,512 1,510
0,981 1,0023 1,045 1,045 1,068 1,092 1,116 1,116 1,217 1,224 1,224 1,224 1,224 1,226 1,249 1,265 1,265 1,277 1,280 1,290 1,290 1,290 1,290 1,290 1,290 1,290 1,290 1,290 1,290
80,62 82,03 85,03 86,62 86,62 86,62 89,95 91,90 97,03
126,94 129,17 131,49 138,39 138,39 138,97 141,63 147,93 147,93 147,93 147,93 152,78 153,73 155,04 155,67 156,20 156,20 156,20 156,20 156,20 156,20 156,31 156,43 156,43 156,43 156,43 156,44 166,20 160,43 160,43 160,63 16
148,86 151,47 154,20 157,00 159,94 162,97 166,09 173,48 173,48 173,48 173,90 180,90 180,90 181,81 181,81 186,98 186,98 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 187,30 188,98 187,30 18
78, 80, 90, 90, 90, 90, 90, 90, 90, 90, 90, 9
68 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
99 99 99 99 99 99 99 99 99 99 99 99 99
1,455 1,466 1,466 1,470 1,480 1,480 1,480 1,500 1,500 1,500 1,500 1,500 1,510 1,511

Tabelle II.

Correction der beobachteten Volumgewichte für Temperaturunterschiede zwischen 13 und 17°C.

Volumgewicht	Correction ful ± 1°	Volumgewicht	Correction fur ± 10
1,000 — 1,020	± 0,0001	1,281 — 1,310	± 0,0010
1,021 1,040	0,0002	1,311 — 1,350	0,0011
1,041 - 1,070	0,0003	1,351 - 1,365	0,0012
1,071 1,100	0,0004	1,366 1,400	0,0013
1,101 — 1,130	0,0005	1,401 — 1,435	0,0014
1,131 — 1,161	0,0006	1,436 - 1,490	0,0015
1,162 — 1,200	0,0007	1,491 — 1,500	0,0016
1,201 — 1,245	0,0008	1,501 - 1,520	0,0017
1,246 1,280	0,0009		

Tabelle III.

Specifisches Gewicht der Ausgangssaure.

150

1,4960 bei $\frac{15^0}{4^0}$ im luftleeren Raume.

N_2O_4	Aenderung des spec. Gew durch N ₂ O ₄	N_2O_4 Proc	Aenderung des spec Gew. durch N ₂ O ₄	${ m N_2O_4}$ Proc	Aenderung des spec Gew. duich N ₂ O ₄
0,25	0,00050	4,50	0,02875	8,75	0,05825
0,50	0,00075	4,75	0,03050	9,00	0,06000
0,75	0,00150	5,00	0,03225	9,25	0,06160
1,00	0,00300	$5,\!25$	0,03365	9,50	0,06325
1,25	0,00475	5,50	0,03600	9,75	0,06500
1,50	0,00675	5,75	0,03775	10,00	0,06600
1,75	0,00775	6,00	0,03950	10,25	0,06815
2,00	0,01050	6,25	0,04175	10,50	0,06975
2,25	0,01250	6 50	0,04300	10,75	0,07135
2,50	0,01425	6,75	0,04475	11,00	0,07300
2,75	0,01625	7,00	0,04650	11,25	0,07450
3,00	0,01800	7,25	0,04720	11,50	0,07600
3,25	0,01985	7,50	0,05000	11,75	0,07750
3,50	0,02165	7,75	0,05165	12,00	0,07850
3,75	0.02350	8,00	0,05325	12,25	0,08050
4,00	0,02525	8,25	0,05500	12,50	0,08200
4,25	0,02690	8,50	0,05660	12,75	0,08350

gultig. Man findet also, dass zu dem spec Gewicht 1,4995 zu addiren ist 5.0,0016 = 0,008, so dass das spec. Gewicht der Salpetersaure 1,5074 bei 15^0 betragt.

Von dem spec. Gewicht 1,5074 ist nun nach Tabelle III wegen des Gehaltes von 2,93 Proc. N_2O_4 (oder rund 3,0 Proc.) 0.018 abzuziehen, und das spec. Gewicht der reinen tetroxydfreien Salpetersaure ergiebt sich zu 1,5074 — 0,0180 == 1.4894, welchem nach Tabelle I ein Procentgehalt von 89,60 HNO3 entspricht.

Würde man den Einfluss des Tetroxydgehaltes auf das spec. Gewicht nicht berucksichtigen, also letzteres zu 1,5074 annehmen, so erhielte man aus Tabelle II $\frac{97,13+97,50}{2}=97,31$ Proc. HNO₃, somit 7,7 Proc. HNO₃ zu viel.

Die nach Tabelle III zu machende Correction gilt für die starkste Salpetersaure vom spec. Gewicht 1,496 und für den Fall, dass man sammtliches Stickstofftetroxyd als unwirksam annimmt, wie dies bei der Verwendung der starksten Salpetersaure zu Nitrirungszwecken zu geschehen pflegt. Fur manche Falle ist diese Correction zu gross, da das Tetroxyd, z. B. beim Verdunnen der Saure mit Wasser, zur Halfte in Salpetersaure übergeht

$$N_2O_4 + H_2O = HNO_3 + HNO_2.$$

Titration des Gesammtsauregehaltes. Will man bei wichtigeren Fallen den Sauregehalt der Salpetersaure nicht mittelst des Araometers, sondern durch Titration ermitteln, so verfahrt man, wenn es sich um wenig rauchende Saure handelt, nach S. 468 Wendet man Methylorange an, so setzt man den Indicator, da er durch Stickstofftetroxyd bezw. salpetrige Saure zerstort wird, erst kurz vor der Neutralisation hinzu, oder aber man ubeisattigt mit Normalnatron, fugt den Indicator hinzu und titrirt zuruck. Stark rauchende Sauren wagt man zweckmassig in der Lunge'schen Kugelhahnpipette ab Stark rauchende rothe Sauren lassen sich indess nicht ohne Verlust an gasformigen Stickoxyden aus dieser Pipette auswaschen, weshalb man nach Lunge und Marchlewski (loc cit.) besser in der Weise vertahrt, dass man 10 ccm aus der Burette (S 469) in eiskaltes Wasser emfliessen lasst, auf 100 ccm verdunnt und einen aliquoten Theil zur Titrirung verwendet, wobei schnell zu verfahren ist, damit sich die salpetrige Saure nicht zersetzt

Bestimmung der Salpetersäure in den Nitraten.

1 Durch Abdestilliren der trei gemachten Saure im luftleeren Raume und Titration Der einfachste hierzu dienende Destillirapparat besteht aus einer tubulirten Retorte und einer luttdieht — durch Glesschlift üder Kautschuk — mit derselben verbundenen kugelformigen Vorlage von etwa 200 ccm Inhalt, in deren Bauch der ausgezogene Hals der Retorte etwas hineinragt. Man bringt in die Vorlage eine zur Neutralisation der Salpetersaure mehr als hinreichende Menge Normalalkalilauge und verdünnt dieselbe mit Wasser. In die Retorte fullt man so viel Schwefelsaure (1 Vol. H₂SO₄ + 2 Vol. H₂O), dass auf 1g des anzuwendenden Nitrats etwa 15 ccm der verdunnten Schwefelsaure kommen. Nachdem der Apparat zusammengesetzt ist, erhitzt man bei geoffnetem Tubus sowohl den Inhalt der Retorte als auch den der Vorlage zum Kochen und unterhalt dasselbe langere Zeit, um alle Luft aus dem Apparate auszutreiben. Alsdann bringt man das in einem kleinen Glasrohrchen abgewogene Salz durch den Tubus in die Retorte, verschliesst dieselbe sogleich luftdicht durch den Glasstopfen und entfernt die beiden Lampen. Man destillirt nun im Wasserbade, so lange noch Flussigkeit übergeht, wobei man die Vorlage abkühlt, und titrirt schliesslich das überschussige Alkali zurück. Unter diesen Bedingungen geht keine Schwefelsaure uber. Destillirt man dagegen ohne Herstellung des luftleeren Raumes, so muss die Erhitzung der Retorte im Sandbade vorgenommen werden. Hierbei kann man die Temperatur, um die Zersetzung von 1 bis 2 g Nitrat in drei bis vier Stunden zu beendigen, bis auf 160 bis 1750 steigern, ohne Schwefelsaure zu verdampfen. Salpetersaure wird bei dieser Temperatur nicht zersetzt Erhitzt man aber bis etwa auf 1900, so gehen bestimmbare Mengen von Schwefelsaure über. Die erstere Methode ist daher vorzuziehen.

Enthalt das Nitrat geringe Mengen von Chlorid, so fugt man zum Retorteninhalt eine Auflosung von Silbersulfat. Bei einem grosseren Gehalt an Chloriden fugt man anstatt des schwer loslichen Silbersulfats eine genugende Menge feuchtes Silberoxyd hinzu.

Diese Methode, welche von H. Rose und Finkener¹) herruhrt, ist für alle Nitiate brauchbar, organische Substanzen durfen indess nicht zugegen sein.

2 Bestimmung der Nitrate durch Oxydation von Ferrosalz. Das uisprunglich von Grossart und von Pelouze²) angegebene Veifahien beruht auf der Oxydation von Eisenchlorur durch Salpeteisaure in Gegenwart von Salzsaure nach der Gleichung

$$6 \operatorname{FeCl}_2 + 2 \operatorname{KNO}_3 + 8 \operatorname{HCl} = 3 \operatorname{Fe}_2 \operatorname{Cl}_6 + 2 \operatorname{KCl} + 4 \operatorname{H}_2 O + 2 \operatorname{NO}.$$

Nach erfolgter Zersetzung kann man entweder das gebildete Eisenchlorid mit Zinnehlorur titriren, oder man hat eine bekannte Menge Eisenchlorur angewandt und bestimmt den Rest desselben mit Kaliumdichromat. Es soll hier nur die mehr gebrauchliche Titration mit Zinnehlorur nach C. D. Braun³) beschrieben werden

 $^{^{1})}$ Zeitschi f anal Chem 1, 309 (1862) — $^{2})$ Compt. iend 24, 21, 209 (1847), Jouin i prakt Chem 40, 324 (1847) — $^{3})$ Journ i prakt Chem. 81 421 (1860)

Man befestigt eine tubulirte Retorte von etwa 200 ccm derart, dass der Hals derselben schräg aufwarts gerichtet ist, und verbindet letzteren luttdicht mit einer U-Rohre, in welche man zum Abschluss der Retorte gegen die aussere Luft etwas Wasser giebt. Nachdem man in die Retorte etwa 1,5 g blanken Eisendraht und 30 bis 40 ccm concentrirte Salzsaure gefullt hat, leitet man reines Kohlendioxydgas durch den Tubus ein und erhitzt im Wasserbade bis zur vollständigen Auflosung des Eisens, wonach man im Kohlendioxydstrome erkalten lasst. Alsdann bringt man die in einem engen Glasrohrchen abgewogene Nitratprobe sammt dem Rohrchen durch den Tubus in die Retorte, leitet sofort wieder Kohlendioxyd hindurch und erhitzt im Wasserbade, bis die dunkelbraune Farbung der Losung in die rein gelbe des Eisenchlorids ubergegangen ist. Um sich zu uberzeugen, dass kein Stickehr entweicht, halt man einen angefeuchteten Streifen von Jodkaliumstarkepapier in den ausseren Schenkel der U-Rohre. Farbt sich dasselbe nicht mehr blau, so titrirt man das gebildete Eisenchlorid mit Zinnchlorur und Jod (Bd. I, S. 457).

Von grosster Wichtigkeit ist es bei diesem Verfahren, den Luftsauerstoff fern zu halten, nicht so sehr wegen dessen directer Wirkung auf das Eisenoxydulsalz, als vielmehr wegen der leichten Uebertragbarkeit des Sauerstoffs auf das Eisenoxydul durch Vermittelung des Stickoxyds.

Durch Auflosen des etallischen Eisens im Kohlendioxydstrome erhalt man am leichtesten eine oxydfreie Ferrochloridlosung, und fur einen einzelnen Versuch nimmt man den zur Losung nothigen Zeitverlust leicht in den Kauf. Handelt es sich um eine Reihe von Bestimmungen, so kann man auch eine Losung von Eisenoxydulsulfat oder von Eisenoxydul-Ammoniumsulfat in moglichst wenig Wasser bereiten und dieselbe mit überschüssiger concentrirter Salzsaure versetzen. Enthalt die Losung bestimmbare Mengen von Oxyd, so ermittelt man entweder in gemessenem Volumen deren Zinnchlorurverbrauch, oder man reducirt das Oxyd durch vorsichtigen Zusatz der gerade erforderlichen Menge von Zinnehlorur. Beim Arbeiten mit solchen Oxydullosungen benutzt man zweckmassig an stelle der Retorte einen Siedekolben, welcher mit Scheidetrichter und Zufuhrungsrohr fur Kohlendioxyd versehen ist, bringt die Nitratprobe in den Kolben, fullt den Apparat zunachst mit Kohlendioxyd und lasst dann die Oxydullosung durch den Trichter zufliessen Im ubrigen operirt man wie vorhin beschrieben

Fur die Berechnung ergiebt sich aus der Gleichung S 476, dass 3 Atome Eisen (als Oxyd) 1 Mol HNO_3 entsprechen, oder 166,8 Gewthle $Fe = 62,57 HNO_3$.

Modification der vorstehenden Methode Morgan und Bates 1) haben der Pelouze'schen Methode folgende praktische Form

gegeben. Man erhitzt in einem gewohnlichen Kolben, aus welchem man die Luft durch einen raschen Strom von Kohlendioxyd verdrangt, ein gemessenes Volumen einer Lösung von Ferrichlorid von bekanntem Gehalt auf Zusatz von rauchender Salzsaure. Aus einer Quetschhahnbürette, welche mit einem langen, gekrummten Ausflussrohre versehen ist, so dass der Inhalt der Burette nicht durch die aufsteigenden Dämpfe erwarmt werden kann, lasst man in die heisse Eisenlosung eine Zinnchlorurlosung bis zur Entfarbung der ersteren fliessen. Da man den Gehalt der Eisenchloridlosung an Eisen kennt, so lasst sich aus dem verbrauchten Volumen Zinnchlorur berechnen, wie viel Gramm Eisen (in der Form von Eisenoxyd) einem Cubikcentimeter Zinnchlorur entsprechen; diese Zahl mit $\frac{62,57}{166,8}$ multiplicirt (S. 477) ergiebt den Titer

Fugt man nun zu der genau zu Ferrochlorid reducirten Lösung das zu bestimmende Nitrat, kocht bis zur Verjagung des Stickoxyds und titrirt das gebildete Ferrichlorid mit der Zinnchlorurlosung, so erhält man aus dem verbrauchten Volumen der letzteren und ihrem Titer sofort die gesuchte Menge Salpetersaure.

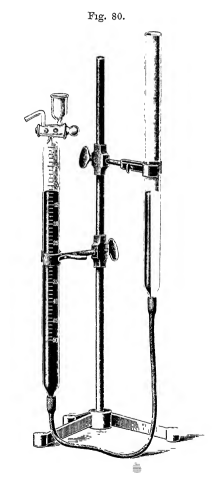
der Zinnchlorurlosung in HNO3 ausgedruckt.

Die Methode erfordert also nur eine Ferrichloridlosung von bekanntem Gehalt, deren Titer bestandig ist. Der Titer der Zinnchlorurlosung lasst sich jedesmal ohne Muhe einstellen. Ausserdem kann die nach der Titration genau zu Ferrochlorid reducirte Losung sotort zu einem neuen Versuche dienen Die fortgesetzte Benutzung derselben Flussigkeit wird nur dadurch zuletzt unmöglich, dass die aus den Nitraten entstandenen Salze die Verdunnung der Losung nothig machen und in der verdünnten Losung das Eisenoxyd durch Zinnehlorur nicht mehr mit Sicherheit titrirt werden kann.

De Koninck¹) hat die Methode noch in der Art abgeandert, dass als Urmaass direct eine Losung von Salpeter dient. Man bringt in den Kolben eine genugende Menge einer behebigen Ferrochloridosung nebst concentrirter Salzsaure. Sollte die Losung etwas Ferrichlorid enthalten, so reducirt man dasselbe durch Zusatz der nothigen Menge von Zinnchlorur. Zu dieser Ferrochloridosung tugt man ein abgemessenes Volumen einer Losung, welche aus einer gewogenen Menge von reinem, getrocknetem Kaliumnitrat bereitet wurde, kocht das Stickoxyd im Kohlendioxydstrome weg und titrirt mit einer Zinnchlorürlosung, wodurch man deren Titer sofort in Kaliumnitrat ausgedruckt erhalt. Zu der nun wieder zu Ferrochlorid ieducirten Losung setzt man das zu untersuchende Nitrat und verfahrt wie vorhin. Durch nochmaligen Zusatz der Nitratlosung von bekanntem Gehalte kann man den Titer des Zinnchlorurs controliren.

- 3. Reduction der Salpetersaure zu Stickoxyd und gasometrische Messung des letzteren nach Schulze-Tiemann (s. S. 135).
- 4. Reduction der Salpetersaure zu Stickoxyd im Nitrometer nach G. Lunge. Die S. 466 erwahnte Zersetzung der Salpetersaure bei Gegenwart von concentrirter Schwefelsaure und Quecksilber hat Lunge in dem von ihm construirten Nitrometer 1) zu einer be-

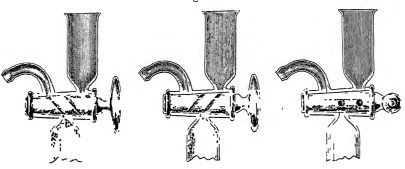
quemen Bestimmung der Salpetersaure bezw. der Nitrate verwendet. Das Instrument besteht aus dem Messrohre und dem Niveaurohre, beide durch einen starken Gummischlauch verbunden und an einem Stativ befestigt, und zwar das Messrohr in einer Federklemme. um dasselbe leicht herausnehmen und wieder einklemmen zu können. Der Hahn am Messrohre ist entweder, wie an den neueren Instrumenten, der in Fig. 81 (a. f. S.) dargestellte Friedrichs'sche Hahn mit zwei schragen Duichbohrungen (Bd. I, S. 396) oder der fruher gebrauchliche Clemens Winkler'sche Hahn (Fig 82) mit einer geraden und einer winkelformigen oder gekrummten Durchbohlung, letztere setzt sich als iohifoimige Veilangerung des Hahnschlussels fort und vertritt das gekrummte An-



¹⁾ Das Nitiometer dient (seinem uisplunglichen Zweck gemass) zur Bestimmung der Sauren des Stickstoffs duich Messung des entwickelten Stickoxyds Das Knop-Wagnei'sche Azotometer (siehe dieses) dient (seinem uisprunglichen Zweck gemass) zur Bestimmung des Ammoniak-

satzrohr des Friedrichs'schen Hahnes. Der Hahn muss auf absolute Dichtheit geprüft werden, indem man durch Heben des Niveaurohres das Messrohr bei geöffnetem Hahn bis an diesen mit Quecksilber füllt, alsdann den Hahn schliesst und das Niveaurohr tief stellt, es darf hierbei auch nach langerer Zeit keine Luft durch den Hahn eingesogen werden. Beim Einfetten des Hahnes (mit Vaselin) darf kein Fett in die Bohrungen hinein und mit der Saure in Beruhrung kom-

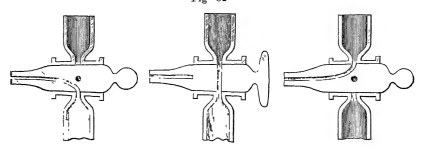
F1g 81.



men, weil sich sonst beim Arbeiten ein Schaum bildet, der sich sehr langsam absetzt.

Um das Nitrometer mit Quecksilber zu fullen, ohne dass Luftblasen eingeschlossen werden, stellt man das Niveaurohr so hoch, dass sein unteres Ende etwas hoher als der Hahn des Messrohres steht, dreht den Hahn so, dass Rohr und Trichter communiciren, und giesst

Fig 82



Quecksilber in das Niveaurohi, bis dasselbe eben in den Trichter eingedrungen ist. Auf diese Weise fullt das von unten im Messichre aufsteigende Quecksilber das Rohi ohne Bildung von Luftblasen an. Man schliesst die Burette durch die dritte Hahnstellung ab, wobei das im Trichter befindliche Quecksilber durch den Winkler'schen Hahn seitlich abfliesst, wahrend man es beim Friedrichs'schen Hahn durch

man schliesslich eine schiefe Stellung geben, so dass keine seiner Bohrungen in Thatigkeit tritt.

Um nun mit dem so vorbereiteten Nitrometer eine Nitratbestimmung auszufuhren, bringt man die abgewogene Nitratprobe in den Trichter. giebt etwa 0,5 ccm Wasser hinzu, wartet, bis das Nitrat ganz oder zum Theil gelost 1st, senkt das Niveaurohr ein wenig und lasst durch vorsichtiges Oeffnen des Hahnes die Losung und etwaige noch feste Substanz in das Messrohr eintreten, ohne dass Luft nachdringt. Den Trichter spult man zunächst mit möglichst wenig Wasser (0,5 bis 1 ccm) nach und lasst dann noch zweimal je 7 bis 8 ccm reine concentrirte Schwefelsaure in das Rohr einfliessen. Mehr als 1,5 ccm Wasser anzuwenden ist nicht rathsam, weil sich sonst aus der zu verdünnten Schwefelsaure basisches Quecksilbersulfat in Form eines die Ablesung hindernden Schaumes ausscheidet. Nachdem der Hahn geschlossen ist. nimmt man das Messrohr aus der Klemme, neigt es stark und richtet es schnell wieder aufrecht, um durch diese mehrmals wiederholte Operation, sowie durch kräftiges Schutteln die Zersetzung des Nitrates zu bewirken. Alsdann stellt man die Quecksilberkuppen in beiden Rohren annahernd in gleiche Hohe und wartet mindestens 1/2 Stunde zur vollstandigen Abkuhlung des Apparates.

Bei der nun vorzunehmenden genauen Einstellung des Gases unter Atmospharendruck ist zu beachten, dass sich über dem Quecksilber im Messrohre eine Flussigkeitsschicht befindet, welche durch eine aquivalente Schicht Quecksilber im Niveaurohre zu compensiren ist. Nach Lunge kann man erfahrungsgemass annehmen, dass die specifischen Gewichte der sauren Losung und des Quecksilbers sich verhalten wie $1\cdot 6^1/_2$. Demgemass hat man die Hohe der Saureschicht in Millimetern abzumessen und auf je $6^1/_2$ mm deiselben die Quecksilberkuppe im Niveaurohie um 1 mm hoher zu stellen als die im Messrohie

Anstatt die Einstellung des Gases auf Atmospharendruck, wie vorhin beschrieben, zu bewirken, verfahrt man nach De Koninck in der Weise, dass man nach erfolgter Abkuhlung die Quecksilberkuppen zunachst gleich hoch stellt, wobei also nach dem vorhin Ausgeführten ein Unterdruck im Messrohre heirscht. Alsdann giesst man einige Cubikcentimeter concentrirte Schwefelsaure in den Trichter und offnet voisichtig den Hahn, so dass unter dem ausseren Luftdruck eine gewisse Menge Saure in das Messrohr eintritt Hierauf senkt man das Niveaurohr vorsichtig so lange, bis alle Saure bis auf einige Tropfen aus dem Trichter in das Messrohr eingelaufen ist, befestigt letzteres in dieser Stellung und hest das Gasvolumen, welches jetzt unter Atmospharendruck steht, ab Das Ablesen wird dadurch erleichtert, dass die an der inneren Rohrwand herabgelaufene Saure das Rohi gereinigt hat. Gleichzeitig notirt man die Zimmertemperatur t und den Barometerstand b und reducirt das abgelesene Gasvolumen V auf 00 und 760 mm TT 10 M 11

$$V' = \frac{Vb}{760 (1 + 0,00367 t)}.$$

Weil das Stickoxyd uber der concentrirten Schwefelsaure als trocken zu betrachten ist, so fallt die Correction fur die Tension des Wasserdampfes weg. Da 1 ccm NO 0,0013415 g wiegt, so berechnet sich aus dem Gewicht des entwickelten Stickoxyds (0,0013415 V^\prime) das Gewicht des in der angewandten Probe enthaltenen Nitrats, z. B. Natriumnitrats, nach der Proportion.

NO Na NO₃ 29,81 · 84,45 \Longrightarrow 0,0013415 V': x,

woraus

$$x = 0.0038 V'$$

Der Procentgehalt an Natriumnitrat ergiebt sich daher, wenn die Einwage p war, zu $\frac{0.38\ V'}{p}$.

Wie bei jeder gasvolumetrischen Methode wird auch hier die Genauigkeit des Resultates bedingt unter anderem durch die Schärfe, mit welcher das Gasvolumen abgelesen wird. Nun bietet aber die Ablesung einige Schwierigkeit, weil man sie nicht an einer blanken Quecksilberkuppe, sondern an der Oberfläche einer truben, oft mit Schaum bedeckten Flussigkeit vornehmen muss. Man kann infolgedessen z. B. mit Bestimmtheit sagen, das Volumen ist nicht kleiner als 49,9 und nicht grosser als 50,1 ccm. Das in Rechnung gezogene Mittel 50 ccm ist somit mit einer Ungewissheit von \pm 0,1 ccm behaftet, welche sich auf den Werth V' ubertragt. Der gefundene Procentgehalt ware demnach

$$\frac{0.38 \; (V' \pm 0.1)}{p} \; \text{oder} \; \frac{0.38 \; V'}{p} \pm \frac{0.38 \; 0.1}{p},$$

also mit einem Fehler von $+\frac{0.38\cdot0.1}{p}$ behaftet. Dieser Fehler lasst sich nun dadurch verringern, dass man p grosser nimmt, wodurch V' entsprechend grösser wird, wahrend der absolute Fehler beim Ablesen derselbe (+0.1) bleibt. Macht man z B die Einwage =2~p, so wird das Volumen =2~V' und der Procentgehalt wird ausgedruckt durch

$$\frac{0.38 (2 V' + 0.1)}{2 p} = \frac{0.38 V'}{p} + \frac{0.38 0.1}{2 p},$$

woraus ersichtlich, dass der Fehler im Resultate nur die Halfte des eisteren ist.

Um das Auftangen eines grosseren Volumens von Stickoxyd zu ermoglichen, hat Lunge dem Messrohre speciell für die Salpeteianalysen die in Fig. 67, S 360 dargestellte Form gegeben (Kugelhinab genau 100 ccm und ist weiter bis 130 oder 150 ccm eingetheilt. Man wagt so viel Salpeter ab, dass das uncorrigirte Gasvolumen keinesfalls unter 100 ccm oder über 120 ccm betragt. Für Natriumnitrat empfiehlt Lunge eine Einwage von 0,35 g. Damit eine solch geringe Menge Substanz eine zuverlässige Durchschnittsprobe darstelle. trocknet man eine grossere Durchschnittsprobe von etwa 20 g Salpeter bei 110°, zerreibt sie ausserst fein, nimmt von diesem Pulver die genaue kleine Durchschnittsprobe für den Versuch und trocknet dieselbe bis zum constanten Gewicht (J. Stroof).

Die Genauigkeit der nitrometrischen Bestimmung kann noch erhoht werden dadurch, dass man nach Lunge die Zersetzung in einem besonderen Schuttelgefässe (Fig. 63, S. 290) und nur die Messung des Gasvolumens im Nitrometer selbst vornimmt. Das Gas befindet sich in diesem Falle über einer reinen Quecksilberkuppe, deren Stand sich mit grosserer Schärfe ablesen lasst, als wenn dieselbe mit Schwefelsäure überschichtet ist.

Anstatt des Nitrometers kann man auch das in Bd. I, S. 395 beschriebene Lunge'sche Gasvolumeter benutzen, wobei das Gasvolumen direct im Normalzustande abgelesen wird.

Lunge empfiehlt noch, sich von dem genauen Inhalte der Kugel des Kugelrohres zu überzeugen, indem man das Rohr umkehrt, die Kugel bis zur Marke mit Quecksilber fullt und das Gewicht des ausgelaufenen Quecksilbers bestimmt, dasselbe soll bei 15° 1356 g betragen.

5. Reduction der Salpetersäure zu Ammoniak in alkalischer Losung. Wie S. 467 erwahnt, liefern Nitrate, mit Alkalilauge und Aluminium erhitzt, Ammoniak. Die Reaction ist quantitativ und kann auch durch Zink, in Beruhrung mit Eisen, an stelle von Aluminium bewirkt werden. Als Apparat zur Zersetzung des Nitrats und Destillation des Ammoniaks kann einer der in Fig 74 oder 75, Bd I, S. 869, 870 abgebildeten dienen.

Man bringt etwa 0,5 g Nitrat in den Zersetzungskolben, fugt ungefahr 50 g fein granulirtes Zink und 25 g Eisenfeile hinzu, letztere wird zweckmassig vorher gesiebt und im Wasserstoffstrome geglüht, um etwaige organische Substanzen zu zerstoren. Alsdann giebt man 50 ccm Kahlauge (etwa 1,2 spec Gewicht) hinzu und überlasst die Mischung eine Stunde lang sich selbst. Letztere Vorschrift rührt von W Wolt 1) her, nach dessen Ansicht bei directem Erhitzen — wohl intolge von Stickstoffentwicklung — zu wenig Ammoniak gefunden wird Andere erhielten indess auch bei sofortigem Anwarmen gute Resultate 2)

¹⁾ Chem Centialbl 1862, S 379, Jouin f prakt Chem 89, 93 (1863) — 2) A V Haicourt, Zeitschi f. anal Chem 2, 14 (1863), Sieweit, Ann d Chem u Pharm 125, 293 (1863), vergl auch O Bottcher Landwith.

Nach einstundiger Einwirkung in der Kalte erhitzt man das Gemisch allmählich zum Sieden und setzt dieses fort, bis alles Ammoniak in die mit überschussiger $\frac{n}{10}$ -Schwefelsaure beschickte Vorlage übergegangen ist. Der aus dem Zink und der Kahlauge sich bestandig entwickelnde Wasserstoff hilft das Ammoniak austreiben, was indess auch durch einen mittelst eines Aspirators durchgesaugten Luftstrom beschleunigt werden kann. Auf alle Falle empfiehlt es sich, gegen Ende einige Tropfen des Destillats gesondert aufzufangen und it rothem Lackmuspapier oder Nessler's Reagens auf Ammoniak zu prufen. Schliesslich wird die nicht neutralisirte Säure mit $\frac{n}{10}$ - Alkalilauge zurücktitrirt. Bei der Berechnung ist zu beachten, dass 1 Mol. NH3 aus 1 Mol. HNO3 entsteht. 1 ccm der durch Ammoniak neutralisirten $\frac{n}{10}$ - Saure entspricht demnach 0,006257 g HNO3 (H = 1).

Die Gegenwart von Chloriden und Sulfaten ist ohne Einfluss auf das Resultat. Bei der Analyse von Bleinitrat nach dieser Methode empfiehlt sich ein Zusatz von Kaliumsulfat, um das Blei vorher abzuscheiden. Sind A moniumsalze zugegen, so destillirt man das Ammoniak derselben vor der Reduction ab. Bei Gegenwart von stickstoffhaltigen organischen Substanzen versagt die Methode.

Das überschussige Zink- und Eisenpulver kann nach dem Abwaschen mit Wasser, verdunnter Saure und wiederum mit Wasser zu einem neuen Versuche benutzt werden; die Umwandlung der Salpetersaure in Ammoniak erfolgt mit den gebrauchten Metallen ebenso schnell wie mit den frischen, dagegen geben letztere eine lebhattere Wasserstoffentwicklung. Durch einen blinden Versuch uberzeugt man sich davon, dass das Zinkpulver und die Kahlauge frei sind von Stickstoffverbindungen. Zink staub enthalt zuweilen Stickstoffverbindungen, welche sich durch Waschen mit Wasser und verdunnter Schwetelsaure nicht entfernen lassen. Die Kahlauge enthalt haufig Nitrate und Nitrit

Mit Zink allem ist die Reduction der Salpetersaure zu Ammoniak unvollstandig, wie schon Harcourt (loc. cit.) fand. Anstatt eines Gemisches von Zink- und Eisenpulver kann man auch schwach verkupfertes Zink anwenden (vergl. S. 366). Aluminium bewirkt die Reduction allem ohne Gegenwart eines anderen Metalles, die Operation nimmt jedoch zu lange Zeit in anspruch.

A. Devarda¹) hat statt der volhin ei wahnten Metalle bezw. Metallgemische eine Legirung von Aluminium, Zink und Kupfer empfohlen, welche den Vortheil hat, dass sie wie Glas zu Pulver zerstossen werden kann und die Reduction in viel kurzerer Zeit bewirkt als ein Metallgemisch.

Man schmelzt im hessischen Tiegel 50 Thle. Kupfer, fugt 45 Thle. Aluminium und zuletzt 5 Thle. Zink hinzu. Spater 1) gab Devarda eine Legirung von 39 Proc. Cu, 59 Proc. Al und 2 Proc. Zn an, welche rascher wirkt und von der Lauge energischer angegriffen wird. Nach diesem Autor verfahrt man zur Analyse eines Alkalinitrats derart, dass man 10 g Substanz zu 1 Liter auflost, 50 ccm der Losung (= 0,5 g Salz) in einen 600 bis 1000 ccm fassenden Erlenmeyer-Kolben bringt, etwa 150 ccm Wasser, 5 ccm Alkohol, 20 ccm Kalilauge (spec. Gewicht 1,3) und zuletzt 2 g der gepulverten Legirung hinzufugt. Der Destillirapparat wird vervollstandigt durch einen Aufsatz zum Zuruckhalten von emporgespritzter Lauge, und ein einfaches Ableitungsrohr ohne Wasserkuhlung, dessen Spitze in die titrirte Saure der Vorlage taucht.

Der in beschriebener Weise beschickte Zersetzungskolben wird sofort mit dem Aufsatze verschlossen und etwa ½ Stunde lang gelinde erwarmt, wonach die Zersetzung beendet ist. Alsdann wird das Ammoniak abdestillirt, anfangs, so lange noch Zink vorhanden ist, langsam, danach aber unter lebhaftem Sieden. Die ganze Operation dauert etwa eine Stunde. Sobald alles Ammoniak übergetrieben ist, zieht man die Spitze des Kuhlrohres aus der Saure heraus und unterhalt die Destillation noch kurze Zeit, um das Rohr von innen auszuspulen.

Bezüglich der Anordnung des Apparates, welche beliebig abgeandert werden kann, ist nur darauf zu achten, dass keine Lauge mit übergerissen wird. J. Stocklasa²), welcher dies Verfahren nach Devarda gepruft und als bewahrt befunden hat, benutzt als Kolbenaufsatz ein kurzes, weiteres, mit Glasperlen gefülltes Rohr; die Glasperlen werden durch einen mit grossen Lochern versehenen Platinconus zurückgehalten, und auf das Rohr ist noch ein Arnold'sches Zweikugelrohr (Fig. 75, Bd I, S. 870) gesetzt, von welchem das Kuhlrohr abgeht. Derselbe Autor wendet an stelle des glasernen Erlenmeyer-Kolbens einen solchen aus Kupfer an, erzielt dadurch leichtere Reduction der Salpetersaure und schnellere Destillation des Ammoniaks.

Der Alkoholzusatz wurde von Siewert (loc. cit) empfohlen, um die Gefahr des Uebersteigens der siedenden Flussigkeit zu beseitigen

6. Reduction der Salpetersaure zu Ammoniak in saurer Losung. Diese vielfach versuchte Methode hat erst zu gunstigen Resultaten geführt, seitdem K Ulsch 3) die Reduction durch Eisen und Schwefelsaure empfohlen hat

$$2 \, \text{KNO}_3 + 8 \, \text{Fe} + 10 \, \text{H}_2 \, \text{SO}_4$$

$$= \, \text{K}_2 \, \text{SO}_4 + 8 \, \text{Fe} \, (\text{SO}_4) + (\text{NH}_1)_2 \, \text{SO}_4 + 6 \, \text{H}_2 \, \text{O}.$$

¹⁾ Chem Centralbl 1897, II, S 64 — 2) Zeitschi f angew Chem 1890,

Das bis dahin fast immer benutzte Zink giebt Anlass zur Bildung von salpetriger Säure, welche durch ihre leichte Zersetzbarkeit Stickstoffverluste verursacht. Mit Eisen dagegen geht die Reduction der Salpetersaure zu Ammoniak glatt, ohne Auftreten von Zwischenproducten vor sich, und das dabei gebildete, stark reducirende Ferrosulfat befordert die Umwandlung in hohem Grade. Von Einfluss auf den Verlauf der Operation ist die Form, in welcher das Eisen angewandt wird. Eisendraht giebt selbst beim Erwarmen der Losungen ein wenig gunstiges Resultat. Feinpulveriges Eisen bewirkt bei gewohnlicher Temperatur sehr langsame, wenn auch schliesslich vollständige Reduction. Durch Steigerung der Temperatur kann aber die Reaction innerhalb weniger Minuten zu Ende geführt werden. Am besten eignet sich das kaufliche, im Wasserstoffstrome reducirte Eisen (Ferru ductum), welches, wenn es auch meist in geringem Grade oxydhaltig 1st, doch stets gute Resultate giebt. Praparate jedoch, welche durch schlechte Aufbewahrung gelitten haben und schon durch ihre braune Farbe, besonders aber beim Aufschlammen mit Wasser, einen bedeutenden Oxydgehalt verrathen, sind nicht zu verwenden. Das als Ferrum pulveratum bezeichnete Praparat wirkt schon in der Kalte sehr heftig, enthalt aber gewohnlich Stickstoff.

Ein fernerer Vorzug des Eisens gegenüber dem Zink besteht darin, dass der in der Flussigkeit enthaltene Ueberschuss des Eisenpulvers bei dem Abtreiben des Ammoniaks das Sieden erleichtert.

L. Brandt 1) hat darauf aufmerksam gemacht, dass Ferrum hydrogenio reductum puriss. im Handel vorkommt, welches beim Auflosen in Schwefelsaure und darauf folgender Destillation mit Natronlauge bestimmbare Mengen von Ammoniak hefert. Bei directer Destillation des Präparates mit Lauge wird kein Ammoniak erhalten, eine Reinigung desselben findet durch Gluhen im Wasserstoffstrome, nicht aber durch Waschen mit Wasser, Alkohol oder Aether statt. Es folgt hieraus die Nothwendigkeit, das Eisenpraparat stets durch einen blinden Versuch zu prufen.

Die Einzelheiten der Salpetersaurebestimmung nach dieser Methode sind S. 138 beschrieben. Zu einer Analyse des Chilisalpeters wendet man etwa 0,5 g Substanz in etwa 20 ccm Wasser gelost, 5 bis 8 g Eisen und 10 ccm Schwefelsauie (spec. Gewicht 1,35) und einen $^1/_2$ -Literkolben an und verfahrt wie loc. cit angegeben.

7. Bestimmung der Salpetersaure aus dem Wasserstoftdeficit nach K. Ulsch Die der Methode zu grunde liegende Reaction ist dieselbe wie bei der vorhergehenden Methode, namlich die
Umwandlung der Salpetersaure in Ammoniak bezw Ammoniumsulfat
durch ein Eisen-Kupferpaai und Schwefelsaure

Die Messung ist aber eine gasvolumetrische und besteht darin,

das Wasserstoffvolumen zu ermitteln, welches eine bestimmte Menge Schwefelsaure mit überschussigem Eisen einmal allein, dann aber in Gegenwart des Nitrats entwickelt. Die Methode ist S. 141 ausführlich beschrieben.

- 8. Bestimmung der Salpetersaure auf jodometrischem Wege (Zersetzung des Nitiats mit gasformigem Chlorwasserstoff). L. L. De Koninck und A. Nihoul¹) gründen eine jodometrische Methode auf folgende Reaction. Behandelt man ein Nitrat mit Salzsaure im Ueberschuss, so konnen zwischen der Salzsaure und der in erster Linie sich bildenden Salpetersaure folgende Reactionen eintreten.
 - A. $3 \text{ HCl} + \text{HNO}_3 = \text{NO} + 2 \text{ H}_2 \text{O} + 3 \text{ Cl}$.
 - B. $3 \text{ HCl} + \text{HNO}_3 = \text{NOCl} + 2 \text{ H}_2 \text{O} + 2 \text{ Cl}$.
 - C. $HCl + HNO_3 = NO_2Cl + H_2O$.

Die in Gleichung B. und C. enthaltenen Stickstoffverbindungen verleihen dem Konigswasser seine rothliche Farbung; unter den unten beschriebenen Versuchsbedingungen aber zersetzen sich dieselben it der Salzsaure derart, dass nur Stickoxyd und Chlor (nach Gleichung A.) entweichen. Indem diese Gase durch vorgelegte Jodkaliu losung streichen, scheidet das Chlor die ihm aquivalente Menge Jod aus, welche mit Thiosulfat gemessen wird.

Der Apparat Fig. 83 (a f. S.) besteht aus dem Zersetzungskolbchen D von 30 bis 50 ccm Inhalt, in welches durch den Stopfen ein bis fast zur Oberflache der Flussigkeit reichendes, zur Spitze ausgezogenes Gaseinleitungsrohi C eingeführt ist. Letzteres steht mit einem Apparate zur Entwicklung von Salzsäuregas in Verbindung und besitzt eine Abzweigung B, durch welche aus einem nicht gezeichneten Kipp'schen Apparate Kohlendioxyd eingeleitet werden kann.

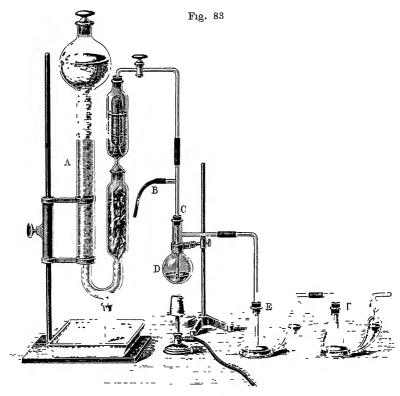
Die aus dem Kolben entweichenden Gase werden durch zwei Volhard'sche Waschflaschen E, F geleitet, welche mit Jodkaliumlosung beschickt sind. Das Einleitungsrohr geht in der ersten Flasche E bis zur Oberflache der Losung, um eine Berührung des Chlors mit dem Stopfen so viel als möglich zu verhuten. Am zweckmassigsten sind überhaupt Apparate mit Glasschliffen. Die Flasche E wird durch Einstellen in Wasser kuhl gehalten, um Jodverflüchtigung zu vermeiden. An die Flasche E schliesst sich ein Glasrohr, welches durch den zweifach durchbohrten Stopfen eines Erlenmeyer-Kolbens geht und einige Millimeter tief unter Quecksilber taucht, damit dei Eintritt von Luft in die Jodkaliumlosung vermieden wird

Man bringt das abgewogene Nitrat in den Kolben, fugt auf je 0,1 g desselben nicht mehr als 2 bis 3 ccm Wasser hinzu und leitet einen durch Schwefelsaure gewaschenen raschen Strom von Kohlendioxyd (s unten) durch den Apparat, bis alle Luft aus demselben ent-

C1

fernt ist. Hiervon uberzeugt man sich, indem man das aus dem Quecksilbergefasse austretende Gas uber Kalılauge auffangt, wobei sich keine Luftblase uber der Lauge ansammeln darf.

Alsdann beginnt man mit dem Einleiten des Salzsauregases und sattigt damit die Flüssigkeit des Kölbchens, ohne von aussen zu erwarmen. Hat man nicht mehr als die angegebene Wasser enge zuegeben, so genugt die durch Absorption des Salzsauregases erzeugte Hitze, um die Reaction einzuleiten. Wenn nicht, so erwarmt man sehr schwach, aber erst, nachdem die Losung mit Salzsauregas gesattigt ist.



Die Flussigkeit nimmt dabei eine intensiv gelbe Farbung an, und es entweichen Gasblasen Wahrend der ganzen Operation unterhalt man einen leichten Strom von Kohlendioxyd, um das gebildete Chlor auszutreiben und das Eintreten von Luft am Ende des Apparates zu vermeiden.

Ist die Reaction im Kolben beendet, was man daran erkennt, dass sich keine Gasblasen mehr entwickeln und die Gelbfarbung verschwunden ist, so erwarmt man zunachst schwach, zuletzt bis zum Kochen der Lorung. Men kenn des Erbitzen selbet bis eine Beschwach

trocknen des Ruckstandes fortsetzen, wobei man fortwahrend Kohlendioxyd hindurchleitet, um die letzten Reste von Chlor in das Jodkalium uberzufuhren.

Das ausgeschiedene Jod wird mit Thiosulfatlosung titrirt und der Berechnung die Formel A. zu grunde gelegt, wonach also 3 Atome Chlor oder 3.125,9 Gewthle. Jod 62,57 Gewthln. $\mathrm{HNO_3}$ (H == 1) entsprechen. Demnach entspricht 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat (24,646 g $\mathrm{Na_2S_2O_3}$

+ 5 H₂ O im Liter)

 $\begin{array}{c} 0,002086 \; g \;\; H \, N \, O_3 \, , \\ 0,003348 \, g \;\; K \, N \, O_3 \, , \\ 0,002815 \; g \;\; Na \, N \, O_3 \, , \\ 0,000464 \; g \;\; N. \end{array}$

Bemerkungen. Von grosster Wichtigkeit bei diesem Verfahren ist die ganzliche Abwesenheit von Luft in dem Apparate, weil sonst der Sauerstoff mit dem Stickoxyd nitrose Gase bilden und diese aus dem Jodkalium Jod frei machen würden Zu diesem Ende müssen die zur Entwicklung des Kohlendioxyds dienenden Marmorstuckchen nach der Bd. I, S. 98 angegebenen Vorschrift von Luft befreit werden 1). Ferner muss die zur Zersetzung des Marmors benutzte verdünnte Chlorwasserstoffsaure vorher ausgekocht und unter Luftabschluss abgekühlt werden. Die Saure muss so weit verdunnt sein, dass sie bei der Marmorzersetzung keine Dampfe abgiebt; denn diese würden vor der vollstandigen Entfernung der Luft auf das Nitrat einwirken und die vorhin erwahnte fehlerhafte Jodausscheidung veranlassen.

Zur Verbindung des Kolbens mit den Entwicklungsapparaten für Kohlendioxyd und Salzsauregas mussen lange Kautschukschläuche vermieden werden, da dieselben vermoge der Diffusion Luft in den Apparat eintreten lassen.

Es wurde oben auf die passende Menge des zum Losen des Nitrats erforderlichen Wassers hingewiesen. Ist zu viel Wasser vorhanden, so dauert die Sattigung desselben mit Salzsauregas langer, und in der verdunnten Losung beginnt die Reaction nicht von selbst, sondern muss von Anfang an durch Erwarmen unterstutzt werden. Genugt hingegen die Wassermenge nicht zum Auflosen des Nitrats, so wird letzteres schwieliger zersetzt, und die Menge der gebildeten flussigen Salzsaure ist im Verhaltniss zu der zu zersetzenden Salpetersaure zu gering. Man unterhalt auch am besten wahrend der ganzen Operation einen schwachen Salzsauregasstrom, um sicher zu sein, dass Salzsaure stets im Ueberschuss vorhanden ist und keine unzeisetzte Salpetersaure überdestillirt.

 $^{^{1})}$ Nach Kreussler [Landw Vers-Stat 31, 207 (1884)] enthalt auf diese Weise dargestelltes Gas noch $^{1}\!/_{2500}$ seines Volumens an Luft, welche indexs

Durch die Aufnahme des überschussigen Chlorwasserstoffgases wird in der Jodkaliumlosung Jodwasserstoffsaure frei, damit diese in Berührung mit der Luft keine Jodabscheidung erleidet, muss die Titration mit Thiosulfat möglichst schnell vollzogen und ein zu großer Ueberschuss an Jodkalium vermieden werden. Die in der Lösung vorhandene freie Salzsaure stort die Titration mit Thiosulfat nicht, wie die genannten Autoren durch besondere Versuche festgestellt haben.

Zur Entwicklung von Salzsauregas in der Kälte ist der Apparat von Norblad (Fig. 83) sehr bequem, in welchem festes Chlorammonium durch concentrirte Schwefelsäure zersetzt wird. De Koninck's Apparat ist dem Norblad'schen ähnlich 1). Die eigenthumliche Form des Apparates hat darin ihre Begrundung, dass die gebildete Losung von Ammoniumsulfat leichter ist als die Schwefelsäure. In Ermangelung dieser Apparate lasst sich ein continuirlicher Strom von Salzsauregas auch auf die Weise erzielen, dass man concentrirte Schwefelsäure in hochst concentrirte Salzsaure tropfen lasst.

Das Verfahren ist naturgemass nicht anwendbar in Gegenwart oxydirender Stoffe, wie Nitrite, Chlorate, Jodate, Chromate, ebenso wenig in Gegenwart von reducirenden Substanzen, wahrend die Anwesenheit von Carbonaten, Chloriden, Bromiden und selbst Jodiden der Anwendung nicht entgegensteht.

- J. F. Pool²) wendet dasselbe Princip in der Weise an, dass er die nitrathaltige Substanz mit einem Ueberschuss von Chlornatrium in einem Erlenmeyer-Kolben zur Trockne verdampft und das Salzgemisch unter Durchleiten von Kohlendioxyd mit concentrirter Schwefelsaure zersetzt. Zuletzt wird mit Wasser verdunnt und alles Chlor durch Kochen ausgetrieben.
- 9. Zersetzung des Nitrats mit flussiger Chlorwasserstoffsaure und Manganochlorid. Um die Anwendung eines Apparates zur Darstellung von gasformigem Chlorwasserstoff zu umgehen, haben F. A. Gooch und H. W. Gruener³) die vorhergehende Methode in der Weise modificirt, dass sie das Nitrat mit einer gesattigten Losung von Manganochlorid in concentrirter Chlorwasserstoffsaure zersetzen.

Lost man krystallisirtes Manganochlorid ($\operatorname{MnCl}_2 + 4 \operatorname{H}_2 0$) in concentrirter Chlorwasserstoffsaure unter Erwarmen bis zur Sattigung auf, so erhalt man eine grunlich gefarbte Losung Fugt man zu diesei Losung eine geringe Menge eines Nitrats und erwarmt, so farbt sie sich je nach der Menge des Nitrats dunkelgrun, braun bis schwarz, nimmt aber bei fortgesetztem Erhitzen wieder die ursprungliche helle Farbung an Die Erscheinung hat Aehnlichkeit mit dei Zersetzung der Nitrate durch eine saure Losung von Ferrosulfat (Auflosung des

 $^{^{1}}$) Zeitschi, f anal Chem. 19, 467 (1880) — 2) Nederl Tijdschi Pharm

Stickoxyds im uberschussigen Ferrosalz), mit dem Unterschiede, dass von dem Ferrosalz eine entsprechende Menge zu Ferrisalz oxydirt wird, wahrend die bei der Reaction gebildeten hoheren Manganchloride bei fortgesetztem Erhitzen unter Chlorabgabe zerfallen, so dass schliesslich wieder Manganochlorid zuruckbleibt. Die Empfindlichkeit der Reaction betragt etwa 1 Thl. Kaliumnitrat in 60 000 Thln. der Losung Chlorate, Peroxyde und andere, mit Salzsäure Chlor entwickelnde Substanzen dürfen naturlich nicht zugegen sein. Damit die Reaction quantitativ verlauft, also das Nitrat vollstandig zersetzt wird, darf die Lösung nicht mit mehr als einem Drittel ihres Volumens an Wasser verdunnt werden.

Als Apparat kann man einen beliebigen, zu jodometrischen Bestimmungen dienenden Destillationsapparat benutzen, z. B. den S. 488 abgebildeten. Erforderlich ist nur, dass das freie Chlor nicht mit Kautschuk in Berührung kommt, dass kein Jod aus der vorgelegten Jodkaliumlosung durch Verfluchtigung verloren geht und dass weder Lutt im Apparate vorhanden ist noch von ruckwärts in die Jodkaliumlosung eintreten kann.

Als Destillirgefass lässt sich zweckmassig der mit Glasschliffen versehene Apparat von Jannasch (Bd. I, S. 107. Fig. 7, F) benutzen. Die erste Vorlage enthält etwa 3g Jodkalium, die zweite 1g, die dritte, welche nur zum Abschluss gegen die Luft dient, wird mit ganz verdünnter Jodkaliumlosung gefullt. Nachdem der Apparat zusammengestellt ist, bringt man die Manganlosung, darauf das Nitrat ein, leitet sofort Kohlendioxyd (vergl. S. 489) hindurch, und nach Entfernung der Luft beginnt man die Destillation und fuhrt dieselbe fort, bis fast alle Flussigkeit überdestillirt ist. Im übrigen verfahrt man nach S. 489.

Bestimmung des Stickstoffs i den kü stlichen Düngemitteln.

Die Stickstoff enthaltenden kunstlichen Dungemittel sind in erster Linie die Guanos, ferner die Knochenmehle, sowie die aus thierischen Substanzen erhaltenen Mehle, wie Fleisch-, Blutmehl etc., und die Guano- und Knochenphosphate.

Im 10hen Peruguano kommt der Stickstoff in diei verschiedenen Formen vor, namlich als organischer Stickstoff, als Ammoniak- und als Salpeterstickstoff Andere Dungerarten enthalten nur einzelne der genannten Formen. Neben der Bestimmung des Gesammtstickstoffs wird haufig die Bestimmung im einzelnen gefordert.

Ueber die Art und Weise, diese verschiedenen Stickstoffformen neben einander zu bestimmen, lasst sich im allgemeinen folgendes sagen. Der Stickstoff der Ammoniumsalze wird durch Destillation der Substanz mit Magnesiumoxyd in der Form von Ammoniak aus-

Ammoniumsalze auch durch Natriumhypobromit zersetzen und den frei gewordenen Stickstoff im Azotometer messen (s. weiter unten).

Der Stickstoff der Nitrate wird meist durch Reduction der letzteren in Ammoniak umgewandelt; von dem hierbei gefundenen Gesammtammoniak muss alsdann die wie vorhin bestimmte Menge aus den Ammoniumsalzen abgezogen werden. Es sind indess auch directe Methoden zur Nitratbestimmung gebrauchlich, wie solche vorhin beschrieben wurden und im Nachstehenden noch angefuhrt werden.

Der Stickstoff der organischen Substanzen wird gefunden, indem man den Gesammtstickstoff bestimmt und von diesem den Ammoniak- und Nitratstickstoff abzieht.

Die Bestimmung des Gesammtstickstoffs erfolgt nach der Kjeldahl'schen Methode 1), nach welcher die Substanz so lange mit concentrirter Schwefelsaure erhitzt wird, bis aller organische Stickstoff in Ammoniumsulfat übergeführt ist. Hierbei bleibt der etwa schon vorhandene Ammoniakstickstoff unverandert. Der Nitratstickstoff jedoch würde bei dieser Behandlung in Form von Salpetersaure oder von niederen Stickstoffoxyden ausgetrieben, weshalb bei Anwesenheit von Nitraten eine modificirte Kjeldahl'sche Methode benutzt wird.

esti mu g des Gesa tstickstoffs nach der Kjeldahl'schen Methode.

a) In nitratfreien Substanzen. Das Princip der Kieldahlschen Methode (vergl. auch S 166) besteht, wie schon angedeutet, in der Umwandlung des organischen Stickstoffs in Ammoniumsulfat durch Erhitzen mit concentrirter Schwefelsaure. H Wilfarth 2) fand zuerst, dass die Zersetzungsdauer durch einen Zusatz von Metalloxyden erheblich abgekurzt wird. Als solche Zusatze benutzt man entwasserten Kupfervitriol, Quecksilberoxyd oder auch metallisches Quecksilber Letzteres ubertrifft alle anderen Zusatze an Wirksamkeit. Quecksilbersalze indess die Eigenschaft haben, mit dem Ammoniumsalz Mercurammoniumverbindungen zu bilden, welche durch die nachtraglich zugesetzte Natronlauge nicht zersetzt werden, so war man anfanglich genothigt, das gesammte Quecksilber durch Zusatz von Schwefelkalıum ın Form von Quecksilbersulfid auszufallen Um das durch den Quecksilberniederschlag bedingte Stossen der Flussigkeit bei der Destillation zu vermeiden, fugte man granulites Zink hinzu O Bottcher3) zeigte nun, dass die Mercurammoniumverbindungen durch eine starke Entwicklung von Wasserstoff in statu nascendi leicht und vollstandig zersetzt werden, dass man also das Schwefelkalium durch

¹⁾ J Kjeldahl, Carlsberg Laborat ber Kopenhagen, Marz 1883 Neue Methode zur Bestimmung des Stickstoffs in organischen Korpern [Zeitschit anal Chem. 22, 366 (1883)] — 2) Chem. Ztg. 9, 286, 502 (1885) —

Zinkstaub ersetzen und hierdurch die Destillation bedeutend erleichtern kann. C. Arnold und K. Wedemeyer¹) empfehlen dieses Verfahren ebenfalls.

Das Verfahren, wie es an der Landwirthschaftlichen Versuchsstation Mockern seit vielen Jahren ausgeführt wird, besteht nach Bottcher²) in folgendem.

Man bereitet die Schwefelsaure durch Auflosen von 200 g Phosphorpentoxyd in 1 Liter concentrirter Schwefelsaure von 1,84 spec. Gewicht und pruft das Gemisch auf Stickstoff. In ein Kolbchen von bohmischem Glase 3) (etwa 150 ccm Inhalt) bringt man 1 g der fein zertheilten Substanz, giebt etwa 1 g Quecksılber (vergl. S. 497) und 25 ccm der obigen Schwefelsaure hinzu, und stellt das Kolbchen schief auf ein Drahtnetz. (Ueber einen Zusatz von Kaliumsulfat siehe unter "Bemerkungen".) Um die Säuredampfe zu condensiren und Verspritzen zu vermeiden, hangt man in den Kolbenhals ein Stück Glasrohr, welches in eine lange, unten zugeschmolzene Spitze ausgezogen ist. Man erwarmt zunachst schwach, spater bis zum lebhaften Sieden und setzt dieses so lange fort, bis der Inhalt vollstandig klar erscheint. nach der Natur der Substanz erfordert die Zersetzung 1/2 oder (bei Fleischmehl, Blutmehl) 2 bis 3 Stunden, weshalb man bei allen schwer zersetzbaren Substanzen der Sicherheit wegen mindestens 3 Stunden kochen soll. Nach C. Arnold 4) kann man sich von der genügenden Oxydation auf die Weise überzeugen, dass man der heissen Mischung einige Körnchen Kaliumpermanganat zusetzt, dieselben mussen genügen, die Flussigkeit dauernd violett oder grün zu farben.

Den erkalteten Inhalt des Kolbens spult man mit etwa 200 ccm Wasser in einen Destillirkolben von etwa 500 ccm, fugt 100 ccm ammoniak- und nitratfreie Natronlauge von 32° Bé., fernei 1 bis 1,5 g Zinkstaub hinzu und destillirt das Ammoniak in vorgelegte titrirte Schwefelsaure über, deren Ueberschuss zurücktitrirt wird (Bd. I, S. 870).

Bemerkungen zu vorstehendem Verfahren. Zu Substanzen, welche bei der Aufschliessung mit Schwefelsaure stark schaumen, fugt man ein Stuckchen Paraffin in der Grosse eines Hanfsamenkorns hinzu. Man kann auch den Aufschliessungsprocess gleich in dem grosseren Destillirkolben vornehmen und dadurch das Umfullen ersparen, nur dauert die Erhitzung dabei etwas langer.

Ob die Destillation des Ammoniaks mit oder ohne Kuhlung erfolgt, ist gleichgultig, im letzteren Falle muss das Ende des Kuhlichers in die Saure eintauchen und ein Zusucksteigen der Saure ver-

¹⁾ Zeitschi f anal Chem 31, 525 (1892) — 2) Veigl Lunge-Bockmann, Chem-techn Unt-Meth II, S 379 (1899) — 3) Die Kolbchen werden, wie schon Jodlbauei [Zeitschr f anal Chem 26, 93 (1887)] fand, durch die Phosphoisaure sehn statk angegriffen und in kuizei Zeit

mieden werden. Auf alle Falle ist es rathsam, die aussere Luft über der Säure in den Vorlagen durch einen mit Nessler's Reagens befeuchteten Glasstab zu prufen, da namentlich bei Beginn der Destillation die mit Ammoniak geschwangerte Luft beim Durchstreichen durch die Saure etwas Ammoniak mitreissen kann.

Eine Verfluchtigung oder Zersetzung des gebildeten Ammoniumsulfats durch Erhitzen mit der concentrirten Schwefelsaure tritt nach B. Proskauer und M. Zulzer¹) nicht ein, wenn man vermeidet, dass Stellen des Glases, wohin Partikelchen der siedenden Flüssigkeit gespritzt sind, direct von der Flamme getroffen werden. Verluste an Stickstoff durch chemische Umsetzungen wahrend der Digestion konnen aber dann eintreten, wenn man gleich von Anfang an stark erhitzt, anstatt durch allmähliches Erhitzen die Substanz sich zuerst in der Saure lösen zu lassen.

Die bei jeder Ammoniakdestillation nothige Vorsicht, das Uebergehen von Alkalilauge zu verhindern, ist hier um so mehr zu beobachten, als die durch den Zinkstaub verursachte starke Wasserstoff-

Fig. 84



entwicklung die Bildung eines feinen Flussigkeitsstaubes veranlasst, welcher schwer zurückzuhalten ist (E. Bosshard) 2). Kjeldahl 3) hat zu diesem Zweck den in Fig. 84 abgebildeten Aufsatz fur den Destillirkolben empfohlen. Es ist dies in der Hauptsache eine Kempf'sche Waschflasche mit seitlichem, durch Schlauchstuck und Glasstab verschliessbarem Ansatzrohre. Durch letzteres werden vor Beginn der Destillation einige Tropfen Wasser eingebracht, durch welche die Wasserund Ammoniakdampfe streichen und so von mitgerissenem Alkalı befreit werden. Ammoniak wird darın nıcht zuruckgehalten, weil die heissen Wasserdampfe den Inhalt der Waschflasche bestandig im Sieden erhalten. Die obere Kugel wird zweckmassig mit gekrummtem Austrittsrohre (nach Arnold) versehen. In den meisten Fallen wird indess mit einem nur aus der oberen Kugel bestehenden Aufsatze gearbeitet Hierzu ist jedoch zu

bemerken, dass nach Kjeldahl's Erfahrungen selbst bei vielfach gebogener und auf eine lange Strecke aufwarts gerichteter Leitung der Dampfe dennoch kleine Mengen von Flussigkeit mitgerissen werden konnen

Der Apparat hat den Uebelstand, dass das sich immer mehr ansammelnde Condenswasser nicht in den Kolben zurückfliessen und schliesslich mit übergerissen werden kann

O Foerster 4) hat zu demselben Zweck den in Fig 85 abge-

¹⁾ Zeitschi f Hygiene 7, 186 (1889) — 2) Zeitschi f and Chem 24,

Fig. 85

bildeten Aufsatz construirt, bei welchem das Condenswasser in den Kolben zuruckfliessen kann. Das Rohr a ist in den eingeschliffenen Stopfen des Destillirkolbens eingeschmolzen und umgiebt das fast bis zum Boden des Kolbens reichende Rohr d. In dem Raume zwischen beiden Rohren steigen die Dampfe auf und gelangen in die Kugel b, aus welcher sie nur durch die am unteren Theile der Kugel angebrachten Oeffnungen entweichen konnen. Nachdem sich im Glasrohre c so viel Wasser verdichtet hat, dass die Oeffnungen davon bedeckt sind.

werden die Dampfe durch das Condenswasser gewaschen. Sobald die Oberflache des letzteren bis zur oberen Oeffnung des Rohres d gestiegen ist, fliesst das Wasser durch dieses Rohr in den Kolben zurück. Foerster empfiehlt zum Einfetten eingeschliffener Glasstopfen an diesen Apparaten eine Mischung von gleichen Theilen Ceresin und Vaselin.

Eine zweite Fehlerquelle für zu hohe Resultate fand Kieldahl (loc. cit.) darin, dass Glasbestandtheile durch die heissen Gase aufgelost und in das Destillationsrohr ubergefuhrt werden, ein Uebelstand, welchen er durch Anwendung eines Kuhlrohres aus Zinn umgeht.

Von Substanzen, welche sich schlecht zerkleinern lassen, wagt man 3 bis 5 g ab, kocht mit 50 bis 60 ccm Schwefelsaure und 2 bis 3 g Quecksilber, verdunnt nach erfolgter Losung auf 300 ccm und benutzt 100 ccm der Losung zur Destillation mit Natronlauge und Zinkstaub.

Als Indicator bei der Rucktitrirung der überschussigen Schwefelsauie wird vielfach Congoioth vorgezogen, weil dasselbe durch etwaigen Carbonatgehalt der Lauge nicht beeinflusst wird. Man schuttelt 2 g Congoroth mit 500 ccm 50 procentigem Alkohol, bis

alles gelost 1st, und verdunnt mit 500 ccm Wasser. Von dieser Losung fugt man etwa 2 ccm zu der zu titrirenden Saure hinzu, welche dadurch blau gefaibt wiid, und titrirt mit Nationlauge bis zum Uebergange von Blau in Ziegelroth Lunge zieht die Anwendung von Methylorange als Indicator vor.

J. W. Gunning 1) hat einen Zusatz von Kaliumsulfat zu der concentriiten Schwetelsaure beim Aufschliessungsprocess zweckmassig gefunden, indem er von der Thatsache ausgeht, dass in dem Maasse, als der Verkohlungsprocess fortschreitet, die Schwefelsaure theils durch Verfluchtigung, theils durch Verbindung mit dem sich bildenden Wasser schwacher wird Kaliumsulfat bildet mit der Schwefelsaufe saufe

Salze, welche beim Erhitzen leichter Wasser als Saure abgeben, und doch wie kochende Schwefelsäure zersetzend und oxydirend wirken. Dieser Zusatz hat sich bewahrt. Die meisten Vorschriften enthalten jedoch mehrere der die Aufschliessung beschleunigenden Substanzen. So empfiehlt K. Wedemeyer 1) eine Mischung von 20 ccm Phosphor-Schwefelsaure (s. oben) mit 1g Quecksilber und 10 bis 15 g Kaliumsulfat. Bei Substanzen, welche nicht schäumen, setzt man das Kaliumsulfat sofort hinzu; im anderen Falle kocht man zuerst kurze Zeit mit der Saure und dem Quecksilber bis zur Auflosung der Substanz, und fugt alsdann das Sulfat hinzu. Sobald die Flüssigkeit farblos geworden, ist die Aufschliessung beendet, meistens nach einer halben Stunde; man lasst 5 bis 10 Minuten lang abkühlen, verdunnt mit Wasser und fuhrt die Lösung in den Destillationskolben über.

- b) Bestimmung des Gesammtstickstoffs in nitrathaltigen Substanzen (Modificationen der Kjeldahl'schen Methode). Wie S. 492 angedeutet, lasst sich die Kjeldahl'sche Methode in der bis hierhin beschriebenen Form nicht zur Bestimmung von Nitrat oder nitrathaltigen Substanzen benutzen. Dieses wurde erst moglich durch die von M. Jodlbauer²) angegebene Modification, deren Princip darin besteht, den Nitratstickstoff durch Zusatz von Phenol zur Schwefelsäure in Nitrophenol uberzufuhren und dieses durch Amidirung mit Zinkstaub in Amidophenol umzuwandeln, der Stickstoff des Amidophenols lasst sich alsdann durch Kochen mit Schwefelsaure in Ammoniumsulfat verwandeln und auf gewöhnliche Weise bestimmen.
- O. Foerster³) fand bei der Anwendung dieser Methode auf Nitrate stets 0,3 bis 0,5 Proc. Stickstoff zu wenig. Der Grund für diese Verluste ist darin zu suchen, dass kleine Mengen von Salpetersaure (vielleicht infolge von zu starker Verdunnung durch das bei Bildung der Phenolsulfonsaure entstehende Wasser) nicht mehr nitrirend auf das Phenol wirken und daher beim Erhitzen verflüchtigt werden Foerster setzt nun nach der Nitrirung des Phenols Natriumthiosulfat hinzu, welches bei Gegenwart der Schwefelsaure den noch nicht zersetzten Antheil der Salpetersaure in Nitrosulfosaure (Nitrosylschwefelsaure, in der Schwefelsaurefabrikation als Bleikammerkrystalle bekannt, vergl S. 457), überführt

$$\begin{array}{l} 4\,\mathrm{H\,N\,O_3}\,+\,4\,\mathrm{H_2\,SO_4}\,+\,\mathrm{Na_2\,S_2\,O_3} \\ =\,4\,\mathrm{H\,O_3^2\,|\,SO_2}\,+\,2\,\mathrm{Na\,H\,SO_4}\,+\,3\,\mathrm{H_2\,O}. \end{array}$$

Dieser Korper ist als Stickstoffverbindung unter gewohnlichen Umstanden sehr bestandig (S. 457), giebt aber beim Erhitzen mit Phenol seine Stickstoffgruppe leicht an dieses ab. Die dabei auftretenden kleinen Mengen von Schwefelwasserstoff sind ohne Einfluss auf den Process.

¹⁾ Chem -Ztg 22, 21 (1898) - 2) Chem Centralbl 1886, S 433, Landw

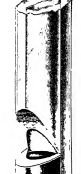
Zur Analyse von Salpeter lost man am besten eine grossere gewogene Menge desselben in Wasser, bringt ein Volumen der Losung, welches etwa 0,5 g Salpeter enthält, in den Aufschliessungskolben und verdampft darin zur Trockne. Von salpeterhaltigem Mischdunger bringt man etwa 1 g in den Kolben. Die Phenolsulfonsaure wird erhalten durch Auflosen von Phenol in concentrirter Schwefelsaure in der Menge, dass die Saure 5 bis 6 Proc. Phenol enthält. Von dieser Saure giebt man 15 ccm (auf 0,5 g Salpeter; bei anderen Salpetermengen in demselben Verhaltnisse mehr oder weniger) hinzu und bringt den Salpeter ohne Anwendung von Warme oder Kühlung durch leichtes Schutteln vollkommen in Losung. Alsdann werden 1 bis 2 g gröblich zerkleinertes Natriumthiosulfat auf einmal hinzugesetzt und nach dessen Zersetzung noch 10 ccm reine Schwefelsaure zum Verdünnen, sowie etwa 1 g Quecksilber zugefügt Hierauf wird zum Kochen erhitzt und im ubrigen nach der gewohnlichen Methode verfahren.

Bemerkungen zu der Forster-Kjeldahl'schen Methode. Wenn die Phenolsulfonsaure weniger als 3 und mehr als 7 Proc. Phenol enthalt, fallen die Resultate erfahrungsgemass zu

Fig. 86

niedrig aus. Das Natriumthiosulfat darf nicht vor der Phenolsulfonsaure zugesetzt werden, weil bei der Heftigkeit der alsdann bei Zusatz der Säure eintretenden Reaction bedeutende Verluste an Stickstoff entstehen. Die Oxydation der organischen Korper und somit die Ueberfuhrung des Stickstoffs in Form von Ammoniak ist meist in 1 bis 1½ Stunden beendigt. Zuweilen bildet sich hierbei eine rothliche Substanz, welche ausserordentlich lange der Oxydation widersteht, sonst aber ohne Bedeutung für die Bestimmung ist.

Forster bedient sich zum schnellen Abmessen der nothigen Menge Quecksilber der in Fig. 86 abgebildeten einfachen Vorrichtung. Man bringt 1g Quecksilber (abgewogen) in ein einseitig zugeschmolzenes Glasrohr und feilt das Rohr in der Hohe der Quecksilberoberflache zur Halfte durch Man braucht dann dieses Rohrende nur in Quecksilber zu tauchen,



nach dem Herausziehen durch einen leichten Schlag an die Rohre das über dem Rande der Oeffnung stehende Quecksilber zu entfernen, und hat nun annahernd die gewunschte Menge des Metalls abgemessen im Rohre, man verschliesst die eingefeilte Stelle mit dem Finger und lasst das Quecksilber aus der oberen Rohroffnung in den Kolben fallen. Zu gleichem Zweck dienende Apparate mit Glashahnen siehe Zeitschr f anal. Chem. 34, 169 (1895) und Chem.-Ztg 22 331 (1898)

Bestim ung des A moniakstickstoffs.

a) Durch Destillation. Ausser im rohen Ammoniumsulfat kommt Ammoniakstickstoff vor im rohen Guano und in Düngergemischen. Die Destillation kann nur dann mit Natronlauge vorgenommen werden, wenn keine leicht zersetzbaren organischen Substanzen vorhanden sind. In der Regel benutzt man dazu frisch gebrannte, moglichst carbonatfreie Magnesia (Magnesia usta). Von Ammoniumsulfat lost man 10 g in 0,5 Liter oder 20 g in 1 Liter Wasser und misst 25 ccm der Losung (= 0,5 g Substanz) in den Destillationskolben des Kjeldahl'schen Apparates, verdunnt mit 150 ccm Wasser und fugt 3 g Magnesia hinzu. Der Kolben wird schnell verschlossen, umgeschuttelt und etwa 100 ccm Flussigkeit abdestillirt, wobei man das Ammoniak in titrirter Schwefelsaure auffangt und deren Ueberschuss mit Natronlauge zurücktitrirt. Als Indicator benutzt man Congoroth (S. 495) oder besser Methylorange. In beiden Fallen wird die Endreaction von einem etwaigen Carbonatgehalte der Magnesia oder der Natronlauge nicht beeinflusst.

Handelt es sich um Ammoniakbestimmung in Rohguano oder in Dungergemischen, so schüttelt man 20 g Substanz mit Wasser aus, wobei alle Ammoniumsalze in Losung gehen, verdunnt auf 1 Liter (siehe Bestimmung der wasserlöslichen Phosphorsaure, Bd. I, S. 808, 810) und destillirt 50 ccm des Auszuges (= 1 g Substanz) auf Zusatz von 150 ccm Wasser und 30 g Magnesia, wie oben beschrieben wurde.

Etwa vorhandenes Ammoniummagnesiumphosphat giebt seinen Ammoniakgehalt beim Destilliren mit Magnesia nur dann vollstandig ab, wenn man den Dunger vorher mit Salzsaure behandelt und dann mit Magnesia destillirt. Das Doppelsalz wird namlich nur in frisch gefalltem Zustande durch Magnesia vollstandig zersetzt.

b) Bestimmung des Ammoniakstickstoffs im Azotometer. Die azotometrische Bestimmung des Stickstoffs in Ammoniumsalzen beruht auf der Zersetzung derselben durch Natriumhypobromit, wodurch der Stickstoff als solcher frei wird, und auf der gasvolumetrischen Messung des Stickstoffs in besonderen, Azotometer (vergl. S. 479, 1.) genannten Apparaten. Die Zersetzung erfolgt nach folgender Gleichung

 $2 \text{ NH}_4 \text{Cl} + 2 \text{ NaOH} + 3 \text{ NaBrO}$ = $2 \text{ NaCl} + 3 \text{ NaBr} + 5 \text{ H}_2 \text{O} + \text{N}_2$.

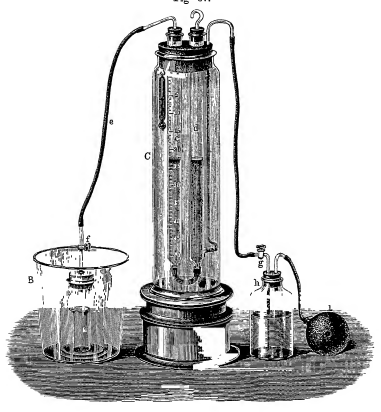
Das Princip des Verfahrens wurde zuerst von Melsens (1852) angegeben, welcher indessen eine alkalische Losung von Natriumhypochlorit benutzte¹). Der erste praktische Apparat wurde von Winop²) erfunden Nachdem dei Apparat zahlreiche Modificationen

¹⁾ L. De Koninck, Traite de chim anal I, p 262 (1894) — 2) Chem

durchgemacht hat, wird er jetzt meist in der in Fig. 87 dargestellten Gestalt benutzt, welche von P. Wagner¹) herruhrt.

Der Apparat besteht der Hauptsache nach aus zwei Theilen, dem Zersetzungsgefasse A und dem Messapparate cd, beide durch einen Kautschukschlauch e verbunden. Das Zersetzungsgefass A enthalt, in der Mitte seines Bodens festgeschmolzen, ein Glascylinderchen von etwa 20 ccm Inhalt (vergl. Bd. I, S 395, 397). Die Ammoniumsalzlosung





kommt in das Cylinderchen, die Natriumhypobromitlosung (gewohnlich Bromlauge genannt) in das Gefass A. Letzteres steht in einem grosseren, etwa 4 Liter fassenden Gefasse mit Kuhlwasser. Der Schlauch c verbindet den beschriebenen Apparat mit der Messbürette c, welche durch ein Schlauchstuck mit dem Niveaurohie d communicit. Da die beiden Rohie c und d unbeweglich sind, so ist zum Fullen derselben mit Wasser, sowie zum Einstellen der beiden Wassersaulen eine besondere

501

der Rohre c die Temperatur des Wassers in C besitzt. Man stellt mit Hulfe des Hahnes g die Flussigkeitssaulen in c und d ins Gleichgewicht, notirt die Temperatur des Wassers in C an dem eingehangten Thermometer und liest den Barometerstand ab.

Berechnung und Bemerkungen zur azotometrischen Methode. Zur Umrechnung des abgelesenen Stickstoffvolumens in Gewicht benutzt man allgemein die nachstehenden Tabellen von E. Dietrich 1), von welchen die Tabelle I das Gewicht eines Cubikcentimeters Stickstoff angiebt, dessen Temperatur (am Thermometer im Gefasse C abgelesen) zwischen 10 und 25° liegt, bei einem Barometerstande von 720 bis 770 mm. In der Bromnatronlauge bleibt aber eine geringe Menge Stickstoff gelost (vergl. weiter unten), dessen Volumen sich aus Tabelle II ermitteln lasst. Hat man z. B. gefunden Stickstoffgas 22 ccm, Temperatur 16°, Barometerstand 756 mm, so betragt das Gewicht von 1 ccm Stickstoff nach Tabelle I 1,15969 mg. Nach Tabelle II bleiben auf 22 ccm entwickeltes Gas 0,58 ccm absorbirt. Das Gewicht des in der zersetzten Probesubstanz enthaltenen Stickstoffs ist demnach (22 + 0,5) 1,15969 = 26,18 mg.

Die Tabelle ist hier unverandert nach dem Original wiedergegeben, weil sie thatsachlich noch in dieser Form in der Praxis gebraucht wird. Es muss aber dazu bemerkt werden, dass dieselbe unter Zugrundelegung eines heute nicht mehr gültigen Litergewichtes für Stickstoff berechnet ist. Wie sich aus den Zahlen seiner Tabelle berechnen lasst, nahm Dietrich das Gewicht eines Cubikcentimeters Stickstoff ber 760 mm und 0° zu 1,2568 mg an; diese Zahl ergiebt sich, wenn man z. B. aus der Tabelle die für 758 mm und 200 angegebene Zahl 1,14099 nummt und sie in die Gleichung $\frac{(b-f) P}{(1+\alpha t) 760} = 1,14099$ einsetzt, worin b = 758, f (Tension des Wasserdampfes bei 20") = 17,4, P das gesuchte Gewicht eines Cubikcentimeters Stickstoff unter normalen Bedingungen, $\alpha = 0.00367$ ist, woraus dann P = 1.2568. Nun ist aber das Gewicht von 1 ccm reinem (nicht argonhaltigem) Stickstoff nach Lord Rayleigh und W. Ramsay 2) 0.0012505 g bei 00 und 760 mm Setzt man diese Zahl für P in die obige Formel ein, so ergiebt sich das Gewicht von 1 ccm Stickstoff bei 758 mm und 200 zu 1,13525 anstatt der Dietrich'schen Zahl 1,14099.

Zum Verstandniss der Ueberschrift der Tabelle II ist folgendes zu bemerken. Streng genommen kann diese Tabelle nur dann benutzt werden, wenn man dieselbe Lauge anwendet, wie Dietrich sie bei der Aufstellung der Tabelle benutzte, und wenn man ferner dieselbe Menge Lauge (50 ccm) und dasselbe Volumen Substanzlosung (10 ccm) einfullt, wie Dietrich schon hervorhob, da nur unter diesen Umstanden die

 $^{^{1}}$) Zeitschi f anal Chem. 5, 36 (1866) - 2) Zeitschi f physik Chem

Tabelle fur die Gewichte eines Cubikcentimeters Stickstoff

25° C.
bis
10
von
Temperaturen
den
bei
pun
uecksilber
770 mm Q
bis
720
noa
Druck
ernem
$_{ m be}$
gramm be

		744	mm	1,17208	1,16696	,16177 w	t, 15663 t	1,15145 g	1,14620 g	1,14095	1,13562	1,13025	1,12484	1,11943	1,11393	1,10839	1,10276	80260,1	1,09134
		742	mm	1,16889 1,	1,16378 1,	1,15860 1,	1,15348 1,	1,14830 1,	1,14306 1,	$1,13782 \mid 1,$	1,13251 1,	1,12715 1,	1,12175 1,	1,11635 1	1,11086 1,	1,10533 1,	1,09971 1,	1,09404 1.	1,08831 1,
		740	mm	1,16570	1,16060	1,15543	1,15032	1,14515	1,13993	1,13470	1,12940	1,12405	1,11866	1,11327	1,10779	1,10227	1,09666	1,09100	1,08528
		738	mm	1,16251	1,15742	1,15227	1,14716	1,14201	1,13680	1,13158	1,12629	1,12095	1,11557	1,11018	1,10472	1,09921	1,09361	1,08796	1,07922 1,08225
		736	mm	1,15932	1,15424	1,14910	1,14401	1,13886	1,13366	1,12845	1,12317	1,11785	1,11248	1,10710	1,10165	1,09614	1,09056	1,08493	
	c b.	734	mm	1,15613	1,15107	1,14593	1,14085	1,13572	1,13053	1,12533	1,12006	1,11475	1,10938	1,10402	1,09857	1,09308	1,08751	1,08189	1,07619
4	Nach E. Dietrich	732	mm	1,15294	1,14789	1,14277	1,13769	1,13257	1,12739	1,12220	1,11695	1,111165	1,10629	1,10094	1,09550	1,09002	1,08446	1,07885	1,07316
	Nach E.	730	mm	1,14975	1,14471	1,13960	1,13454	1,12942	1,12426	1,11908	1,11384	1,10854	1,10320	1,09786	1,09243	1,08696	1,08141	1,07581	1,07013
		728	mm	1,14656	1,14153	1,13643	1,13138	1,12628	1,12113	1,11596	1,11073	1,10544	1,10011	1,09478	1,08936	1,08390	1,07836	107277	1,06710
		972	шш	1,14337	1,13835	1,13326	1,12822	1,12313	1,11799	1,11283	1,10761	1,10234	1 09702	1.09170	1,08629	1,08084	1,07531	1,06973	1,06407
		724	mm	1 13699 , 1 14018	1,13517	$,12693 \pm 1,13019$	1 12506	111684 - 1,11999	1,11486	1,10058 1,10971	1,10450	1,09924	109392	1,08862	1.08322	1,07778	1,07226	106669	$1,\!06104$
		792	mm	1 13699	1,13199	1,12693	1,12191	111684	1,11172	1,10658	1,10139	1,09614	1,09083	1,08554	1,08015	1 07472	1,06921	1 06365	105801
THE SELECTION OF THE SE		720	mm	1 13380	1.12881	1,12376	1,11875	111369	1,10859	1,10346	1,09828	1 09304	108774	1,08246	1,07708	1,07166	1 06616	106061	1,05499
				100	110	15^{0}	1 30	14^{0}	15^{0}	16^{0}	170	18^{0}	19^{6}	200	21^{0}	220	, 3d	0.4°	0.57

Fortsetzung der vorigen Tabelle

	l I															
	770 mm	1,21355	1,20829	1,19768		1,18694	1,18156	1,17608	1,17056	1,16504	1,15948	1,15385	1,14818	1,14241	1,1,3659	1,13073
	768 mm	1,21036	1,20511	1,19452	1,18920	1,18381	1,17844	1,17297	1,16746	1,16195	1,15640	1,15078	1,14512	1,13936	1,13355	1,12770
	766 mm	1,20717	1,20193 $1,19660$	1,19136	1,18605	1,18067	1,17531	1,16985	1,16436	1,15886	1,15332	1,14771	1,14206	1,13631	1,13051	1,12467
	764 mm	1,20398	1,19875	1,18820	1,18291	1,17754	1,17219	1,16674	1,16126	1,15576	1,15024	1,14464	1,13900	1,13326	1,12747	1,12164
	762 mm	1,20079	1,19557 1,19027	1,18505	1,17976	1,17440	1,16906	1,16363	1,15816	1,15267	1,14716	1,14157	1,13594	1,13021	1,12443	1,11861
	760 mm	1,19760	1,19239	1,18189	1,17661	1,17127	1,16594	1,16052	1,15506	1,14958	1,14408	1,13850	1,13288	1,12716	1,12139	1,11558
)	758 mm	1,19441	1,18921 $1,18394$	1,17873	1,17347	1,16814	1,16282	1,15741	1,15196	1,14649	1,14099	1,13543	1,12982	1,12411	1,11835	1,11255
)	756 mm	1,19122	1,18603	1,17558	1,17032	1,16500	1,15969	1,15429	1,14886	1,14340	1,13791	1,13236	1,12675	1,12106	1,11532	1,10952
	754 mm	1,18803	1,18286	242	18	37	_	 ∞	9	9	65	82	6	11	82	40
- 1		1,1	1,18	1,17242	1,16718	1,16187	1,15657	1,15118	1,14576	114030	1,13483	1,12928	1,12.869	1,11801	1,11228	1,10649
	752 mm		1,17168 1,18 1,17444 1,17	1,16926 1,172			1,15344 1,1565	1,14807 1,1511	1,14266 1,1457	1,13721 11403	1,1 1175 1,1348	1,12621 1,129	1,12063 1,1236	1,11496 1,1180	1 10924 1,112	1,10346 1,106
	750 i 752 mm	1,18484			1,16403	1,15873		1,14807								
		1,18165 1,18484	1,17168 1	1,16926	1,16088 1,16403	1,15560 1,15873	1,15344	1,14807	1,14266 1	1,13721	1,1 1175	112314 1,12691	1,12063	1,11496	1 10924	1,10340
	750 mm	1,17840 1,18105 1,18484	1,17127 1,17444	1,16295 116011 1,16926	1,15774 1,16088 1,16403	1,15247 1,15560 1,15873	1,15032 1,15344	1,14185 1,14496 1,14807	1,13955 1,14266 1	1,13412 1,13721	1,12867 1,13175	112314 1,12691	1,11757 1,12063	1,11191 1,11496	1,10620 1 10924	1,10043 1,10346

Stickstoff.

96'0

0,93

0,91

98,0

98,0

0,83

0,81

0,78

92,0

0,73

0,71

0,68

56

wickelt

sor but

twickelt

sor but

twickelt

sorbit

1,28

1,26

1,23

1,21

1,18

1,16

1,13

1,11

1,08

1,06

1,03

1,01

96,0

39

62 1,58

61 1,56

60 1,53

59 1,51

58 1,48

57 1,46

1,43

55 1,41

1,38

1,36

1,33

1,31

75 1,91

74 1,88

1,86

 $72 \\ 1,83$

1,81 84

1,78

1,76

1,73

1,71

1,68 99

1,66 65

1,63

1,61

9

twickelt

sorbirt

20

69

89

67

73

2,53

2,51

2,48

2,43

2,41

2,38

2,36

2,33

^1

001

2,21

2,18

 $85 \\ 2,16$

2,13

2,11

2,08

2,06

2,03

2,01

86,1

7.7 1,96

1,93

twickelt

soi bii t

twickelt

sorbirt

87

116	Арво	rption	des 5	lie Absorption des Stickgases	ឧឧឧន					504
ge ents	ınd 10 spreche	сет W	asser) iner En	ge und 10 ccm Wasser) ber einem spec. Gewicht der Lauge von 1,1 entsprechen ber einer Entwicklung von 1 bis 100 ccm Gas.	m spec. 1g von	Gewicl	ht der l	Lauge Gas.	von 1,1	•
ach	E. Di	ach E. Dietrich.	ď							
	25	9	t-	œ	6	10	11	12		
en	0,16	0,18	0,21	0,23	92,0	0,28	0,31	0,33		
•	17	18	19	20	21	22	23	24	25	
က္	0,46	0,48	0,51	0,53	0,56	0,58	0,61	0,63	99'0	

		I	II. Tabelle fur die Absorption des Stickgases	elle fu	ur die	Absor	rption	des S	tickg	ases					50
60 ccm Entwicklungsflussigkeit (50 ccm Bromlauge und 10 ccm Wasser) bei einem spec. Gewicht der Lauge von 1,1	Entwicklungsflussigkeit (50 ccm Bromlauge und 10 ccm Wasser) bei einem spec. Gewicht der Laug	ussigke	1t (50 cc	em Bror	nlauge	und 10	cem W	asser) 1	oer eine	m spec.	Gewich	nt der I	Lauge 1	on 1,1	4
		ogen dans			Nach Nach	spreene E. Di	Nach E. Dietrich.	i.	ewickiui	ug von	ו מומ ד	00 ccm	c ass		
twickelt		1	61	69	4	25	9	2-	8	6	10	111	12		
soı bırt	•	90,0	80,0	0,11	0,13	0,16	0,18	0,21	0,23	0,26	0,28	0,31	0,33		
twickelt .		13	14	15	16	17	18	19	50	21	22	23	24	25	
sorbut		0,36	98,0	0,41	0,43	0,46	0,48	0,51	0,53	0,56	0,58	0,61	0,63	99'0	
twickelt.		56	2.6	28	53	30	31	39	G.	20	g,	96	2		

Gasabsorption dieselbe sein kann. Nun hat Dietrich aber eine ganz anders zusammengesetzte Bromlauge benutzt, als die S. 500 angegebene, und zwar arbeitete er mit einer mit wenig Brom versetzten Natrium hypochloritlosung, deren "Zersetzungsfahigkeit durch Titration mit Natriumarsenit festgestellt wurde". Das heisst, in einem bestimmten Volumen der Lauge wurde das Hypochlorit und Hypobromit zusammen mit Arsenit titrirt und die demselben entsprechende Menge Stickstoff nach der Gleichung S. 498 berechnet, und hierauf bezieht sich die in der Ueberschrift der Tabelle II enthaltene Angabe, "bei einer Starke, dass 50 ccm 200 mg N entsprechen". Dietrich hatte schon gefunden, dass man sich bei Benutzung seiner Tabelle II nicht allzu eng an die von ihm angegebenen Verhaltnisse für die Lauge zu halten brauchte. G. Lunge 1) bestätigt dieses, fugt aber hinzu, dass man uberhaupt bei der azotometrischen Methode nicht auf ganz genaue Ammoniakbestimmungen rechnen konne, vielmehr Abweichungen bis vielleicht 0,5 Proc. HaN des wirklichen Gehaltes zu erwarten hat, da es in Wirklichkeit sich nicht darum handelt, dass Stickstoff mechanisch von der Bromlauge absorbirt bleibt, sondern darum, dass die Reaction keine ganz glatte ist und bei einer bestimmten Grenze stehen bleibt, welche Grenze aber je nach der Temperatur, dem Zustande der Bromlauge und dergleichen hin- und herschwanken kann. Nach Lunge ist daher die Dietrich'sche Tabelle II entbehrlich; man bleibt noch weit innerhalb der sonstigen Fehlergrenzen, wenn man einfach jeder Ablesung 2,5 Proc. des Betrages derselben hinzufügt. Will man also aus dem gefundenen, auf 760 mm und 00 reducirten Stickstoffvolumen den Ammoniakgehalt berechnen, so rechnet man auf jeden Cubikcentimeter N 0.001558 g NH3. Diese Zahl ergiebt sich aus folgender Rechnung 1 ccm Stickstoff wiegt nach Lord Rayleigh und W. Ramsay (s. oben) 1,2505 mg, und entspricht nach der Proportion:

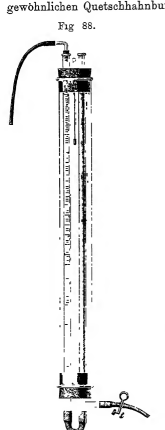
N NH₃ 13,93 16,93 = 1,2505 : x, $x = 1,5198 \text{ mg N H}_3$.

Fugt man zu dieser Zahl, nach Lunge, 2,5 Proc. ihres Werthes, so ergiebt sich 1,558 mg.

Wie S. 500 erwahnt wurde, ist es von grosster Wichtigkeit, dass das im Entwicklungsgefasse A eingeschlossene Gas beim Einstellen der Burette auf den Nullpunkt und beim Ablesen des entwickelten Gasvolumens die Temperatur des Kuhlwassers hat, und zwar muss die Temperatur bei beiden Ablesungen dieselbe sein. Nun erwarmt sich über der Inhalt des Zersetzungsgefasses intolge der Reaction, so dass man eine constante Temperatur vor und nach der Zersetzung nur daduich erreichen kann, dass man eine grosse Menge Kuhlwasser anwendet. Nimmt man 4 bis 4,5 Liter Wasser, so wird

der Fehler so gering, dass er keinen nachweisbaren Einfluss auf das Resultat ausubt. Eine Temperaturerhohung um 1º wurde, bei einem Inhalte des Entwicklungsgefasses von 150 ccm, das Volumen schon über 0,5 ccm zu gross finden lassen. Es ist jedoch nicht nothig, dass die Temperatur des Kühlwassers von A und die des Kuhlwassers in C dieselbe ist.

A. Baumann giebt die in Fig. 88 abgebildete Form eines Azotometers an, welche man sich in jedem Laboratorium mit Hulfe einer gewöhnlichen Quetschhahnburette zusammenstellen kann. Der Apparat



wird an einem Stativ befestigt. Hat man zwei oder drei solcher Apparate, so kann man die Zeit, wahrend bei dem einen der Temperaturausgleich erfolgt, benutzen, um weitere Analysen zu beginnen.

Bezuglich der Brauchbarkeit des Azotometers zur Bestimmung des in Ammoniakform vorhandenen Stickstoffs muss auch an die Ergebnisse der Untersuchungen von A. Morgen 1) erinnert werden, welche in folgenden Satzen zusam engefasst sind.

- 1. In remen Losungen von Ammoniumsalzen giebt diese Methode sehr befriedigende Resultate.
- 2. Zur Bestimmung des Ammoniakstickstoffs in solchen Losungen, welche neben Ammoniumverbindungen organische Stickstoffverbindungen enthalten, wie Eiweissstoffe, Amide, Peptone, Fermente, Alkaloide, Glycoside, ist diese Methode vollstandig unbrauchbar, indem auch diese Korper durch die bromitte Natronlauge eine von Gasentwicklung begleitete Zersetzung erleiden.
- 3 In Losungen, welche neben Ammoniumsalzen keine organischen stickstoffhaltigen Verbindungen, dag egen organische stickstofffreie Verbindungen in nicht zu grosser Menge enthalten, ist die erwähnte

Methode der Ammoniakbestimmung anwendbar, ist der Gehalt solcher Losungen an organischen stickstofffreien Stoffen jedoch ein bedeutender (z. B. Maische), so konnen die nach dieser Methode erhaltenen Resultate zum mindesten keinen Anspruch auf grosse Zuverlassigkeit machen.

4 Fur die Bestimmung des durch Zersetzung amidartiger Ver-

bindungen durch Sauren erhaltenen sogenannten abgespaltenen Ammoniaks ist das Azotometer als ein absolut unbrauchbares Instrument zu bezeichnen, indem auch die Amidosauren, sowie wahrscheinlich andere in diesen Flussigkeiten noch vorhandene organische Stickstoffverbindungen, als Peptone, Alkaloide und Glycoside, durch die bromirte Natronlauge unter Gasentwicklung zersetzt werden.

esti u g des Salpeterstickstoffs.

Zur Bestimmung des Salpeters sowohl im Chilisalpeter selbst als auch in salpeterhaltigen Mischdungern wird vielfach, namentlich wo es sich um zahlreiche Analysen handelt, die Schlosing-Grandeau-Wagner'sche Methode 1) benutzt. Schlosing hat die von Pelouze zuerst benutzte Zersetzung der Salpetersäure durch Ferrochlorid (vergl. S. 476) zu einer gasvolumetrischen Bestimmung der Salpetersäure durch Messen des entwickelten Stickoxyds verwerthet. Die Methode ist von L. Grandeau und P. Wagner weiter ausgebildet worden und wird jetzt mit dem von letzterem angegebenen Apparate in folgender Weise ausgeführt.

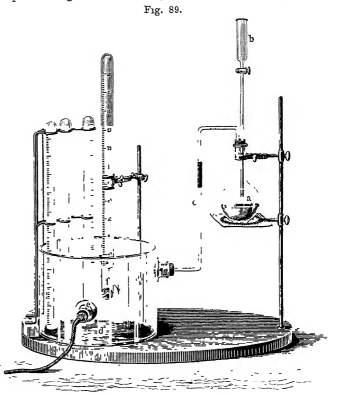
In das Kolbchen a (Fig. 89 a. f. S.) von 250 bis 300 ccm Inhalt bringt man 40 ccm einer Eisenchlorurlosung, welche etwa 200 g Eisen im Liter enthalt, und 40 ccm 20 procentige Salzsaure (spec. Gew. 1,1). Darauf giesst man einige Cubikcentimeter derselben Saure in den Hahntrichter b, dessen unteres, zur feinen Spitze ausgezogenes Ende in den Bauch des Kolbens, aber nicht bis in die Flussigkeit reicht. Nachdem man durch vorsichtiges Oeffnen des Hahnes die im Glasrohre enthaltene Lutt durch Salzsaure verdrangt hat, bringt man den Inhalt des Kolbens zum Sieden und kocht, bis alle Luft aus dem Kolben vertrieben ist, man erkennt dies leicht daran, dass sich in einem mit Wasser gefullten Reagircylinder, den man in der Wanne über die Mundung des Gasleitungsrohres c stulpt, keine Gasblasen mehr ansammeln. Man befestigt nun, wie in der Figur dargestellt, eine 100 ccm tassende, mit Wasser gefullte Messrohre über der Mundung des Gasleitungsrohres und bringt 10 ccm einer "Normalsalpeterlosung", welche ım Liter genau 33 g reines Natriumnitrat enthalt, in den Hahntrichter Den Hahn stellt man so, dass die Salpeterlosung langsam in die stets siedende Eisenlosung tropft, und spult den Trichter, wenn er fast leer ist, mit Salzsaure von obiger Starke aus. Die Saure lasst man ebenfalls tropfenweise einfliessen und wiederholt das Ausspulen noch einmal. Wenn kein Stickoxyd mehr entwickelt wird, was man an der vollstandigen Verdichtung der in die Gasleitungsrohre eintretenden Dampfe erkennt, so ist die Operation beendet

Man stellt nun die Messrohre in der Wanne zur Seite wo sie

m * 101 (121) 9 100 (1011)

Stickstoff.

durch ein Drahtgestell festgehalten wird; die Wanne besitzt einen Tubus e zum Zuleiten von kaltem Wasser, und einen Tubus f, in welchem ein nach oben gebogenes Glasrohr befestigt ist, zum Abfliessen des warmen, mit überdestillirter Salzsaure vermischten Wassers. Alsdann schiebt man eine der anderen Messrohren, welche mit Wasser gefullt in der Wanne bereit stehen, über die Mündung des Gasleitungsrohres, während der Inhalt des Kolbens bestandig im Sieden erhalten wird. In den Trichter b bringt man nun 10 ccm der zu bestimmenden Salpeterlosung und verfährt genau wie vorher. Man kann auf

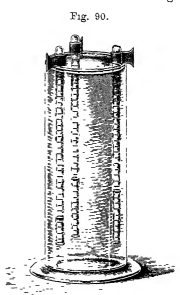


diese Weise, ohne die Eisenlosung zu erneuern, sechs bis sieben Bestimmungen ausführen und zum Schluss noch eine Controlbestimmung mit der Normallosung folgen lassen. Bevor man die Flamme entfernt, offnet man den Glashahn am Trichter; dann entleert man den Kolben und bereitet ihn für weitere Bestimmungen vor

Die sammtlichen mit Stickoxyd gefullten Rohren bringt man mit einem untergehaltenen Schalchen, welches Wasser enthalt, in einen mit Wasser von gewohnlicher Temperatur gefullten weiten Cylinder zu konnen. Nachdem die Rohren, durch Klammern festgehalten, genugend lange in dem Wasser verweilt haben, um gleiche Temperatur anzunehmen, zieht man sie mit Hulfe der Klammern — nicht mit der Hand, wodurch sie sich erwarmen würden — so weit empor, dass die inneren und ausseren Wasserspiegel gleich stehen, und liest die Volumen ab.

Berechnung und Bemerkungen. Dadurch, dass man das aus einer bekannten Menge Nitrat entwickelte Stickoxydvolumen unter demselben Druck, bei derselben Temperatur und demselben Feuchtig-

keitsgehalte abliest, wie das aus der Emwage entwickelte Gasvolumen, wird die Rechnung zur denkbar einfachsten. Die Starke der "Normallosung" (33 g Na NO3 im Liter) ist so gewählt, dass die angewandten 10 ccm Losung (0,33 g Na NO₃) bei gewohnlicher Temperatur rund 90 ccm Stickoxyd (allgemein v ccm) liefern, so dass also ein fur ein Messrohr von 100 ccm moglichst grosses Gasvolumen erhalten wird Hat man nun von dem zu untersuchenden Salpeter ebenfalls genau 33 g auf 1 Liter abgewogen und bei Anwendung von 10 ccm Losung v' ccm Stickoxyd erhalten, so ergiebt sich der Procentgehalt der Probe an reinem Natriumnitrat, da die v ccm NO 100 Proc. entsprechen, durch die Proportion



$$v: 100 = v'$$
 x, woraus $x = \frac{v'}{v} 100 \text{ Proc}$

Zur Umrechnung in Stickstoff multiplicirt man das gefundene Gewicht an Natriumnitrat mit

$$\frac{N}{NaNO_3} = \frac{13,93}{84,45} = 0,1649.$$

L. Grandeau hat hierful in seinem Handbuche für agricultuichemische Analysen Tabellen aufgestellt

Enthalt die Probe den Salpeter nur als Nebenbestandtheil, wie z.B. salpeteihaltiger Mischdunger, so lost man ebenfalls 33 g.zu 1 Liter, nummt aber 20 oder 30 ccm des Filtrats zur Bestimmung, um wenigstens 50 ccm. Stickoxydgas zu erhalten, und dividirt das nach vorstehender Formel berechnete Resultat durch 2 bezw. 3.

that can beliebige Mengen von reinem Salpeter (p) und von Sub-

stanz (p') angewandt, und v und v' ccm NO erhalten, so rechnet man in folgender Weise: in p Gramm Na NO₃ sınd n Gramm N, also entspricht 1 ccm NO aus Na NO₃ erhalten, $\frac{n}{v}$ Gramm N; v' ccm NO entsprechen somit $\frac{n}{v}$ Gramm N, welche in p' Gramm Substanz enthalten sind.

Alberti und Hempel 1) empfehlen zur Stickstoffbestimmung im Chilisalpeter das Nitrometer von Lunge, die Methode von Schlösing-Grandeau-Wagner und die Ulsch'sche Methode (S. 485). Ulsch'sche Methode empfiehlt sich durch ihre Einfachheit und Genauigkeit sowohl fur Salpeteranalysen allein, als auch fur die Bestimmung des Salpeterstickstoffs im Gemenge mit Superphosphat, mit Ammoniumsalzen und mit organischem Stickstoff. In England wird der Chilisalpeter nach sogenannten Refractionsgraden bewerthet unter versteht man, in Procenten ausgedruckt, die Summe von in Wasser unlöslichem Rückstande, von Chlornatrium, Natriumsulfat und Wasser (letzteres ermittelt durch schwaches Erhitzen von 0,8 g Salpeter im Platintiegel bis eben zum Schmelzen, oder durch Trocknen von 10 g bei etwa 1300 im Luftbade bis zur Gewichtsconstanz); den Rest betrachtet man als Natriumnitrat. Das Festhalten der Verkaufer an dieser Methode ist wohl der einzige Grund, warum dieselbe in continentalen Handelslaboratorien noch gebraucht wird. Da aber der Chilisalpeter auch Kaliumnitrat enthalt, welches einen Stickstoffgehalt von nur 13,87 Proc. hat, wahrend Natriumnitrat 16,49 Proc. N enthalt, so ist diese Methode für die Stickstoffbestimmung nicht zuverlassig. Verein zur Wahrung der chemischen Industrie Deutschlands hat am 22. Januar 1901 beschlossen, "dass die sogenannte indirecte (Differenz-) Methode als Grundlage für den Salpeterhandel ungeeignet und zu verlassen ist"

Umwandlu g der Salpetersäure i Am o iak durch Elektrolyse.

Leitet man durch verdunnte Salpetersaure oder durch die mit Schwefelsaure angesauerte Losung eines Alkalinitrats den galvanischen Strom zwischen Platinelektroden, so findet keine Ammoniakbildung statt. C. Luckow²) beobachtete, dass stets Reduction der Salpetersaure zu Ammoniak erfolgt, wenn gleichzeitig ein Metallsalz sich in Autlosung befindet, welches durch den Strom unter Abscheidung des Metalls zerlegt wird. Die Umsetzung ist vollstandig, wenn bestandig ein genugender Ueberschuss von freier Schwetelsaure vorhanden ist. G. Vortmann stellte die Bedingungen fest, unter welchen sich bei

¹⁾ Zeitschi f angew Chem 1892, S 101 — 2) Zeitschi f anal Chem.

Zusatz von Kupfersulfat die Salpetersaure quantitativ in Ammoniak uberfuhren lasst, und fand ferner, dass die Analyse auch in der Weise ausgefuhrt werden kann, dass man, anstatt Kupfersalz zur Losung zu setzen, die positive Elektrode (Anode) vorher verkupfert. K. Ulsch 1) bewirkt bei seiner Wasserstoffdeficitmethode (S. 141) die Umwandlung der Salpetersaure in Ammoniak mittelst Eisenpulver auf Zusatz von Kupferlösung. Diese Methode ist wesentlich als eine elektrolytische anzusehen, indem das durch überschussiges Eisen ausgeschiedene schwammige Kupfer als Kathode mit dem Eisen ein Eisenkupferpaar bildet. Auf diesen Versuch gestutzt, modificirt nun Ulsch die Vortmann'sche Methode in der Art, dass er nicht die Anode, sondern die Kathode mit Kupfer uberzieht und bei Gegenwart von freier Schwefelsaure elektrolysirt. Bei allen drei Ausfuhrungsarten befindet sich also Kupfer auf der Kathode, und da bei der Ulsch'schen Methode weder Kupfer in Losung noch auf der Anode sich befindet, so steht dieselbe im Einklang mit der von A. Becker 2) gegebenen Erklarung des Processes, nach welcher die Reduction durch den an der Kathode abgeschiedenen Metallwasserstoff (Kupferwasserstoff) bewirkt wird. Zu dieser Erklarung kommt Becker durch folgende Ueberlegung: weder bei Elektrolyse eines Gemisches von Schwefelsäure und Salpetersaure noch bei der Elektrolyse von Kupfernitrat wird Ammoniak gebildet; die bei dem Processe auftretenden Kationen Wasserstoff und Kupfer sind einzeln ebenfalls nicht im stande, die Reduction zu bewirken. Es bleibt daher nur die Annahme ubrig, dass die beiden Kationen als chemische Verbindung, als Kupferwasserstoff, in Action treten, etwa nach dem Schema.

$$HNO_1 + Cu_xH_8 = 3H_2O + Cu_x + NH_1$$

Die Methode kann nun auf zweierlei Art ausgefuhrt werden

1. Nach Vortmann. Man versetzt die Losung des Nitrats in einer Platinschale mit einer genugenden Menge von reinem Kupfersulfat, sauert mit verdunnter Schwefelsaure an und elektrolysirt ohne Erwarmen mit einem für die quantitative Fallung des Kupfers passenden Strome [vergl. Bd. I, S. 76 (2)], bis alles Kupfer ausgeschieden ist. Vortmann empfiehlt bei der Analyse von Kaliumnitrat halb so viel krystallisirtes Kupfersulfat hinzuzufugen, als die Menge des Kaliumnitrats betragt. Man giesst die Flussigkeit ab, concentrirt sie stark durch Verdampfen und destillirt das Ammoniak mit Natronlauge in vorgelegte, ungefahr funftelnormale Schwefelsaure über, deren Ueberschuss durch eine auf die Schwefelsaure genau eingestellte Ammoniaklosung zurücktitrirt wird.

Die Elektrolyse von reinem Kupfervitriol kann vortheilhaft zur Bestimmung des Wirkungswerthes der Schwefelsaure dienen. Nach-

 $^{^{1}}$) Zeitschi f Elektrochemie 3, 546 (1897) — 2) Chem -Ztg 14, 1557

dem man sich eine annahernd funftelnormale Schwefelsaure (100 g Schwefelsaure vom spec. Gewicht 1,066 mit Wasser zu 1 Liter verdunnt) hergestellt und die Ammoniaklosung genau auf dieselbe eingestellt hat, löst man etwa 0,5 g (allgemein p Gramm) reinen Kupfervitriol in Wasser und fällt das Kupfer elektrolytisch aus, selbstredend ohne irgend einen Zusatz [da es auf die Beschäffenheit des Kupferniederschlages hier nicht ankommt, vergl. Bd. I, S. 77 (3)]. Die hierbei in Freiheit gesetzte Schwefelsaure wird mit der Ammoniaklosung titrirt, von welcher man n ccm verbraucht. Rechnung (H = 1)·

Diese Zahl bedeutet das Gewicht H_2SO_4 , welches von n ccm Ammoniak-losung neutralisirt wird, und da diese genau n ccm der ungefahr funftelnormalen Schwefelsaure entsprechen, so enthalt 1 ccm der letzteren

$$\frac{97,35 \ p}{247,85 \ n} \ {\rm g} \ {\rm H}_2 {\rm SO}_4.$$

Aus der Proportion

$$^{\text{H}_2\text{SO}_4}_{97,35}: ^{\text{N als NH}_3}_{2.13,93} = \frac{97,35 \ p}{247,85 \ n} \cdot x$$

ergiebt sich, dass 1 ccm der titrirten Saure

$$\frac{2.13,93 \ p}{247,85 \ n}$$
 g Stickstoff

in Form von Ammoniak entspricht.

2. Nach Ulsch. Wie oben angefuhrt, besteht das Wesentliche der elektrolytischen Reduction der Salpetersaure zu Ammoniak in der Anwendung einer Kathode, an welcher sich Metallwasserstoff bildet Ulsch batte zu diesem Zwecke anfangs eine Platmelektrode, die auf elektrolytischem Wege mit fein vertheiltem, schwammigem Kupfer überzogen war, angewandt, fand jedoch, dass bei wiederholter Benutzung die Reductionswirkung dieser Kathode bald abnahm, was wohl auf eine allmahliche Verdichtung des Kupferuberzuges und eine dadurch verursachte Verminderung der wirksamen Oberflache zuruckzufuhren sein durfte Die Erzeugung eines neuen Kupferniederschlages für jede einzelne Bestimmung wurde nun viel zu umstandlich sein, sie ist abei auch nicht nothig, da eine Kathode in Gestalt eines einfachen Kupferdrahtes dieselben Dienste thut Durch Ausgluhen und sofortiges Abkuhlen in kaltem Wasser giebt man dem Draht vor jedem Versuche die wirksame Oberflache wieder. Nach Ulsch verfahrt man daher in folgender Weise.

Als Kathode dient eine cylindrische Spirale, welche man durch Autwickeln von weichem, etwa 1,4 mm dickem Kupferdraht auf eine Glasiohie von 15 mm Durchmesser herstellt, so dass etwa 40 dicht

neben einander liegende Windungen von etwa 2 m Gesammtlange entstehen. Das eine Ende der Spirale lauft in ein 15 cm langes oerades Drahtstuck aus, welches parallel zur Cylinderaxe abgebogen wird und zur Stromzufuhrung bestimmt ist. Durch schwaches Auseinanderziehen der Spirale stellt man einen ganz geringen Zwischenraum zwischen den einzelnen Windungen her, so dass die Gesammthohe der Spirale etwa 70 mm beträgt. Die Anode ist ein gerader Platindraht von 1 mm Dicke und 20 cm Länge. Als Zersetzungsgefass dient ein Reagircylinder von 20 mm Weite und 17 cm Länge; der Cylinder wird mit einem Gummistopfen verschlossen, durch welchen die Elektroden in der Weise hindurchgesteckt sind, dass der Platindraht die Axe der Kupferspirale bildet. Um den Gasen den Austritt zu gestatten, ist in den Stopfen ein Glasrohrchen eingesetzt. Ist der Apparat zusammengestellt, so beruhren die Elektroden fast den Boden des Glascylinders. Vor jedem Versuche wird die Kupferspirale in der directen Flamme des Bunsenbrenners bis zum schwachen Gluhen erhitzt und dann sofort durch Eintauchen in kaltes Wasser abgekuhlt.

Zur Ausfuhrung der Bestimmung lost man 0,5 bis 1 g Salpeter in wenig Wasser, fugt 50 ccm Normalschwefelsaure (s. unten) hinzu und füllt zu 100 ccm auf. 20 ccm dieser Mischung, welche also 10 ccm Normalschwefelsaure enthalten, bringt man in den Reagircylinder und elektrolysirt mit einem Strome von etwa 1,25 Amp. 1). Da der Wasserstoff zur Reduction verwandt wird, so zeigt sich langere Zeit hindurch keine Entwicklung von Wasserstoff. Setzt man die Elektrolyse, nachdem die Wasserstoffentwicklung deutlich sichtbar begonnen hat, noch etwa 10 Minuten fort, so kann man sicher sein, dass alle Salpetersaure in Ammoniak übergeführt ist. Die Flüssigkeit erwarmt sich während der Elektrolyse um so starker, je grosser die in Ammoniak übergehende Salpetersauremenge ist, wodurch der Reductionsprocess unterstutzt wird. Die Stromstarke nimmt im Verlauf der Operation allmahlich ab, weil der Widerstand der Flüssigkeit mit dem Abnehmen des Gehaltes an freier Schwefelsaure grosser wird.

Die Bestimmung des Ammoniaks geschieht nun einfach durch Rucktitriren des noch vorhandenen Ueberschusses an Normalschwefelsaure.

Der Berechnung liegt die Gleichung

$$2 \, K \, N \, O_3 \, + \, 2 \, H_2 \, S \, O_4 \, + \, 8 \, H_2 = K_2 \, S \, O_4 \, + \, (N \, H_4)_2 \, S \, O_4 \, + \, 6 \, H_2 \, O$$

zu grunde, woraus ersichtlich ist, dass bei der Elektrolyse des Kaliumnitrats nur die Halfte der neutralisirten Schwetelsauie an Ammoniak

¹⁾ Ulsch benutzte einen Kupfeidiaht von 1,35 mm Duichmessei und 2 m Lange, dessen Obeiflache also 85 qcm betrug, woraus sich bei einer Intensität von 1,25 Amp die Stiomdichte für 100 qcm Kathodenobeiflache

gebunden ist, während die andere Halfte zur Bindung des Kaliums verwandt wurde. Bei der Elektrolyse eines Nitrats, dessen Metall ganz auf die Kathode niedergeschlagen wird, z.B. bei Kupfernitrat, wurde dagegen die ganze Menge der neutralisirten Saure auf Ammoniakstickstoff zu berechnen sein.

Die Ulsch'sche Methode lasst an Genauigkeit, Einfachheit und Schnelligkeit nichts zu wunschen, jedoch gilt dies nur fur reine Nitrate, weil verschiedene in den naturlichen Nitraten vorkommende Substanzen sehr storend durch die an der Anode auftretenden Zersetzungsproducte wirken, so namentlich die Chlormetalle durch Entwicklung von Chlor. In solchen Fallen sind die anderen Methoden von Ulsch vorzuziehen

xplo iv toffe.

Nitrocellulose (Pyroxyli).

Die Nitrocellulose (Schiessbaumwolle, Collodiumwolle) besitzt vollstandig die Structur der unveranderten Baumwolle. Behandelt man die beiden Korper mit einer Lösung von Jod in Jodkalium und befeuchtet nachher mit verdünnter Schwefelsaure, so wird Baumwolle blau, Nitrocellulose gelb gefarbt.

Von den verschiedenen Nitrirungsproducten der Baumwolle ist die Hexanitrocellulose, $C_{12}H_{14}O_4$ (O.NO₂)₆, in Alkohol, in Aether, sowie in einem Gemisch von 2 Thln. Aether und 1 Thl. Alkohol unloslich; sie bildet die eigentliche oder unlosliche Schiessbaumwolle, wahrend die weniger nitrirten Producte, Penta-, Tetra-, Tri- und Dinitrocellulose in Aether-Alkohol loslich sind und als Collodiumwolle oder losliche Schiessbaumwolle bezeichnet werden 1). In Wasser sind sämmtliche Nitrocellulosen vollstandig unloslich. Die Nitrocellulose ist ferner in allen Verhaltnissen loslich in Aceton (s. quantitative Analyse) In Nitroglycerin ist die eigentliche Schiessbaumwolle unloslich, mit Nitroglycerin zusammen lost sie sich dagegen in Aceton auf. Collodiumwolle ist in Nitroglycerin zum Theil schon bei gewohnlicher Temperatur, vollstandig bei 50° loslich (Nobel's Sprenggelatine). Nitrocellulose wird durch Kochen mit Schwefelnatrium gelost, gewohnliche Baumwolle nicht (s. quantitative Analyse), durch Einwirkung concentrirter Alkalılauge findet langsame Zersetzung unter Braunung statt, wober Alkalinitrat entsteht und Cellulose zuruckgebildet wird Kalioder Natronlauge, welche mit wenig Alkohol vermischt sind, zersetzen die Nitrocellulose sehr schnell Concentrirte Schwefelsaure wirkt langsam zersetzend ein unter Bildung von Salpetersaure, Eisenchlorur zersetzt die Nitrocellulose unter Bildung von Stickoxydgas (s quantitative Analyse).

Quantitative Analyse. Der folgende Untersuchungsgang ruhrt von O. Guttmann her 2)

¹⁾ Vergl ubei die Loslichkeit dei Pentanitiocellulose G Lunge und E Weintraub [Zeitschr f angew Chem 1899, S 445] — 2) Die Industrie

Probenahme. Von loser Schiessbaumwolle, d. h. solcher, welche nur eine Pressung in der Versandkiste erfahren hat, entnimmt man aus jeder Kiste von oben, unten und in der Mitte eine kleine Probe, welche man zusammen in ein Glasgefäss giebt; die moglichst gleich grossen Muster von je vier Kisten werden zusammen getrocknet.

Bei gepresster Schiessbaumwolle, d. h. solcher, welcher man durch starkes Pressen eine regelmassige Korperform gegeben hat, nimmt man von etwa 1 Proc. der ganzen Lieferung je einen Korper und entnimmt von jedem dieser Korper aus der Mitte eine bestimmte, moglichst gleiche Menge. Die Proben werden mit der Hand zerrieben und durch ein feines Metallsieb gedruckt. Das so erhaltene, gut gemischte Pulver dient zu allen Bestimmungen.

Feuchtigkeit. Man wagt die Substanz auf kleinen Papiertassen, die man sich durch Aufbiegen von Papierbogen herstellt, und trocknet im Luftbade bei 50° bis zur Gewichtsconstanz. Die gesammten Analysen werden auf Trockengewicht berechnet.

Aschengehalt. F. Hess¹) schmelzt in einer Platinschale so viel aschefreies Paraffin, als zur Impragnirung der Nitrocellulose hinreicht, tragt dann 5g derselben ein und entzundet, nachdem die Schiessbaumwolle ganz durchtrankt ist, von oben mit dem Gasbrenner. Der kohlige Ruckstand wird schliesslich gegluht. Die Asche wird mit einer Lösung von Ammoniumcarbonat befeuchtet und wiederholt auf 200° erwarmt bis zur Gewichtsconstanz.

Calcium carbonat. 5 g Nitrocellulose werden mit 100 ccm Wasser und 20 ccm $\frac{n}{4}$ -Salzsaure versetzt. Man kocht die Mischung 6 bis 7 Minuten lang, filtrirt, wascht den Ruckstand aus und titrirt das vereinigte Filtrat, nach dem Abkuhlen, mit $\frac{n}{4}$ -Natriumcarbonatlosung und Methylorange als Indicator. Aus der Differenz zwischem dem angewandten Volumen Salzsaure und dem verbrauchten Volumen Sodalosung berechnet man den Gehalt an Calcium carbonat.

Oder man digerirt 5 g Nitrocellulose 24 Stunden lang mit $\frac{n}{2}$ -Salzsaure, filtrirt, wascht den Ruckstand wiederholt aus, trocknet und wagt. Der Gewichtsunterschied ergiebt den Gehalt an Calciumcarbonat

Entzündungstemperatur. Man giebt 0,05 g Nitrocellulose in einen Reagircylinder, welcher in einem auf 100° erhitzten Oelbade steht. Man lasst die Temperatur allmahlich steigen und notirt die Temperatur, bei welcher die Nitrocellulose Feuer fangt. Für gute Schiessbaumwolle soll dies nicht unter 180° stattfinden 2).

¹⁾ Zeitschi if anal Chem 19, 504 (1880) — 2) Die Bestimmung der Zeisetzbarkeit durch die Warme (Stabilitätsprobe) ist eine iem empirische

Stickstoffbestimmung. Mit dem Gehalt an Stickstoff steigt die von der Schiessbaumwolle entwickelte Energie (Guttmann). Bei den übrigen Explosivstoffen steht der Sprengwerth nicht unter allen Umstanden in directem Verhaltniss zum Stickstoffgehalt (F. Hess).

Die Bestimmung des Stickstoffs wird fast nur noch in Lunge's Nitrometer oder in dessen Gasvolumeter ausgeführt. Man wägt 0,5 bis 0,6 g Schiessbaumwolle in einem kleinen Wageglaschen ab und bringt sie in den Becher des Nitrometers (S. 479) oder des Gasvolumeters (Bd. I, S. 395, Fig. 29). Um bei der nun folgenden Losung

der Substanz in Schwefelsaure ein Entweichen von nitrosen Dampfen zu vermeiden, verschliesst man nach Lunge's Vorschlag den Becher mit einem Kautschukstopfen, in welchen ein S-formiges Trichterrohr eingesetzt ist (Fig. 91), und giesst durch das Trichterrohr 2 bis 3 ccm concentrirte Schwefelsaure in den Becher. Die in der Biegung des Trichterrohres zuruckbleibende Menge Säure halt die nitrosen Dampfe zuruck. Man wartet, bis die Substanz vollstandig aufgelost oder zergangen ist, und unterstützt die Auflosung durch zeitweiliges gelindes Schutteln. Die Auflosung dauert gewohnlich ½ bis 1 Stunde. Alsdann saugt man

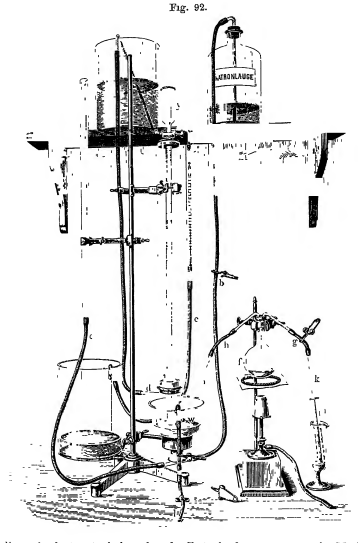


die Saure in das Messrohr ein, wobei die Saure aus dem Trichterrohre nachgesaugt wird und eine erste Ausspulung des Bechers bewirkt. Man kann nun den Stopfen abnehmen und eine zweite Ausspulung mit etwas concentrirter Schwefelsaure vornehmen, die man ebenfalls in das Messrohr einsaugt. Die Zersetzung wird dann durch Schutteln und die ganze Bestimmung, wie S 481 beschrieben, zu Ende geführt Die Flussigkeit wird schliesslich wieder in den Becher zuruckgedrückt und von dort aus entfernt. Zur Aufnahme des aus 0,5 bis 0,6 g Schiessbaumwolle entwickelten Stickoxyds muss das Messrohr mit einer Kugel versehen sein (Fig 67, S 360).

Um die Unsicherheit beim Einstellen der mit Schlamm und Schaum bedeckten Quecksilberkuppe zu vermeiden, bedient man sich zur Zersetzung zweckmassig des von Lunge construirten getreinten Reactionsgefasses S 290, Fig. 63 Hat man eine Anzahl von Analysen auszufuhren, so empfiehlt es sich behufs Zeitersparung, mehrere solcher Reactionsgefasse zu haben, in welchen die Losung der Schiessbaum-

wind, indem man den Explosivstoff einer bestimmten Temperatur aussetzt und die Zeit feststellt, in welcher ein Stuck Jodkaliumstarkepapier durch die frei gewordene salpetrige Saure eine Farbung zeigt, welche mit der eines Normalbabiers übereinstimmt. Das Nahere findet sich in O Guttmann wolle sich vollzieht, wahrend das Gas in der Messrohre sich auf die Zimmertemperatur abkuhlt.

In Frankreich wird die Bestimmung des Stickstoffs nach der Methode von Schlösing-Schulze-Tiemann (S. 135) ausgeführt. Die-



selbe erfordert naturlich viel mehr Zeit als die nitrometrische Mcthode, sie ist aber von Werth zur Controle der letzteren R. Schmidt hat den Apparat in folgender Weise abgeandert 1). Die Abanderung besteht

in der Hauptsache darin, dass die Messröhre mit einem Kuhlmantel umgeben ist, so dass man dieselbe also nicht von der Stelle zu entfernen braucht. Zur Einstellung des Gases auf den Atmospharendruck dient das Niveaurohr c und zur Füllung desselben sowie der Bürette mit Natronlauge dient der von der Vorrathsflasche herabhängende Schlauch mit Quetschhahn b. Der Zersetzungskolben mit Zubehor unterscheidet sich nicht von dem S. 135 beschriebenen.

Vorrathsflasche, Bürette und Niveaurohr lassen sich nun auf folgende Weise mit einander in Verbindung setzen. Die zum Theil mit Natronlauge gefullte Glaswanne w ist unten durch einen Gummistopfen verschlossen, in welchen ein T-Rohr eingesetzt ist, dessen horizontale Schenkel mit dem Schlauch b der Vorraths asche und mit dem Schlauch des Niveaurohres c verbunden sind. Zur Füllung der Bürette mit Lauge führt man die untere Oeffnung der Bürette über den in die Wanne eintretenden Schenkel des T-Rohres und setzt die Bürette fest auf den Gum istopfen auf. Oeffnet man jetzt den oberen Glashahn a und den Quetschhahn b und schliesst den Schlauch c durch einen Quetschhahn ab, so fullt sich die Bürette mit Lauge. Sobald die Lauge uber den Hahn a in den Becher y eingetreten ist, schliesst man den Hahn a. Durch Oeffnen des Quetschhahnes auf dem Schlauche c füllt man auch das Niveaurohr zum Theil mit Lauge, worauf die Quetschhahne auf b und c geschlossen werden. Man kann nunmehr durch geringes Emporheben der Bürette deren untere Oeffnung frei machen, so dass die Burette zum Auffangen des Stickoxyds bereit ist.

Man wagt 0,6 bis 0,65 g Schiessbaumwolle in einem verschlossenen Wageglaschen ab, fullt sie in den Kolben f und spult das Wägeglaschen mit etwa 25 ccm Wasser nach. Durch anhaltendes Kochen des Wassers und durch abwechselndes Oeffnen und Schliessen der Schlauchverbindungen g und h macht man den Kolben luftleer und schliesst g und h durch Quetschhahne. Darauf bringt man 25 ccm concentrirte Eisenchlorurlosung und 10 bis 15 ccm concentrirte Salzsaure in das Reagensglas r, saugt dieselben durch Oeffnen von g in den Kolben ein, ohne Luft nachdringen zu lassen, und spult mit einigen Cubikcentimetern Wasser nach. Nachdem man das Rohr i unter die Mundung der Burette gebracht hat, führt man die Zersetzung der Substanz und das Auffangen des Stickoxyds genau wie S 135 ff beschrieben aus.

Nach beendigter Zersetzung schliesst man h, offnet g, entfernt das Rohr i aus der Wanne und setzt die Burette wieder fest auf den Gummistopten der Glaswanne auf Man lasst nun das Kuhlwasser so lange durch den Kuhlmantel laufen, bis das durch den Schlauch e abfliessende Wasser dieselbe Temperatur hat wie das zufliessende Wasser, was durch ein an der seitlichen Glasrohre befindliches Thermometer angezeigt wird Schliesslich bringt man nach Entfernung des Quetsch-

die Oberflachen der Natronlauge in der Bürette und im Niveaurohre in gleiche Hohe. Alle Einzelheiten des Versuches siehe S. 135 ff.

Die Natronlauge hat eine Concentration von 25 bis 30° Bé.; die durch Aufnahme von zu viel Salzsauregas unbrauchbar gewordene Lauge zieht man durch den Heber l ab.

F. Scheiding 1) benutzt die aus Fig. 93 leicht verstandliche Burette, welche das Eigenthumliche hat, dass das Einleitungsrohr für



das Gas in den unteren Theil des Messrohres eingeschmolzen ist. Ebenso ist das die Verbindung mit der Niveauröhre oder der Niveauflasche vermittelnde Glasrohr an die Bürette angeschmolzen. Die Natronlauge kann gebraucht werden, bis ihre Dichte sich auf 1,1 vermindert hat.

Die Angabe der Resultate geschieht gewohnlich in Procenten Stickstoff. G. Lunge u. E. Weintraub²) ziehen vor, die Anzahl Cubikcentimeter Stickoxyd, auf 0° und 760 mm reducirt, anzugeben, wie dies auch in Frankreich gebrauchlich ist

Bestimmung der unveranderten Cellulose in Nitrocellulose. 5 g trockene Nitrocellulose werden eine halbe Stunde lang mit einer gesattigten Losung von Schwefelnatrium gekocht, sodann 24 Stunden lang stehen gelassen und decantirt. Nachdem man abermals eine halbe Stunde lang mit frischer Losung von Schwefelnatrium

gekocht hat, wird der Ruckstand auf einem getrockneten Leinwandfilter, dessen Gewicht bekannt ist, gesammelt und mit heissem, destillirtem Wasser ausgewaschen, bis das Filtrat auf Zusatz von Bleiacetat nicht mehr gefarbt wird. Hierauf wascht man mit verdunnter Salzsaure und schliesslich mit Wasser aus, bis das Filtrat mit Silbernitiat keine Reaction mehr giebt. Man trocknet auf einem Uhrglase bei 50°, bestimmt das Gewicht und erhalt nach Abzug des Gewichtes der Leinwand die Menge der nicht nitrirten Cellulose.

Lunge und Weintraub (loc. cit. S. 473) finden, dass, wenn man nach dieser Vorschrift arbeitet, der Ruckstand stets noch Nitrocellulose enthalt und im Nitrometer Gas entwickelt. Diese Autoren geben folgendes Verfahren zur Trennung der Cellulose von der Nitrocellulose an

1) 72 4-1 0

In 100 ccm gewohnlichem Alkohol werden 2 bis 3 g metallisches Natrium gelost (die Verhaltnisse sind für etwa 5 g Nitrocellulose angegeben, wobei die 2 bis 3 g Natrium schon einen bedeutenden Ueberschuss darstellen). Sollte die Losung durch etwaige Verunreinigungen des Natriums unklar sein, so wird sie filtrirt, man fugt 100 ccm Aceton hinzu, bringt 150 ccm des Acetonathylatgemisches in eine Porcellanschale oder einen Erlenmeyer-Kolben und tragt die abgewogene Probe Nitrocellulose ein. Die Wirkung wird durch Erwarmen auf dem Wasserbade auf 40 bis 50° sowie durch zeitweiliges Umrühren oder Schütteln unterstutzt. Nach 20 bis 30 Minuten ist die Reaction vollendet, man lasst absetzen und decantirt die braunrothe Acetonäthylatflussigkeit durch ein Filterchen ab. Der Niederschlag wird zur Entfernung geringer Mengen der durch Condensation zwischen Aceton und Natriumathylat entstehenden Producte mit Alkohol befeuchtet und der Alkohol abgegossen. Nun wird der Niederschlag mit Wasser behandelt, wobei der braune Korper sich auflost; man filtrirt ab, bringt den Ruckstand aufs Filter und wascht mit heissem Wasser, dem etwas Salzsaure zugegeben ist, aus.

Ist die Menge der unangegriffenen Cellulose betrachtlich und kommt es nicht auf ausserste Genauigkeit an, so kann man sich mit dieser ersten Behandlung begnugen; die zuruckgebliebene Cellulose entwickelt jetzt bei richtiger Ausfuhrung im Nitrometer keine Spur von Gas, zeigt aber immer noch eine starke Diphenylaminreaction (S. 461), was auf Spuren von Nitrocellulose hindeutet; in der That umhüllt der sich massenhaft bildende rothbraune Korper die Fasern, so dass bei der ersten Behandlung hier und da eine Faser der Einwirkung des Gemisches entgeht. Sind daher nur Spuren von unangegriffener Cellulose in der zu analysirenden Nitrocellulose vorhanden, oder will man vollstandig sicher gehen, so unterwirft man den Ruckstand einer zweiten Behandlung. Der Ruckstand wird ein paar Mal mit Alkohol nachgewaschen, um das Wasser zu verdrangen, und dann zweckmassie mit den 50 ccm des Acetonathylatgemisches (s. oben) vom Filter in eine Porcellanschale abgespult Nach nochmaligem, etwa 15 Minuten langem Erwarmen auf 40 bis 50° wird durch ein bei 100° getrocknetes und gewogenes Filter filtrirt, der Ruckstand mit heissem Wasser und dann mit Wasser, dem etwas Salzsaure hinzugegeben wird, gewaschen, bei 1000 getrocknet und dann gewogen Nach Lunge und Weintraub ist das Aethylacetongemisch auf Cellulose ohne jede Einwirkung

Die erhaltene Cellulose ist im feuchten Zustande fast vollstandig farblos, nur mit einem sehr geringen, kaum zu merkenden Stich ins Gelbliche, nigend welche starkere Farbung der Cellulose ist ein Zeichen dass bei der Ausfuhrung der Analyse irgendwo gefehlt wurde. Bringt man auf das Filterchen 0,1 mg Chlorkalk in etwas salzsaurem Wasser, so wird die Farbung zerstort, und man einalt eine schneeweisse

welcher man auf je 100 ccm 2 mg Chlorkalk hinzugiebt, und mit 5 ccm dieser Mischung wird die Cellulose befeuchtet; nachher wird mit Wasser bis zum Verschwinden der sauren Reaction ausgewaschen.

Enthalt die Nitrocellulose nur geringe Mengen von Cellulose (1 bis 2 Proc.), so kann man das Erwarmen mit Acetonathylatmischung weglassen; ein 10 bis 15 Minuten langes Stehen genügt für die erste Behandlung, doch ist in diesen Fällen die Nachbehandlung, wie schon bemerkt wurde, nothwendig. Auch in den Fällen, wo viel Cellulose zugegen ist, kann das Erwarmen durch ein drei- bis vierstündiges Stehenlassen bei gewohnlicher Temperatur ersetzt werden, bei der Nachbehandlung muss aber erwärmt werden.

Der bei der vorhin beschriebenen Reaction entstehende rothbraune, in Wasser vollkommen losliche Korper ist das Natriumsalz einer noch nicht untersuchten organischen Saure und entsteht durch Reduction der Nitrocellulose durch Natriu äthylat. Der Zusatz von Aceton hat den Zweck, die Nitrocellulose zu losen und sie dadurch der Einwirkung des Aethylats zuganglicher zu machen Um unter einander gut stimmende Resultate zu erhalten, muss man die zu behandelnde Probe so gross nehmen, dass wenigstens 0,2 g Cellulose erhalten werden, weil sonst die unvermeidlichen Analysenfehler und die Unsicherheit beim Arbeiten mit gewogenem Filter zu sehr ins Gewicht fallen.

Losliche Nitrocellulose. Die Tiennung der hochst nitrirten Cellulose von den weniger nitrirten Cellulosen lasst sich nicht gut durch erschopfendes Extrahiren des Productes mit Aetheralkohol und Wagung der ruckstandigen unloslichen Nitrocellulose machen, weil die Losung der Collodiumwolle in Aetheralkohol nur schwer filtrirbar ist. In England verfahrt man daher wie folgt 50 grains (etwa 3½ g) Nitrocellulose werden in einem Stopselcylinder von 200 ccm Inhalt mit 150 ccm Aetheralkohol (2 Thle absoluter Alkohol und 1 Thl. wasserfreier Aether) sechs Stunden lang unter haufigem Umschutteln digerirt, wonach man absetzen lasst. Von der klar gewordenen Losung bringt man 75 ccm in ein gewogenes Flaschchen, verjagt den grossten Theil des Losungsmittels durch Erwarmen auf dem Wasserbade und trocknet bei hochstens 50° im Luftbade bis zur Gewichtsconstanz. Aus dem erhaltenen Gewichte berechnet man den Procentgehalt an loslicher Schiessbaumwolle in der Probe

Nitroglycerin.

Nitroglycerin kommt als solches selten im Handel vor Die Untersuchung desselben im Fabriklaboratorium erstreckt sich auf Bestimmung des Wassergehaltes, der Neutralität und der Zersetzbarkeit. Die Bestimmung des Stickstoffgehaltes kann in Lunge's Nitrometer oder

sein, da reines, trockenes Nitroglycerin den theoretischen Gehalt von 18,5 Proc. Stickstoff besitzt.

Den Wassergehalt bestimmt man durch Trocknen im Exsiccator uber Chlorcalcium; Exsiccatoren mit Schwefelsaure sind wegen der moglichen Unglucksfalle beim Verschütten nicht anzurathen. Die Anwendung von Warme muss vermieden werden, da Nitroglycerin auch schon bei niedrigen Temperaturen verdampft. Nach Hess verdampft es bei fortgesetztem Erhitzen auf 70° vollständig. Nach Guttmann verliert Dynamit, einige Tage hindurch auf 40° erhitzt, etwa 10 Proc Nitroglycerin.

Die Neutralität des Nitroglycerins wird in folgender Weise geprüft. Man schüttelt eine Probe in einem Scheidetrichter mit destillirtem Wasser kraftig durch, scheidet das Wasser ab und fugt einige Tropfen Methylorange oder Congoroth hinzu. Eine saure Reaction giebt sich sofort durch Rothfarbung bei Methylorange, durch Blaufarbung bei Congoroth zu erkennen. War keine Farbenveränderung zu beobachten, so muss dieselbe sofort auf Zusatz von einem bis zwei Tropfen $\frac{n}{4}$ -Salzsaure eintreten, falls das Nitroglycerin nicht alkalisch war. Eine alkalische Reaction konnte von der beim Waschen zugesetzten Sodalosung herruhren.

Dy a it.

Die eigentlichen Dynamite, d.h. Mischungen von Nitroglycerin mit solchen Stoffen, von welchen dasselbe nur aufgesaugt wird, ohne eine Gelatine zu bilden, unterscheiden sich in solche, welche unverbrennliche, also unwirksame Stoffe, und solche, welche verbrennliche oder explosive Stoffe enthalten. Die Dynamite mit unwirksamen Stoffen bestehen der Hauptsache nach aus Nitroglycerin und Kieselguhr. Dynamite mit wirksamen Saugstoffen enthalten die verschiedenartigsten Substanzen, wie Holzmehl, Schwefel, Kohle, Nitrate etc.

Die chemische Analyse der Dynamite wird nach folgendem von F. Hess¹) herruhrendem Verfahren ausgeführt

Qualitative Untersuchung. Man behandelt eine Piobe des Dynamits mit wasserfreiem, reinem Aether, wodurch das Nitroglycerin. sowie etwa vorhandenes Paraffin, Schwefel und Harz aufgelost werden Nachdem man den Aetherauszug auf einem Wasserbade bei etwa 30° vom Aether befreit hat, ninmt man einen Tropfen des zuruckbleibenden Oeles mit einem Stuckchen Filtrirpapier auf, legt man dieses auf einen Amboss und führt einen Schlag darauf, so muss Explosion erfolgen. Lost man einen Theil des Oeles in Alkohol und fügt eine Losung von

¹⁾ Mittheilungen des k k Militair comites 1881, in O. Guttmann,

524 Stickstoff

Schwefelammonium in Alkohol hinzu, so bildet sich zunachst Polysulfuret, und endlich scheidet sich Schwefel aus. Bringt man einen Tropfen des Oeles in eine mit Salzsaure versetzte Losung von Eisenvitriol und erwarmt, so erhält man die Stickoxydreaction. Eine Jodkaliumlosung, zu welcher man Starkelosung, verdunnte Schwefelsaure und einige Zinkspane hinzugefügt hat, wird durch einen Tropfen des Oeles blau gefarbt. Wenn der olige Ruckstand gleichformig ist, das spec. Gewicht 1,6 besitzt und keinen besonderen Geruch zeigt, so kann man annehmen, dass er nur aus Nitroglycerin besteht.

Schwefel. Paraffin oder Harz scheiden sich, wenn mehr als Spuren davon zugegen sind, aus dem Nitroglycerin aus. Zur Erkennung des Schwefels presst man eine kleine Menge der ausgeschiedenen Substanz zwischen Filtrirpapier, wobei der Schwefel in Krystallform zuruckbleibt und als solcher, sowie beim Verbrennen auf dem Porcellandeckel erkannt wird. Paraffin bleibt beim Auflösen des Nitroglycerins in kaltem Alkohol zuruck. Etwa vorhandenes Harz lasst sich durch Kochen mit Sodalosung verseifen und aus der Seife durch Fallen mit Salzsaure wieder abscheiden Falls alle drei Stoffe zusammen im Dynamite vorhanden sind, decantirt man das Nitroglycerin und presst den Rückstand zwischen Filtrirpapier sorgfaltig ab, man lost sodann durch Kochen mit Sodalosung zunachst das Harz auf, wascht den Ruckstand mit Wasser und trocknet ihn. Einen Theil desselben behandelt man zur Oxydation des Schwefels mit Konigswasser und weist die gebildete Schwefelsaure durch Chlorbarvum nach Aus einem anderen Theile des Ruckstandes zieht man den Schwefel durch Erwarmen mit Schwefelammonium aus, wonach sich das Paraffin auf der erkalteten Flussigkeit als Kruste zu erkennen giebt, welche mit Wasser gewaschen, getrocknet und durch Schmelz- und Siedepunkt identificirt werden kann

Den Ruckstand von der Extraction mit Aether pruft man zunachst mikroskopisch, wobei man Kieselguhr, Holzmehl und Holzkohle durch Structur und Farbung erkennt. Braunkohle und Steinkohle werden durch die Natur der bei der trockenen Destillation erhaltenen Producte unterschieden (Braunkohle giebt Essigsaure oder Ammoniumacetat). In der Asche des Ruckstandes findet man neben Holz- und Kohlenasche etwaige sonstige mineralische Bestandtheile, welche auf gewohnliche Weise analysirt werden.

Quantitative Untersuchung des Dynamits Man trocknet eine gewogene Menge Dynamit über Chlorcalcium bis zur Gewichtsconstanz, bringt sie auf ein in einen Trichter gelegtes, getrocknetes und gewogenes Leinenfilter und laugt das Nitroglycerin durch haufiges Aufgiessen von Aether aus. Man kann die Extraction auch durch haufiges Umschutteln mit Aether in einem Kolben und nachheriges Filtriren und Auswaschen mit Aether bewirken. Der Aetherauszug wird in einem kleinen tarirten Becherglase auf dem Wasserbade bei

ein Augenblick ein, wo die bis dahin klare Losung sich infolge theilweiser Ausscheidung von Nitroglycerin milchig zu truben beginnt. Von da ab ist die Operation so lange zu beobachten, bis die Trubung wieder verschwindet, wonach man das Becherglas sofort vom Wasserbade entfernt. Im Vacuum über Chlorcalcium wird das Nitroglycerin alsdann von Spuren von Aether und Feuchtigkeit befreit. Hatte man kein Paraffin etc gefunden, so kann das Nitroglycerin als rein betrachtet werden, sobald es keinen Geruch nach Aether oder Essigather mehr zeigt und zwei Wagungen übereinstimmen.

Wenn in dem Nitroglycerin noch Paraffin, Harz, Schwefel oder dergleichen gefunden wurde, so wird der von Aether befreite Ruckstand nach dem Trocknen gewogen und mit Sodalosung auf dem Wasserbade erwärmt, wobei das Harz in Losung geht. Man giesst die Losung ab, wascht mit Wasser nach und fällt das Harz durch Salzsaure; das Harz wird auf einem bei 100° getrockneten Filter gewaschen, getrocknet und gewogen.

Behandelt man den Ruckstand mit hochprocentigem Alkohol, so lost sich das Nitroglycerin auf, wahrend Schwefel und Paraffin zuruckbleiben. Man decantirt, erwarmt den Ruckstand mit Schwefelammonium, lasst erkalten und durchsticht die Paraffinschicht, worauf man die Losung abgiesst, das Paraffin mit Wasser wäscht, trocknet und wagt. Die Menge des Nitroglycerins und des Schwefels wird aus den Differenzen gefunden. Soll der Stickstoff des Nitroglycerins bestimmt werden, so kann dieses in Lunge's Nitrometer (S. 517) oder nach der Schulze-Tiemann'schen Methode geschehen. Scheiding (loc. cit.) benutzt dazu die S. 520 abgebildete Burette. Man fullt in den Zersetzungskolben etwas Wasser und nur einen Theil der erfolderlichen Eisenchlorurlosung, kocht luftleer, lasst erkalten und saugt dann das Nitroglycerin ein, spult mit einigen Cubikcentimetern concentrirter Schwefelsaure nach, giebt den Rest des Eisenchlorurs und schliesslich Salzsaure hinzu

Wenn der Ruckstand von der Aetherextraction nur aus feuerbestandigen Stoffen besteht, so wird er im trockenen Luftstrome bei 60° getrocknet und gewogen, sodann gegluht und nach dem Erkalten wieder gewogen, um zu eisahlen, ob kleine Mengen von organischen Substanzen im Ruckstande enthalten waren.

Waten bei der qualitativen Analyse andere Substanzen gefunden worden, so wird der Ruckstand zueist auf dem Filter getrocknet und gewogen, woraut die Bestimmung der verschiedenen Zusatze, wie Natrium-, Ammonium-, Calcium-, Magnesiumcarbonat, Kalium-, Natrium-, Ammonium-, Baryumnitrat, Kaliumchlorat, Kochsalz, Braunstein etc., nach den gewohnlichen Methoden ausgeführt wird 1).

¹⁾ In O Guttmann's Industrie dei Explosivstoffe (1895), S 492 und 493 ist hierzu eine unglaubliche Vorschrift angegeben, welche unverandert

Nachdem man die genannten Substanzen mit Wasser, zur Bestimmung der loslichen Salze, und dann mit verdunnten Sauren (Bestimmung von Kalk und Magnesia) ausgezogen hat, bleiben im Ruckstande noch die unloslichen Mineralsubstanzen, wie Kieselguhr (hauptsachlich aus Kieselsaure bestehend), Randanit (verwitterter Feldspath), Trippel, Thon etc., ferner Kohle und organische Stoffe, wie Holzmehl u. dergl. Man zerstort die organischen Stoffe durch Verbrennen, wagt den Ruckstand und bestimmt in diesem die einzelnen unloslichen mineralischen Stoffe.

Nach F. Scheiding (loc cit) sind die Bestandtheile des Dynamits Kieselguhr, Schwerspath und in geringerer Menge Magnesiumcarbonat und Kreide. Schwerspath ist nicht als Verfalschung zu betrachten, da er bei guter Kieselguhr nothwendig ist, um dem Dynamit die zur vortheilhaften Sprengwirkung erforderliche Weichheit zu geben.

Die Probe auf Zersetzbarkeit durch die Warme (Stabilitatsprobe) wird mit dem aus dem Dynamit ausgezogenen Nitroglycerin ausgeführt (s. S 516, 2).

Spre ggelati e u d Gelat' edy a ite.

Die Sprenggelatine besteht aus einer Mischung von Nitroglycerin mit Nitrocellulose und wird dargestellt, indem man losliche Schiessbaumwolle (Collodiumwolle) in solchem Verhaltniss (8 bis 10 Proc) in Nitroglycerin auflost, dass eine gelatinose, elastische Masse entsteht. Durch Vermischen von Sprenggelatine mit den beim Dynamit genannten Substanzen entstehen die Gelatinedynamite, welche dem Kieselguhrdynamit ahnlicher sind.

Die von F. Hess (S. 523) angegebene Analysenmethode ist nach O. Guttmann noch in Gebrauch.

Qualitative Analyse. Man schneidet aus der Mitte der Patrone eine Scheibe heraus, zertheilt sie moglichst fein mit Hulfe eines Messers aus Horn oder Holz in kleine Wurtel und übergiesst sie in einem kleinen Kolben mit einem Gemisch aus 2 Thln. wasserfreiem Aether und 1 Thl. absolutem Alkohol, in welchem Nitroglycerin, Collodiumwolle, sowie etwa vorhandene Beimengungen von Campher, Harz, Paratfin und Schwefel sich losen. Der Auszug wird mit einem Ueberschuss, etwa dem dreifachen Volumen, von Chloroform versetzt, wodurch die Collodiumwolle ausfallt. Man giesst die überstehende Losung ab, presst den Ruckstand zwischen Filtrirpapier und erkennt die Collodiumwolle an ihrer Entzundlichkeit, an der Explodirbarkeit beim Schlagen auf dem Amboss, sowie an ihrem Verhalten gegen Schwetelnatriumlosung, von welcher sie beim Kochen gelost wird. Beim Erhitzen mit einer mit Salzsaure angesauerten Eisenvitriollosung muss sie die Stickoxydreaction geben. The obos coops Torm - 1 h 1 N/

durch Erhitzen auf 30° vom grossten Theile des Aethers, Alkohols und Chloroforms, und bei 80° vollstandig von diesen Lösungsmitteln befreit.

Den beim Aetheralkoholauszug bleibenden Ruckstand untersucht man in derselben Weise, wie beim Dynamit (S. 523) angegeben wurde. Vermuthet man darin in Aetheralkohol unlosliche Nitrocellulose und nicht nitrite Cellulose, so wascht man den Ruckstand zur Entfernung der loslichen Salze mit Wasser und kann nun die Nitrocellulose erkennen:

- 1. Durch Betrachtung unter dem Mikroskope im polarisiten Lichte. Die Hexanitrocellulose zeigt blaue Farbe, wahrend die unveränderte Cellulose hell gelbroth aufleuchtet 1).
- 2. Durch Kochen des Ruckstandes mit salzsaurehaltiger Lösung von Eisenvitriol, wobei die Stickoxydreaction auftritt.
- 3. Durch Kochen des Ruckstandes mit alkoholischer Kalilösung und Filtriren, wonach sich in dem mit Schwefelsaure schwach angesauerten Filtrate freie Salpetersäure oder salpetrige Saure nachweisen lassen.

Quantitative Analyse. Man bereitet sich ein Muster, schneidet es mit einem Hornspatel in kleine Wurfel und lasst dieselben funf bis sechs Tage lang im Exsiccator über Chlorcalcium zur Bestimmung des Feuchtigkeitsgehaltes stehen. 5g Substanz werden in einem Erlenmeyer-Kolbchen mit 200 ccm Aetheralkohol übergossen und über Nacht oder unter haufigem Umschutteln einige Stunden lang stehen gelassen. Wegen der gelatinosen Natur der atheralkoholischen Losung empfiehlt es sich nicht, das Unlösliche durch Filtration zu trennen Man versetzt besser direct mit überschussigem Chloroform und filtrit alsdann durch ein getrocknetes und gewogenes Leinwandfilter. Man trocknet bei 60° im Luftströme und erfahrt aus der Gewichtsdifferenz das in Losung gegangene Nitroglycerin, welches aber noch Paraffin etc. enthalten kann (s. bei Dynamit S. 525). Etwa vorhandenen Campher erkennt man nach dem Verdunsten des Aetheralkohols und Chloroforms durch den Geruch.

Der bei 60° getrocknete und gewogene Ruckstand enthalt die gefallte Nitrocellulose sowie alle in Aetheralkohol unloslichen Beimischungen des Sprengmittels Man behandelt ihn, wie beim Dynamit (S. 525) zur Bestimmung loslicher Salze. Einen gewogenen Theil des dabei bleibenden Ruckstandes kocht man mit einer concentriten Losung von Schwefelnatrium, wodurch die Nitrocellulose in Losung geht Man filtrirt durch ein gewogenes Filter, wascht mit Wasser sorgfaltig aus, trocknet, wagt und findet den Gehalt an Nitrocellulose aus der Gewichtsdifferenz. In einem anderen Theile des Ruckstandes lost man mit verdunnter Saure die etwa vorhandenen Carbonate des Calciums und Magnesiums, deren Mengen bestimmt weiden, wonach der gewaschene, getrocknete und gewogene Ruckstand von dieser Behandlung

organische und mineralische Aufsaugestoffe enthält. Letztere lassen sich durch Einaschern bestimmen. Da die Extraction der Nitrokorper aus dem Gelatinedynamit niemals ganz genaue Resultate ergiebt und die Bestimmung der Zumischpulver besser mit grosseren Mengen vorgenommen wird, so empfiehlt es sich, eine grossere Partie des Explosivstoffes vorzubereiten und stets aliquote Theile derselben zur Bestimmung der einzelnen Bestandtheile zu benutzen.

F. Scheiding (loc. cit.) behandelt die Sprenggelatine zuerst mit Aether, wodurch das Nitroglycerin ausgezogen wird. Daraut wird der Salpeter mit Wasser ausgezogen, der Ruckstand getrocknet und die Collodiumwolle mit kaltem Essigather ausgezogen. Kommt es in Ausnahmefallen auf den Gehalt an Schiessbaumwolle an, so wird vorher mit Aetheralkohol (2·1) extrahirt, bevor Essigather, der beide Arten Nitrocellulose lost, genommen wird

Diese Extractionen werden in einem Scheidetrichter vorgenommen, indem man das Lösungsmittel wiederholt in kleinen Antheilen und jedesmal langere Zeit einwirken lasst, ehe man es ablässt.

Soll in dem wässerigen Auszuge noch etwa vorhandene Soda bestimmt werden, so verfahrt man in folgender Weise. Man bestimmt das Gesammtgewicht der Salze durch Einda pfen eines aliquoten Theiles der Losung, die Alkalitat durch Titriren eines anderen Antheiles und verdampft alsdann diesen im Schulze-Tiemann'schen Apparate zur Bestimmung des Nitratstickstoffs in Scheiding's Burette (S. 520).

Was nach dem Extrahiren der genannten Stoffe ubrig bleibt, ist Ilolzmehl, ein mineralischer, saurebindender Zusatz, wie Kreide oder Magnesiumcarbonat, wenn keine Soda angewandt war, ferner oft rother Bolus und zuweilen Schwerspath, welche nach den ublichen Methoden zu trennen sind. Schwerspath ist bei Gelatinedynamit als Verfalschung zu bezeichnen (vergl. S. 526).

Rauchloses Pulver.

O Guttmann theilt die bis jetzt bekannten rauchlosen Pulver in drei Classen ein erstens solche, bei welchen nur Nitrocellulose, losliche oder unlosliche (S 513), verwendet wird, die durch irgend ein Losungsmittel eine hornartige Structur bekommen hat und sodann zu Blattchen oder Schnuren umgestaltet wird, zweitens solche, bei welchen Nitroglycerin und Nitrocellulose mit oder ohne Zuhulfenahme eines Losungsmittels in eine solche hornartige Substanz verwandelt werden, drittens solche, welche Nitroderivate der aromatischen Kohlenwasserstoffe (Benzol, Phenol, Toluol, Naphtalin etc.) für sich oder neben Nitrocellulose enthalten.

Eme emhertliche Analysenmethode lasst sich daher nicht auf-

schriften fur die Prüfung der ihnen zu machenden Lieferungen. Je nach de Ergebniss der qualitativen Untersuchung sind die fur Nitrocellulose, Dynamit etc. angegebenen Methoden anwendbar. Die Proben mussen wegen der grosseren Härte der rauchlosen Pulver zunachst auf einer nach Art der Kaffeemuhlen eingerichteten Mühle fein gemahlen werden. Etwa vom Reibkegel der Mühle herruhrende Eisentheilchen konnen mit einem Magneten entfernt werden. Am besten ist es, die ersten durch die Muhle gehenden Antheile des Pulvers zu verwerfen.

Die Feuchtigkeit wird durch Trocknen im Exsiccator und etwa noch anhaftendes Lösungsmittel durch Trocknen bei etwa 40° bestimmt. Enthalt das Pulver Nitroglycerin, so darf das Erwarmen nicht weit über 40° und nicht langer als eine Stunde geschehen (vergl. S. 523).

Durch Behandeln mit Aether zieht man das Nitroglycerin sowie nitrirte aromatische Kohlenwasserstoffe aus. Im Rückstande trennt man durch Aetheralkohol die lösliche Nitrocellulose von der unlöslichen (S. 522), welche letztere durch Schwefelnatrium von nicht nitrirter Cellulose getrennt werden kann. Nur aus Nitrocellulose bestehende Pulver, sogenannte Schiesswollpulver, werden wie Nitrocellulose untersucht.

Soll der Stickstoffgehalt bestimmt werden, so bringt man die Probe in den Becher des Nitrometers (S. 517), giesst durch das S-förmige Trichterrohr die Schwefelsaure hinzu und bewirkt die Lösung des rauchlosen Pulvers, welche nur langsam von statten geht.

Argon.

Cavendish hatte im Jahre 1785 gefunden, dass nach Entfernung aller damals bekannten Beimischungen aus der Luft und nach Entfernung des Sauerstoffs und des Stickstoffs ein Gasrest von 0,6 Vol.-Proc. zurückbleibt, dessen Natur aber nicht erkannt wurde. Im Jahre 1894 fand Rayleigh 1) bei Untersuchungen uber die Dichte des Stickstoffs, dass der aus der atmospharischen Luft gewonnene Stickstoff 1/2 Proc. schwerer ist, als der auf chemischem Wege dargestellte (vergl S. 442). Der Grund hierfür wurde in einem Gehalte des atmospharischen Stickstoffs an einem bis dahin unbekannten Gase, de Argon, erkannt 2).

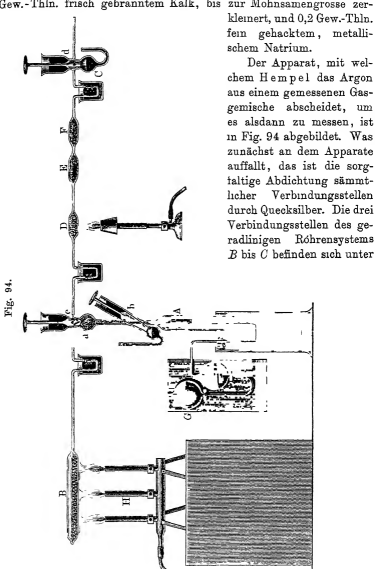
Um das Argon in der Luft oder in anderen Gasgemischen nachzuweisen, muss man zunachst das Gas in der Weise rein darstellen, dass man alle anderen beigemischten Gase entfernt, da weder Verbindungen des Argons noch Absorptionsmittel für dasselbe bekannt sind. Ob man es mit dem reinen Gase zu thun hat, lehrt alsdann die spectroskopische Untersuchung.

Wahrend Wasserdampf, Kohlendioxyd, Sauerstoff etc. leicht durch directe Absorption aus der Luft zu entfernen sind, erfordert die Entziehung des Stickstoffs umstandlichere Methoden. Ein Mittel besteht darin, durch die mit überschussigem Sauerstoff gemischte, über Wasser oder besser über Alkalilauge abgeschlossene Luft Inductionsfunken schlagen zu lassen, bis aller Stickstoff mit Sauerstoff zu Stickstoffperoxyd, und dieses in Gegenwart von Wasser in Salpetersaure, oder in Gegenwart von Alkalilauge in Nitrat übergeführt ist. Nach Absorption des Sauerstoffs bleibt das Argon übrig, aber die Methode ist sehr zeitraubend. Die gewohnliche Gewinnung des Argons aus der Luft berüht auf der Absorption des Stickstoffs durch erhitztes Magnesium oder Lithium, indem der Stickstoff sich mit diesen Metallen unter starker Warmeentwicklung zu Nitriden verbindet, z B

 $3 \text{ Mg} + \text{N}_2 = \text{Mg}_3 \text{ N}_2.$

¹⁾ Proc Roy. Soc Lond. 53, 146, 893 (1892), 55, 340 (1894). — 2) Lord Ravleigh und W Ramsav Chem. News 71 51 (1895). Zeitsche finbts

Anstatt des Magnesiums allein benutzt W. Hempel ein Gemisch von 1 Gew.-Thl. metallischem Magnesium in Form von Feilspanen, 5 Gew.-Thln. frisch gebranntem Kalk, bis zur Mohnsamengrosse zer-



Quecksilber in den drei untergestellten Becherglasern, und ebenso sind die drei Glashahne b, ϵ, d durch Ansatzglocken und Ansatzrohren zum

Die Hempel'sche Magnesiummischung befindet sich in dem schwer schmelzbaren Rohre B. Durch den Zweiweghahn c kann dieses Rohr in Verbindung gesetzt werden einerseits mit dem Apparate a, b, A, um aus diesem das argonhaltige Gasgemisch aufzunehmen, und anderseits mit den Rohren D, E, F, in welchen das von Stickstoff befreite Argon eine letzte Reinigung erfahrt, bevor es durch den Hahn d mittelst einer Luftpumpe in die Messburette hinübergesogen wird.

An Absorptionsmitteln enthalt der Apparat in der Kugel a Phosphorpentoxyd zum Trocknen des zu untersuchenden Gasgemisches, in der Rohre D Kupferoxyd zur Entfernung von Spuren von Wasserstoff oder Kohlenwasserstoffen aus dem von Stickstoff befreiten Argon, in E Aetzkali und in F Phosphorpentoxyd zur Reinigung des Argons von Spuren von Kohlendioxyd und Wasserdampf. Sammtliche Absorptionsmittel sind zwischen losen Asbestpfropfen eingeschlossen, um ein Mitreissen von Substanz zu vermeiden.

Zur Ausfuhrung des Versuches pumpt man zunachst mit einer am rechten Ende des Apparates angeschlossenen Quecksilberluftpumpe das Rohrsystem bei geschlossenem Hahn b annahernd luftleer und saugt durch vorsichtiges Oeffnen des Hahnes b das Quecksilber im Rohre A bis an die Bohrung des Hahnes empor. Dann erhitzt man das Rohr B zum starken Glühen, wodurch eine sehr erhebliche Gasentwicklung aus der Mischung veranlasst wird 1). Man evacuirt weiter und erhitzt, wenn wieder annahernde Luftleere erreicht ist, das mit Kupferoxyd gefüllte Rohr D, wonach man so lange weiter pumpt, bis nur noch kleine, zu vernachlassigende Gasmengen bei einem Hube der Luftpumpe entfernt werden konnen. Diese Arbeit nimmt etwa zwei Stunden in Anspruch.

Der auf diese Weise vollstandig luftleere Apparat ist nun bereit zur Aufnahme des zu analysirenden Gasgemisches, welches, von allen absorbirbaren oder verbrennbaren Bestandtheilen befreit, sich in der Gaspipette G befindet. Man druckt das Gas zuerst in die Rohre A, schliesst dann die Kugel a durch den Hahn c ab und lasst das Gas durch langsames Oeffnen des Hahnes b sich in die Kugel a ausdehnen Hierauf schliesst man zunachst wieder Hahn b und stellt durch den Hahn c die Kugel a mit dem Rohre a in Verbindung Durch vorsichtiges Oeffnen des Hahnes a lasst man nun die ganze Gasmenge aus a nachsaugen und vermeidet, dass Quecksilber in die Kugel a eintritt.

Hat man nur sehr wenig Gas zur Verfugung, so kann man den Apparat mit reinem Wasserstoff, den man aus einer Gaspipette in A einfuhrt, nachspulen. Nach etwa $^1/_4$ Stunde schliesst man den Hahn d und lasst das ruckstandige Argon in die Rohren D, E und F treten, worauf man wieder Gas aus a nach B saugt. Der Hahn d ist noth-

 $^{^1)}$ War Magnesium behufs Reinigung im Wasserstoffstrome destillit worden, so kann das Metall Wasserstoff enthalten [J -B Dumas, Compt

wendig, weil bei sehr schnellem Durchstromen der Gase in den leeren Raum einer grossen Quecksilberluftpumpe leicht unverbrannte Gase durch das Kupferoxyd der Rohre D gehen wurden. Die Absorptionsrohren D, E und F sind aber nöthig, weil es nicht möglich ist, bei der gewohnlichen Art und Weise, wie man die absorbirbaren Gase entfernt, die letzten Spuren derselben wegzuschaffen.

Ist nun die ganze zu untersuchende Gasmenge einige Zeit in den Rohren B, D, E, F gewesen, so offnet man vorsichtig den Hahn d und pumpt das Argon mit der Luftpumpe behufs Messung in ein graduirtes Rohr E, wie dies beim Gebrauch der Topler'schen Luftpumpe im Artikel "Elementaranalyse" beschrieben wird.

Zur spectralanalytischen Untersuchung des Argons muss das Gas in Plücker'sche Röhren gefüllt werden. Zu diesem Zwecke fuhrt man dasselbe nach der Messung aus der Bürette in eine Gaspipette und aus dieser wieder in das Rohr A zuruck und wiederholt die Absorption. Während der ganzen Zeit müssen die Röhren B und D ım Glühen erhalten werden, weil sie beim Abkühlen zerspringen. Bei diesem Versuche hat man zwischen die Luftpumpe und den Hahn d ein Glasrohr eingeschaltet, an welches zwei Zweigrohre angeschmolzen sind, so dass das Ganze ein Kreuzstuck bildet. An das eine Zweigrohr ist ein absteigendes, als Quecksilbermanometer dienendes Rohr angeschmolzen, wahrend an das andere Zweigrohr, unter Zwischenschaltung eines mit Schaumgold gefullten Rohres, die Plücker'sche, mit Aluminiumelektroden 1) versehene Rohre angeschmolzen ist. Manometerrohr ist nothig, um den Gasdruck zu kennen, bei welchem das Argon in die Pluckerrohre eingeschmolzen wird, weil das Gas bei verschiedenem Druck verschiedene Spectren zeigt (s weiter unten). Das Schaumgold dient zur Absorption von Quecksilberdampfen 2)

Bemerkungen zu vorstehender Methode. Die Hauptschwierigkeit, den Apparat luftdicht zu machen, überwindet Hempel durch die beschriebene Abdichtung der Verbindungen mit Quecksilber, und diese ist auch bei sorgfaltig geschliffenen Glashahnen, zu deren Fettung sich Lanolin bewahrt, unerlasslich Die Topler'sche Quecksilberluttpumpe 3) empfiehlt sich besonders zu genanntem Zweck, weil sie weder Hahne, noch Ventile, noch schadlichen Raum besitzt

Um aber grosse Gasverdunnung in moglichst kuizer Zeit zu erreichen, muss nach Hempel die Luftpumpe im Innern ganz trocken und das Quecksilber frei von Staubtheilchen sein. Wie die meisten Flussigkeiten, so hat auch das Quecksilber die Ligenschaft, Staub in

¹⁾ Das Aluminium absorbnt noch Spuren von fremden Gasen, wie Stickstoff, Wasserstoff, Quecksilber [J. M. Eder und E. Valenta, Monatsh f. Chem. 17, 609 (1896)] — 2) Vergl. E. Dorn und H. Erdmann, Liebig's Ann. 287, 230 (1895) — 3) Dingler's polyt. Journ. 163, 426 (1862) und

sich suspendirt zu erhalten, der sich selbst bei tagelangem Stehen daraus nicht vollig abscheidet.

Das Spectrum des Argons ist, wie schon angedeutet, verschieden je nach dem im Plucker'schen Rohre herrschenden Druck und andert sich auch mit der Spannung und Intensität des elektrischen Stromes. Das bei sehr starker Verdunnung (unter 1 m. Druck) und bei starker Stromspannung erhaltene Spectrum zeichnet sich durch grossen Reichthum an blauen Linien aus (siehe die Spectraltafel); bei einem Druck von etwa 3 mm und geringerer Spannung treten die rothen Linien stärker hervor (rothes Spectrum der Tafel). Bei einem Druck von 20 mm und sehr starker Stromintensität andert sich die Helligkeit der Linien (weisses Spectrum von J. M. Eder und E. Valenta¹); das grune Spectrum wird mit einem Gase unter 100 bis 200 mm Druck erhalten. Die dem blauen, rothen und grünen Spectrum gemeinsamen Linien sind zwei schwache Linien im Roth.

Alle Versuche, das Argon mit irgend einer Substanz in Reaction zu bringen, sind bisher gescheitert, Verbindungen des Gases sind also nicht bekannt. Bei gewohnlicher Temperatur löst 1 Liter Wasser ungefahr 40 ccm Argon auf, weshalb Flusswasser, Seewasser und Regenwasser Spuren des Gases enthalten; in diese geht es über aus der Luft, welche gegen 1,3 Gew.-Proc. Argon enthalt. Ueber die Loslichkeit bei verschiedenen Temperaturen siehe T. Estreicher ²).

In vielen Mineralquellen ist Argon gefunden worden. In einigen schwefelhaltigen Quellen der Pyrenaen fand Ch. Bouchard 3) Argon (neben Helium) sowohl in dem aus diesen Quellen frei aufsteigenden Stickstoff als auch in gelostem Zustande, indem er das Gas mit Hulte der Quecksilberluftpumpe oder durch Kochen des Wassers austrieb. M. Bamberger 1) hat in den hauptsachlich aus Stickstoff bestehenden Gasen einer Quelle in Perchtoldsdorf bei Wien etwa 1 Vol.-Proc. Argon uachgewiesen. G. Tschernik hat Argon in den Gasen eines Cerminerals vom Kaukasus gefunden 5)

Ueber Darstellung grosserer Mengen reinen Argons zur Feststellung seiner physikalischen Constanten siehe W. Ramsay und M. W. Travers 6).

¹⁾ Denkschrift d. Akademie in Wien, math-naturw. Classe, 1896. — 2) Zeitschr f. physik Chem 31,176 (1900) — 3) Compt 1end 121, 392 (1895) — 4) Monatsh. f. Chem 17, 604 (1896). — 5) Zeitschr f. Krystallogr 31, 514 (1899) — 6) Proc Roy Soc London 64, 183 (1898), Zeitschi. f physik Chem 28, 241 (1899)

Helium.

Die Linien des Heliumspectrums wurden zuerst als die eines neuen Stoffes im Jahre 1868 von Janssen und später von Norman Lockyer im Spectrum der Sonnenchromosphare und der Protuberanzen entdeckt. Lockyer, welcher das Spectrum mit Frankland untersuchte, gab dem unbekannten Elemente den Namen Helium. Im Jahre 1882 fand Palmieri bei der Untersuchung eines lavaähnlichen Auswurfs des Vesuvs die charakteristische gelbe Linie des Heliumspectrums zuerst in einem irdischen Stoffe. Erst im Jahre 1895 gelang es W. Ramsay 1) und unabhängig von ihm P. T. Clève 2), die Substanz, welcher das Spectrum zukommt, in Form eines aus dem Cleveit erhaltenen Gases zu isoliren. Das Helium kommt in einigen Mineralien in gebundenem Zustande vor; es sind dies namentlich diejenigen, welche Uran oder die seltenen Erden enthalten, wie Cleveit, Uranpecherz, Broggerit, Monazit, Samarskit, Yttrotantalit. Kleinere Mengen wurden auch im Hjelmit, Fergusonit, Tantalit, Xenatim und Orangit gefunden 3). In diesen Mineralien begleitet das Helium den in Form von Nitrid gebundenen Stickstoff, z. B. im Uranpecherz, und ersetzt ihn manchmal ganz, wie im Cleveit. Aus 3,6 g des letzteren Minerals erhielt Ramsay durch Erhitzen mit verdunnter Schwefelsaure in 1/2 Stunde 26 ccm fast reines Heliumgas.

H. Kayser 4) fand Helium neben Argon auch in den Quellen von Wildbad im Schwarzwald, Rayleigh erhielt aus den Quellen von Bath 1,2 Vol. Helium aus 1000 Vol. Quellgas. Auch in den Geyserquellen auf Island sowie in stickstoffhaltigen Schwefelquellen der Pyrenaen kommt Helium vor; ferner in ausserst geringer Menge in der atmospharischen Luft.

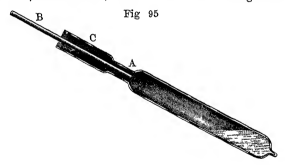
Um Helium aus einem Mineral, z B dem Cleveit, zu gewinnen, mengt man das fein gepulverte Mineral mit dem doppelten Gewichte an Kaliumhydrosulfat, KHSO₄, und bringt die Mischung in eine Rohre

¹⁾ Chem News 71, 151 (1895) — 2) Compt rend 130, 834 (1895) — 2) W Ramsay u. M W Tiaveis, Proc. Roy Soc London 60, 442 (1897) — 4) Chem-Ztg 19, 1549 (1895)

536 Helium

aus schwer schmelzbarem Glase, Fig 95, welche, wie in Fig. 96 dargestellt, mit einer Quecksilberluftpumpe verbunden wird. Die Röhre ist bei A verengt, und an dieser Stelle ist das mit einem Stück Gummischlauch überzogene Ende des Glasrohres, welches die Rohre mit der Luftpumpe verbindet, eingesetzt und der luftdichte Abschluss durch Quecksilber bei C gesichert. Nachdem man die Rohre luftleer gemacht hat, erhitzt man das Rohr zum Gluhen und saugt das Gas mit der Luftpumpe ab. Benutzt man die Topler'sche Pu pe, so kann das Gas in der beim Artikel "Elementaranalyse" angegebenen Weise in einer Röhre aufgefangen und gemessen werden.

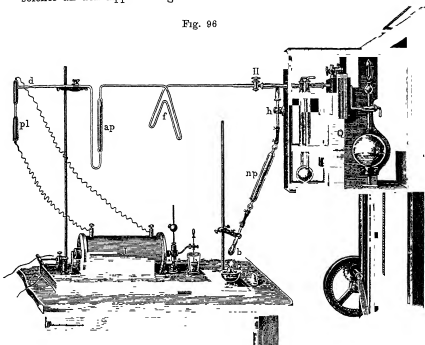
Zur Austreibung des Heliums aus einem Mineral und zum Auffangen des Gases in einer Plückerrohre benutzt H. Erdmann den in Fig. 96 abgebildeten Apparat. Nachdem man das gepulverte Mineral kurze Zeit an der Luft oder im Vacuum erhitzt hat, um Wasser, Kohlendioxyd und andere Gase, welche weniger fest gebunden sind, als das Helium, zu entfernen, mischt man es mit dem gleichen Gewicht



geschmolzenen und gepulverten Kaliumdichromats und bringt das Gemisch in die Röhre b. Diese Rohre ist unter Zwischenschaltung des mit Natronkalk und Phosphorpentoxyd gefüllten Rohres np mit dem Hahn h der Luftpumpe Q verbunden. Die Luftpumpe steht ferner durch den Hahn H, die Glasfeder f und das mit Schaumgold und Phosphorpentoxyd gefüllte Rohr ap in Verbindung mit dem Pluckerrohre pl.

Man beginnt damit, bei geschlossenem Hahn H die Rohren b und np luftleer zu pumpen; alsdann offnet man den Hahn H und pumpt auch das Pluckerrohr vollkommen luftleer. Dass der ganze Apparat vollkommen luftleer ist, erkennt man daran, dass der in Betrieb gesetzte Inductor J in der Pluckerrohre reichlich grünes Kathodenlicht erzeugt. Man schliesst alsdann die Luftpumpe ab und erhitzt das Rohr b. Das entwickelte Helium wird durch den Natronkalk und das Phosphorpentoxyd der Rohren np und ap von den letzten Spuren von Kohlendioxyd und Wasserdampf befreit, und Quecksilberdampfe, welche aus der Luftpumpe stammen, werden vom Schaumgold in ap zuruckgehalten (verol. S. 533)

Sobald die Pluckerrohre beginnt, anstatt des grünen Kathodenlichtes intensives, fast weisses Licht auszustrahlen, enthalt sie Helium, und das Spectroskop zeigt alsdann das auf der Tafel I abgebildete, aus scharf abgegrenzten Linien bestehende Spectrum des Heliums, in welchem besonders die gelbe Linie stark hervortritt. Man fährt mit dem Erhitzen der Rohre b fort, bis das Spectrum seine volle Intensitat erreicht hat, und schmelzt dann das Plückerrohr an der ausgezogenen Stelle d ab. Man kann auch in derselben Operation mehrere solcher an den Apparat angeschmolzenen Rohren füllen



Das Heliumspectrum tritt schon bei grosser Verdunnung des Gases (1 bis 3 mm Quecksilberdruck) sehr deutlich auf. Erhitzt man das Rohr b zu stark, so kann sich dem Helium etwas aus dem Chromat herruhrender Sauerstoff beimengen, jedoch stort die schwache rothe Sauerstofflinie die Beobachtung der hellen Heliumlinien nicht. Zum Vergleich sind auf Tafel II die Spectren der Hauptgase. Wasseistoff, Sauerstoff, Stickstoff, beigefugt.

Um den Apparat absolut luftdicht zu machen, ersetzt man besser die in der Figur angegebenen Schlauchverbindungen zwischen $b,\,n\,p$ und h durch den in Fig 95 dargestellten Quecksilberverschluss. Das mehrfach gebogene Rohr t, eine sogenannte Kundt'sche Glasfeder, hat den Zweck dem ohne Schlauchverbindung hergestellten Theile $p\,l$ bis H

eine geringe Beweglichkeit zu geben, welche zur Einstellung des Plückerrohres auf den Spalt des Spectroskops nothig ist.

Um reines Helium, z. B. zum Zweck der Dichtigkeitsbestimmung des Gases, darzustellen, verfahrt man nach N. A. Langlet 1) in folgender Weise. Ein 1 m langes Rohr aus schwer schmelzbarem Glase wird mit einer etwa 10 cm langen Schicht von Mangancarbonat beschickt. dann beinahe zur Halfte mit einer Mischung aus 3 Thln. gepulvertem Cleveit und 2 Thln. Kaliumpyrosulfat gefullt. Etwa 20 cm weit von der Mündung wird ein Asbestpfropfen eingeschoben, und dann eine 10 cm lange Schicht grobkörniges Kupferoxyd aufgefüllt. Man erhitzt das Kupferoxyd zum Gluhen und erhitzt darauf das Mangancarbonat, um die Luft so viel wie moglich durch Kohlendioxyd zu verdrängen. Alsdann erhitzt man die Mischung einige Augenblicke ihrer ganzen Länge nach und verdrangt das sich zuerst entwickelnde, noch lufthaltige Gas durch Kohlendioxyd. Endlich bringt man die Mischung, wie bei der organischen Elementaranalyse, von vorn nach hinten zu langsam bis zum vollen Gluhen und fangt das lebhaft sich entwickelnde Gas uber 50 procentiger Kalilauge auf.

Um das Gas von den letzten Spuren von Wasserstoff, Wasserdampf und Stickstoff zu befreien, leitet man es durch ein langes, 1 cm weites Rohr aus schwer schmelzbarem Glase, welches der Reihe nach Kupféroxyd, Phosphorpentoxyd und Magnesium enthalt, von denen das Kupferoxyd und das Magnesium bis zum starken Glühen erhitzt werden. Aus diesem Rohre lasst man das Helium in ein evacuirtes Rohr oder einen evacuirten Ballon übertreten.

Um Helium und Argon zu trennen, lässt M. W. Travers²) das Gasgemisch durch eine mit Platinelektroden versehene Pluckerrohre circuliren, wobei das Helium durch das Platin absorbirt wird, wahrend das Argon nur spurenweise vom Platin aufgenommen wird.

Ueber das chemische Verhalten des Heliums ist nichts weiter bekannt, als dass es bezuglich der Unfahigkeit des Elementes, Verbindungen einzugehen, mit dem des Argons übereinstimmt. Seine Loslichkeit ist viel geringer als die des Argons, indem 1 Liter Wasser zwischen 0° und 15° nur 15 bis 14 ccm Helium aufnimmt (T. Estreicher, loc cit.).

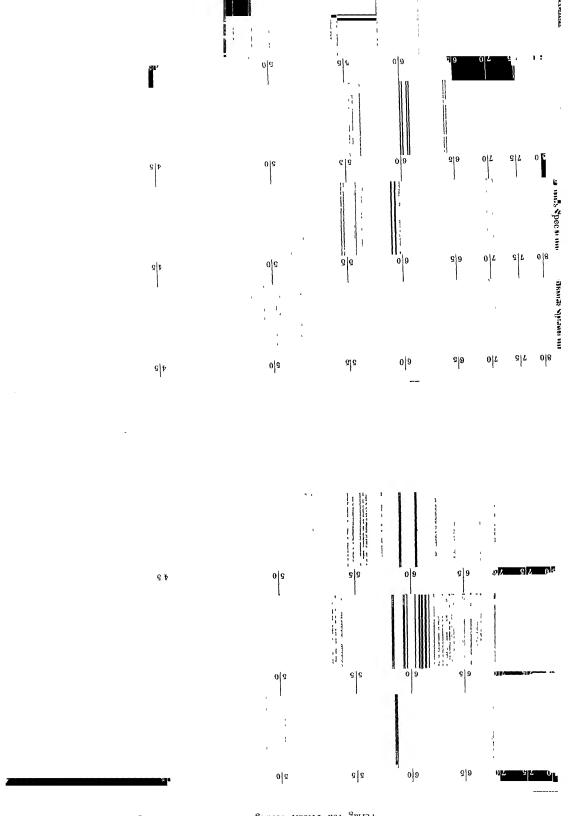
Die Spectraltafel enthalt ausser den Spectren des Argons und des Heliums auch die Spectren des Kryptons, Neons und Xenons, welche als Begleiter des Argons sich in sehr geringer Menge in der Luft finden 3)

¹⁾ Zeitschr f anoig Chem 10, 289 (1895) — 2) Proc Roy Soc London 60, 449 (1897). — 3) W Rainsay und M W Travers, Chem News 78, 154 (1898), Zeitschr f physik Chem 26, 564 (1898), 38, 641 (1901), Proc. Roy Soc London 67, 329 (1901)

gb et. de Edelg s

 $N_{
m II}$ Seite 538 von Classen, Ausgewahlte Methoden der analytischen Chemie. II.

Verlag von Friedt. Vieweg & Sohn in Braunschweig.

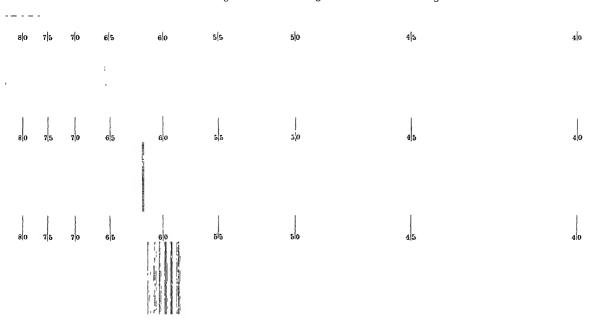


Tafel II.

Spectr de Haptg se.

Zu Seite 538 von Classen, Ausgewahlte Methoden der analytischen Chemie. II.

Veilag von Friedr Vieweg & Sohn in Braunschwerg





Pho phor.

Qualitativer Nachweis.

Der gewohnliche, farblose oder gelbliche Phosphor ist in Wasser unloslich, er oxydirt sich aber unter Wasser; infolge dessen enthält das zum Aufbewahren dienende Wasser Sauerstoffverbindungen des Phosphors in Losung (phosphorige Säure, Phosphorsäure und Unterphosphorsaure). Unter Wasser erwarmt, schmilzt er bei 44° und geht beim Sieden des Wassers mit den Dämpfen über, trotzdem sein Siedepunkt bei 290° liegt. In Alkohol und Aether ist der Phosphor sehr wenig löslich, mehr in fetten und ätherischen Oelen, sehr leicht und reichlich in Schwefelkohlenstoff.

Wegen seiner Eigenschaft, sich an der Luft leicht zu oxydiren und sich dabei so stark zu erwarmen, dass er verbrennt, kann der weisse Phosphor als Analysenobject nur in Mischungen vorkommen, welche ihn vor der Oxydation schutzen, wie in den Zündmassen der Streichholzer und in Phosphorpasten. In besonderen, gerichtlichen Fallen kann es sich um den Nachweis des Phosphors in Nahrungsmitteln und dem Mageninhalt handeln. Die Gegenwart von weissem Phosphor giebt sich meistens schon durch den eigenthumlichen, widerlichen Geruch zu erkennen, welcher jedoch durch andere starkere Geruche verdeckt werden kann. Phosphorhaltige Massen leuchten im Dunkeln, wenn man sie gelinde erwarmt und den Phosphor durch Schutteln oder Umruhren in vielfache Beruhrung mit der Luft bringt. Jedoch tritt das Leuchten nur in sauer reagirenden Massen ein, man beobachtet es also inicht in Massen, welche z. B durch Faulniss ammoniakalisch geworden sind. Auch gewisse organische Verbindungen verhindern das Leuchten (s weiter unten) Ansauern mit Weinsaure ruft das Leuchten hervor Anderseits kann ein Phosphoresciren aber auch durch andere Ursachen hervorgebracht werden, so dass das Leuchten im Dunkeln allein noch kein Beweis für die Anwesenheit von freiem Phosphor 1st Lasst man Phosphordampf auf eine Losung von Silbernitrat einwirken, so entsteht infolge von Reduction ein schwarzer Niederash a war Dhambara than gamanat rut matallicaham Silher wahrend

die Losung Phosphorsaure enthalt. Diese Reaction wendet man nach J. Scherer 1) als Vorprobe auf Phosphor in der Weise an, dass man eine kleine Menge der Substanz, mit Wasser zu einem dunnflussigen Brei angeruhrt und mit Schwefelsaure angesäuert, in einen Kolben bringt und in den Hals mittelst eines lose aufliegenden Korkes zwei Streifen Filtrirpapier einhangt, von welchen der eine mit einer neutralen Losung von Silbernitrat, der andere it einer alkalischen Losung von Bleiacetat getrankt ist. Schwarzt sich der mit Silberlosung getrankte Papierstreifen beim Erwarmen des Kolbens auf 30 bis 400 auch nach langerer Zeit nicht, so ist kein freier Phosphor vorhanden. Tritt dagegen Schwarzung ein, so kann diese von freiem Phosphor. aber auch von Schwefelwasserstoff oder anderen reducirenden Gasen herruhren. Schwefelwasserstoff wurde in diesem Falle auch von dem mit Bleilosung impragnirten Papierstreifen angezeigt werden. Von entscheidender Bedeutung ist also nur der negative Verlauf des Versuches. Die grosse Empfindlichkeit dieser Probe geht daraus hervor. dass Scherer aus der Masse eines Zundholzchens, welche etwa 0,5 mg Phosphor enthalt, nachdem dieselbe drei bis vier Tage mit etwa 15 ccm Wasser oder Milch im Kolbchen gestanden hatte, deutliche Reaction erhielt.

Ein Verfahren, welches bei eintretender Reaction freien Phosphor in unzweifelhafter Weise nachweist, hat E. Mitscherlich²) angegeben. Man erhitzt die Substanz mit Wasser, dem man etwas verdunnte Schwefelsaure hinzufugt, in einem Kolben zum Sieden und leitet die Dampfe von oben in einen senkrecht oder geneigt stehenden Liebig'schen Kuhler mit engem Rohre. Man bemerkt alsdann im Dunkeln an der Stelle, wo die Dampfe sich in dem engen Rohre condensiren, einen leuchtenden auf- und absteigenden Ring. Um eine Tauschung zu vermeiden, muss naturlich jeder Lichtreflex, der vom Tageslichte oder von der Lampe herruhren konnte, abgehalten werden.

Kohlendioxyd, sowie gewisse fluchtige organische Substanzen verhindern die Lichterscheinung, z B. Alkohol, Aether, Benzin, Kreosot, Petroleum, ferner atherische Oele, wie Terpentinol. Lassen sich die Substanzen leicht überdestilliren, wie Alkohol und Aether, so tritt das Leuchten nachher noch auf, wie bei Gegenwart der anderen Substanzen zu verfahren ist, siehe weiter unten Das Ansauern des Kolbeninhaltes hat den Zweck, Ammoniak, welches das Leuchten ebenfalls verhindert, unschadlich zu machen, oder Alkalien, welche mit Phosphor Phosphorwasserstoff bilden, zu neutralisiren. Schwefelwasserstoff, welcher entweder vorhanden ist oder beim Ansauern frei wird, verhindert das Leuchten und muss daher durch einige Tropfen Eisenchlouid zersetzt werden Auch oxydirende Substanzen, die z B in der Masse der

¹⁾ Ann d Chem u Pharm 112, 214 (1859) — 2) Journ f prakt Chem

Zundholzer enthalten sind, mussen unschadlich gemacht werden, zu welchem Zwecke H. Hager 1) einen Zusatz von etwas Eisenchlorür oder Ferrosulfat empfohlen hat.

Bei dem Destillationsversuche enthalt das aus dem Kühlrohre in einen Kolben abtropfende Destillat, falls grossere Mengen Phosphor zugegen waren, kleine Phosphorkugelchen, die durch schwaches Erhitzen des Destillates und Bewegen des Kolbens zu grosseren Tropfen vereinigt werden konnen. Ausserdem lasst sich im Destillate phosphorige Saure nachweisen (s. diese).

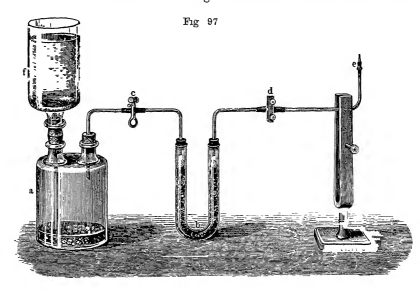
Enthält die zu untersuchende Masse organische Substanzen, welche, wie die vorhin erwähnten, das Leuchten des Phosphors verhindern, und finden sich keine Phosphorkugelchen im Destillate, so destillirt man den Phosphor zunachst in einem Strome von Kohlendioxyd, um Oxydation zu verhüten, und leitet die Dampfe in neutrale Silbernitratlosung. R. Fresenius und C. Neubauer 2) haben gezeigt, dass hierbei fast zwei Drittel des Phosphors als Phosphorsilber (gemengt mit metallischem Silber) abgeschieden werden, der Rest findet sich als Phosphorsaure in der Losung. Man bringt die Substanz, mit Wasser vermischt in einen Kolben, sauert mit Schwefelsaure an und verbindet den Kolben mit einer oder zwei Peligotrohren oder sonstigen Waschflaschen, welche eine neutrale Losung von Silbernitrat enthalten. Nachdem der Kolben durch ein bis nahe zum Boden herabgehendes Rohr mit gewaschenem Kohlendioxyd gefullt ist, erwärmt man den Inhalt auf 60 bis 700 unter massig starkem Durchleiten des Kohlendioxyds. Entsteht in den Vorlagen kein schwarzer Niederschlag, so war kein freier Phosphor vorhanden. Da aber ein Niederschlag auch von Schwefelwasserstoff oder sonstigen reducirenden Gasen hervorgebracht sein kann, so ist eine weitere Prufung nach folgendem Verfahren nothig.

L. Dusart') fand, dass Phosphor der Wasserstoffflamme eine smaragdgrüne Farbung ertheilt, sowohl wenn man Wasserstoff durch eine Rohre leitet, in welcher sich freier Phosphor befindet, als auch wenn man freien Phosphor, Phosphide, phosphorige oder unterphosphorige Saure in den Marsh'schen Apparat bringt; in letzterem Falle bildet sich phosphorwasserstoffhaltiger Wasserstoff Die Flamme zeigt im Innern einen grunen Kegel, und wenn man sie, wie beim Marsh'schen Versuche, gegen ein Porcellanschalchen stromen lasst, so beobachtet man einen smaragdgrunen Schimmei. Die grune Farbe zeigt sich nur deutlich im Dunkeln oder im zerstreuten Lichte

Blondlot⁴) hat diese Reaction eingehender studirt, und R Fresenius und C. Neubauer (loc. cit) führen dieselbe im Apparate Fig 97 (a.f. S.) in folgender Weise aus. Zunachst prüft man. ob das

⁾ Zeitschi. f anal Chem 10, 255 (1871) — 2) Ibid 1, 336 (1862) — 3) Compt rend 43, 1126 (1856). — 4) Jouin de Pharm. et de Chim [3] 40.

Zink und die Schwefelsaure in der Flasche a ein von Phosphorwasserstoff freies Wasserstoffgas liefern. Man lasst die Saure aus f in a fliessen, und nachdem die Gasentwicklung einige Zeit gedauert hat, schliesst man den Quetschhahn c und die Schraubenklemme d und wartet, bis die Saure wieder vollständig nach f zuruckgedruckt ist. Blondlot benutzt eine geräumige Entwicklungsflasche a, weil die Gasentbindung mit chemisch reinem Zink sehr langsam vor sich geht und man daher einen Vorrath von Wasserstoff haben muss, um eine regulirbare Flamme zu erzeugen. Sobald also a mit Gas gefüllt ist, offnet man c ganz und regulirt den Gasstrom durch d so, dass das Gas, bei e angezündet, mit einer passenden Flamme brennt. Das U-Rohr b enthalt mit concentrirter Kalilauge befeuchtete Bimssteinstucke zum



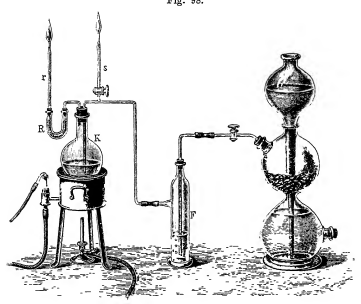
Zuruckhalten von etwa vorhandenem Schwefelwasserstoff Die Brennerspitze e muss, um mit reinem Wasserstoff eine farblose Flamme zu geben, aus Platin bestehen Man benutzt hierzu entweder eine Lothrohrspitze oder ein zum Rohr zusammengerolltes Stuck Platinblech Ferner muss die Brennerrohre durch umgelegte, mit Wasser befeuchtete Baumwolle kuhl gehalten werden, weil die Farbung verschwindet, sobald sich das Platin erhitzt. Erweist sich das Wasserstoffgas als rein, so lasst man die Saure aus f vollstandig in die Flasche a fliessen, spult den Silberphosphid enthaltenden abfiltrirten Niederschlag durch f hinzu und wiederholt die Operation wie vorhin

Um in dem vom Silberphosphid getrennten Filtrate den als Phosphorsaure in Losung gegangenen Theil des Phosphorwasserstoffs nach-

Chlorsilber abfiltriren und im Filtrate nach wiederholtem Abdampfen mit Salpetersaure die Phosphorsaure mit Molybdanlosung fällen.

Ein anderer Nachweis in Fallen, wo die Methode von Mitscherlich aus den angegebenen Gründen nicht anwendbar ist, beruht auf der directen Austreibung des freien Phosphors im Wasserstoffstrome (s. oben Dusart). Das im Kipp'schen Apparate aus reinem Zink und reiner verdünnter Schwefelsaure entwickelte Wasserstoffgas wird in der Flasche F durch Silbernitratlosung von etwaigen Beimengungen von Schwefelwasserstoff und Phosphorwasserstoff befreit und durch den





auf etwa 50° erhitzten Inhalt des Kolbens K geleitet. Der phosphorhaltige Wasserstoff wird in der U-Rohre R, welche mit Kalilauge befeuchtete Bimssteinstucke enthalt, von etwaigem, aus der Substanz stammendem Schwefelwasserstoff befreit und giebt, an der Platinspitze r angezundet, die grun gefarbte Flamme. Die angeschmolzene, mit Glashahn und Platinspitze versehene Zweigrohre s gestattet, den Wasserstoff vor seinem Eintritt in den Kolben auf Reinheit zu prufen

J Dalmon 1) hat gefunden, dass, wenn man uber die aus der Platin- oder auch aus einer Glasiohrspitze brennende Flamme eine lange, aber enge Glasrohre, nach Art der chemischen Harmonika, schiebt, die Flamme zusammengezogen und nun in ihrer ganzen Ausdehnung grun erscheint. Das an der Glaswand condensirte Wasser enthalt Phosphorsaure, welche it Molybdanlosung erkannt werden kann Neubauer 1) bestatigt diese Angaben und fugt hinzu, dass der phosphorhaltige Wasserstoff, unangezundet, im Dunkeln das schonste Phosphoresciren zeigt, eine Erscheinung, die allein schon genugt, die Gegenwart von Phosphor darzuthun.

Der rothe Phosphor verändert sich nicht an der Luft, er leuchtet nicht im Dunkeln und lost sich nicht in Schwefelkohlenstoff. Seine Entzundungstemperatur liegt viel hoher als die des weissen Phosphors, und durch Reiben entzundet er sich nicht. Durch Wasserdampf, Kohlendioxyd und Wasserstoff wird der rothe Phosphor nicht verfluchtigt, und er kann daher durch die Reactionen von Mitscherlich und Dusart nicht nachgewiesen werden. Diese Reactionen konnen also dazu dienen, den im rothen Phosphor haufig vorkommenden gewohnlichen Phosphor zu erkennen. Indem der gewohnliche Phosphor sich an der Luft zu phosphoriger Säure und Phosphorsaure oxydirt und diese Verbindungen Wasser anziehen, wird der rothe Phosphor feucht und nimmt eine saure Reaction an.

Um Phosphor abzuwagen, nimmt man ein unter Wasser abgeschnittenes Stuck oder ein Kügelchen heraus, taucht es schnell in starken Alkohol und dann in Aether und bringt es in ein mit einer kleinen Menge Olivenol zusammen gewogenes Glasschälchen und wägt das Ganze. Die fernere Behandlung siehe weiter unten nach dem Verfahren von J Toth.

Qua titative Besti mu g des Phosphors.

In den meisten Fallen fuhrt man den Phosphor durch Oxydation in Phosphorsaure über. Handelt es sich aber um Bestimmung des gewohnlichen Phosphors neben Phosphorsaure, so muss der Phosphor entweder durch Abdestilliren oder durch Losen in Schwefelkohlenstoff zunachst getrennt werden. Um den Phosphor ohne Verlust uberdestilliren zu konnen, bringt man die mit Schwefelsaure angesauerte Substanz, wenn nothig, auf Zusatz von etwas Eisenvitriol (vergl. S. 541), in einen Destillirkolben, verbindet letzteren mit einem Liebig'schen Kuhler und legt als Vorlage eine leere Flasche und ein an diese sich anschliessendes, mit Silbernitrat gefülltes U-Rohr vor. Durch den Stopfen des Destillirkolbens geht ein bis zum Boden des Kolbens reichendes Glasrohr, durch welches man einen Strom von reinem Kohlendioxyd leitet, bis alle Luft aus dem Apparate verdrangt ist. Alsdann erhitzt man zum Sieden, was je nach der Menge von Phosphor oft stundenlang fortgesetzt werden muss. Das in den meisten Fallen eintretende heftige Stossen der Flussigkeit verhindert man, wie M. Buchner²) angegeben hat, dadurch, dass man durch das Rohr, welches zur Einleitung von Kohlendroxyd gedient hat, einen Dampfstrom einleitet und denselben so regulirt, dass das Volumen der Flussigkeit im Kolben ziemlich gleich bleibt. In der Vorlage befindet sich schliesslich der Phosphor als solcher in Gestalt von Kugelchen und als phosphorige Säure, entstanden durch nicht ganz zu vermeidende Oxydation des Phosphordampfes. I)a die phosphorhaltige Substanz in der Regel etwas durch Oxydation gebildete phosphorige Saure enthalt, welche beim Erhitzen in Phosphorsaure und Phosphorwasserstoff zerfällt, so enthält die Silbernitratlosung eine dem letzteren entsprechende Menge von Phosphorsilber und Phosphorsäure. Zur quantitativen Bestimmung mussen der Phosphor und alle seine Verbindungen in Phosphorsaure übergeführt werden. Zu diesem Zweck versetzt man die Flüssigkeit in der Vorlage mit concentrirter Salpetersaure im Ueberschuss, digerirt im Wasserbade bis zur Lösung der Phosphorkugelchen und entfernt den grössten Theil der Salpetersaure durch Eindampfen. Den Inhalt des U-Rohres oxydirt man ebenfalls mit Salpetersaure, fallt das Silber durch Salzsäure aus, concentrirt das Filtrat vom Chlorsilber und vereinigt die Losung mit der Hauptmenge der Phosphorsaure. Nachdem man das Ganze bis auf etwa 25 ccm concentrirt hat, fallt man die Phosphorsäure nach dem Zusatz von uberschussigem Ammoniak als Ammoniu - Magnessumphosphat (s. Bestimmung der Phosphorsäure).

Um den gewohnlichen Phosphor behufs Bestimmung zu Phosphorsaure zu oxydiren, bringt man die Probe in eine Retorte oder einen I)estillirkolben und bedeckt sie mit Salpetersaure von höchstens 1,2 spec. Gewicht. Durch die Einwirkung von sehr concentrirter Salpetersaure entzundet sich der Phosphor, wodurch eine Explosion stattfinden kann. (Rother Phosphor kann ohne Gefahr mit concentrirter Salpetersaure oxydirt werden.) Man legt ein mit etwas rauchender Salpetersaure beschicktes U-Rohr vor, erhitzt zum gelinden Sieden und unterhalt dieses, bis aller Phosphor gelost ist. Danach verdampft man die Losung unter Zugabe der rauchenden Salpetersaure bis zur Syrupconsistenz und erhitzt dann nochmals auf Zusatz von etwas rauchender Salpetersaure, um etwa noch vorhandene phosphorige Saure zu Phosphorsaure zu oxydiren, verdunnt mit Wasser und verfahrt weiter zur Fallung wie vorhin.

Soll der Phosphor auf Verunreinigungen, wie z. B. Arsen, untersucht werden, so dient hierzu ebenfalls die durch Behandlung mit Salpetersaure erhaltene Losung. Bei einem Gehalt an grosseren Mengen von Arsen bleibt dieses oft nach dem Auflosen in Pulverform zuruck

Analyse des kauflichen rothen Phosphors.

Wie schon bemerkt, enthalt der rothe Phosphor haufig geringe Mengen von gewohnlichem Phosphor, und. infolge von Oxydation desVerunreinigungen kommt meist Graphit vor, welcher aus den Eisenkesseln stammt, in denen der rothe Phosphor dargestellt wird. R. Fresenius und E. Luck 1) haben folgendes Verfahren zur Untersuchung des Productes angegeben.

1. Bestimmung der Phosphorsaure und der phosphorigen Saure. Man laugt etwa 5 g des zu gleichmässigem Pulver zerdruckten Phosphors in einem Asbestfilterrohre mit Wasser unter Anwendung der Saugpumpe aus, bis das Fıltrat nicht mehr sauer reagirt. Von der auf 250 ccm gebrachten Lösung verdampft man 100 ccm auf Zusatz von concentrirter Salpetersaure bis auf etwa 1 ccm, erwarmt mit einigen Tropfen rauchender Salpetersaure, verdunnt mit Wasser und übersättigt mit Ammoniak. Entsteht hierbei ein Niederschlag, so muss wieder mit Salpetersaure angesauert und die Phosphorsaure zunachst mit Molybdanlosung abgeschieden werden (s. Bestimmung der Phosphorsaure). Bleibt die ammoniakalische Lösung klar, so kann die Phosphorsaure direct mit Magnesiamischung gefallt werden. Das gewogene Magnesiumpyrophosphat entspricht der Summe der ursprunglich vorhandenen und der aus der phosphorigen Saure gebildeten Phosphorsaure.

Zur Bestimmung der phosphorigen Saure säuert man 100 ccm des Filtrats mit Salzsaure an, versetzt mit überschüssiger Losung von Quecksilberchlorid und erwarmt langere Zeit im Wasserbade nach und nach auf etwa 60° (vergl. Bd. I, S. 64). Zeigt eine decantirte Probe der Flussigkeit beim Erwarmen mit etwas Quecksilberchlorid, dass die Fallung vollstandig war, so wagt man den mit Wasser ausgewaschenen Niederschlag von Quecksilberchlorur nach dem Trocknen bei 100° auf einem gewogenen Filter und berechnet die dem Chlorur entsprechende Menge von phosphoriger Saure oder von Phosphortrioxyd nach der Gleichung.

$$P_2O_3 + 4 HgCl_2 + 2 H_2O = P_2O_5 + 2 Hg_2Cl_2 + 4 HCl_{109,18}$$

Bei der Fallung muss der Zutritt des directen Sonnenlichtes abgehalten werden, weil sonst neben Quecksilberchlorur metallisches Quecksilber ausgeschieden wird. Rechnet man die phosphorige Saure in Phosphorsaure um und zieht diese von der vorhin gefundenen Gesammtphosphorsaure ab, so erhalt man die Menge Phosphorsaure, welche als solche im Phosphor enthalten war

2. Bestimmung der Summe von rothem und gewohnlichem Phosphor. Etwa 0,5 g Substanz befreit man, wie unter 1. angegeben, von phosphoriger Saure und Phosphorsaure, bringt den Ruckstand sammt dem Asbest in eine kleine tubulirte Retorte, welche mit einem 5 ccm rauchende Salpetersaure enthaltenden U-Rohre verbunden ist, oxydirt und fallt die gebildete Phosphorsaure, wie S. 545 angegeben wurde. Aus dem gewogenen Magnesiumpyrophosphat berechnet man die Summe der beiden Modificationen des Phosphors.

3. Bestimmung des rothen Phosphors. Man wascht 0,5 g der Probe wie unter 1. in einem tarirten Asbestfilterrohre mit Wasser vollstandig aus, setzt dann das Asbestfilter auf ein anderes Kolbchen und verdrangt das Wasser aus dem Filter durch absoluten Alkohol und diesen durch wasserfreien Aether. Da Alkohol und Aether ein wenig Phosphor auflosen, bewahrt man das Filtrat auf. Darauf laugt man den Phosphor so lange mit Schwefelkohlenstoff aus, bis einige Tropfen des Filtrats, auf einem Uhrglase im Dunkeln verdampft, kein Leuchten mehr zeigen. Den in einem trockenen Kolben aufgefangenen Schwefelkohlenstoff stellt man ebenfalls beiseite

Zum Trocknen des Phosphors leitet man einen Strom von trockenem Kohlendioxyd, anfangs bei gewohnlicher Temperatur, zuletzt bei 40 bis 50° durch das Filterrohr und bestimmt das Gewicht des Phosphors aus dem Gesammtgewichte des Filters und der Tara. Enthält der Phosphor Unreinigkeiten, so muss man ihn auflösen und wie unter 2. verfahren.

4. Bestimmung des gewohnlichen Phosphors. Um den in Schwefelkohlenstoff (Alkohol und Aether) gelosten Phosphor ohne Verlust von den Losungsmitteln befreien zu konnen, führt man ihn in Jodphosphor über. Man bringt zunachst die Schwefelkohlenstofflösung in eine kleine, trockene, mit Tubus versehene und mit einem Kühler verbundene Retorte, fügt so viel Jod hinzu, dass die Lösung schwach violett gefarbt ist, und destillirt im Wasserbade fast zur Trockne. Der Schwefelkohlenstoff muss etwas jodhaltig übergehen, wenn man die Gewissheit haben soll, dass genugend Jod zugesetzt wurde, um die Verbindung PJ₃ zu bilden. Zu dem Rückstande in der Retorte bringt man nun den Alkohol-Aether von der Behandlung unter 3. und destillirt ebenfalls ab.

Durch die im Aether-Alkohol enthaltene Wassermenge ist der Jodphosphor meist schon vollstandig zersetzt nach der Gleichung

$$PJ_3 + 3H_2O = 3HJ + H_3PO_3$$

Auf alle Falle setzt man noch etwas Wasser hinzu, destillirt mit diesem einen Theil des Joduberschusses ab und bringt den Ruckstand in eine Abdampfschale. Man erhitzt auf Zusatz von Salpetersaure, um alle phosphorige Saure zu Phosphorsaure zu oxydiren, verdunnt, nachdem alles Jod verjagt ist, mit Wasser und fallt mit Molybdanlosung (s. Bestimmung der Phosphorsaure). Die directe Fallung mit Magnesiamischung ist nicht anzurathen, weil das Jod des Handels haufig etwas Eisen enthalt

indem man eine Probe des Phosphors mit Jod und Wasser im Kolben behandelt, das Ungeloste abfiltrirt und wagt.

Der Wassergehalt der Probe ergiebt sich als Differenz zwischen dem Gesammtgewichte und der Summe der einzelnen Bestimmungen.

Anstatt den in Schwefelkohlenstoff gelösten Phosphor in Jodphosphor überzufuhren, kann man nach J. Tóth 1) die Losung auch mit einer Silbernitratlosung schutteln und dadurch den Phosphor an Silber binden. Man bringt etwa 20 ccm des Schwefelkohlenstoffextractes in einen 200 bis 300 ccm fassenden Kolben, fügt 10 ccm einer 5 procentigen Silbernitratlosung und ungefahr dieselbe Menge Wasser hinzu und schuttelt die Mischung so lange heftig durch, bis die Farbung des Phosphorsilbers nicht mehr zunimmt. Dann erwarmt man auf Zusatz von 20 ccm verdünnter Salpetersäure auf dem Wasserbade, bis alles Phosphorsilber gelost und der Schwefelkohlenstoff verdampft ist. Die Abscheidung der Phosphorsaure geschieht mit Molybdanlosung.

Hatte man den Phosphor, wie eingangs (S. 544) erwahnt, in Olivenol abgewogen, so lost man Oel und Phosphor in Schwefelkohlenstoff und schuttelt diese Lösung mit Silbernitrat.

Phosphorwasserstoffgas.

Qualitativer Nachweis. Der Phosphorwasserstoff, PH₈, ist ein farbloses Gas von eigenthumlichem, unangenehmem Geruch. 1 Vol. Wasser absorbirt etwa 0,02 Vol. des Gases und nimmt dabei den Geruch desselben an. Bleipapier wird von Phosphorwasserstoff nicht geschwarzt (Unterschied von Schwefelwasserstoff); mit Silbernitrat befeuchtetes Papier schwarzt sich, indem metallisches Silber ausgeschieden wird. Gleichzeitig bildet sich Phosphorsaure, aus deren Nachweis geschlossen werden kann, dass die Schwarzung von Phosphorwasserstoff herrührte. Man laugt zu diesem Zweck das Papier mit Wasser aus, fallt das noch geloste Silber durch Salzsaure und erkennt im Filtrate die Phosphorsaure mit Molybdanlosung.

Quantitative Bestimmung. Da der Phosphorwasserstoff nur als Verunreinigung anderer Gase, z. B. des Acetylens, vorkommt, so handelt es sich meist um Bestimmung geringer Mengen

Dieselbe kann auf gewichtsanalytischem und gasvolumetrischem Wege bewirkt werden. Die erstere, bei welcher man grossere Mengen des zu untersuchenden Gases analysiren kann, indem man sie durch eine Losung von Natriumhypochlorit saugt, ist in allen Fallen genauer und wird nicht durch die fremden Gase beeintrachtigt, die Methode wurde Bd. I, S. 804 beschrieben.

Die schneller ausfuhrbare gasvolumetrische Methode beruht auf der Absorption des Phosphorwasserstoffs, wobei dessen Menge aus der Volumverminderung des untersuchten Gasgemisches berechnet wird. Es sind verschiedene Absorptionsmittel vorgeschlagen worden, deren Anwendung sich aber nach der Natur des Hauptgases richtet, mit welchem der Phosphorwasserstoff gemischt ist, und anderseits hangt die Grosse der Volumverminderung von der Natur des Absorptionsmittels ab. Die besten Absorptionsmittel sind Kupfersalze, und zwar kommen von diesen eine salzsaure Losung von Kupferchlorür und eine schwefelsaure Lösung von Kupfersulfat in betracht. Die von J. Riban 1) empfohlene salzsaure Kupferchlorürlosung (siehe die Darstellung nach Cl. Winkler bei Kohlenoxyd) absorbirt ungefähr ihr 40 faches Volumen von Phosphorwasserstoffgas; das von Riban benutzte Reagens, erhalten durch directe Auflosung von Kupferchlorür in Salzsäure, nimmt sogar mehr als sein 100 faches Volumen auf.

Diese vollstandig farblose Losung absorbirt das Phosphorwasserstoffgas, ohne sich zu farben oder zu trüben, und greift die Quecksilberoberflache nicht an. Letzteres geschieht aber wohl, wenn das Reagens durch Beruhrung mit der Luft gebraunt ist, indem das Quecksilber auf das Kupferoxydsalz unter Ruckbildung von Kupferoxydulsalz und Bildung von Quecksilberchlorur einwirkt. Ein gebrauntes Reagens, welches zu Analysen nicht benutzt werden darf, lasst sich durch Schütteln mit einem Tropfen Quecksilber wieder entfarben 2). Die salzsaure Losung von Kupferchlorur lasst sich aber nicht verwenden, wenn der Phosphorwasserstoff mit Gasen gemischt ist, welche selbst von Kupferchlorur absorbirt werden, z. B. Kohlenoxyd, Acetylen, Sauerstoff Fur Acetylen, welches in der Praxis das Wichtigste dieser Gase 1st, haben Hempel und Kahl gefunden, dass 1 ccm salzsaures Kupferchlorür 9,4 ccm davon absorbirt, wahrend 1 ccm desselben Reagens 39,8 ccm Phosphorwasserstoff absorbirt. Viel gunstiger ist das Verhaltniss bei Anwendung der Bd I, S. 804 beschriebenen schwefelsauren Losung von Kupfersulfat, indem 1 ccm derselben nur 0,2 ccm Acetylen gegenuber 8,8 ccm Phosphorwasserstoff absorbirt Nun haben Hempel und Kahl's Versuche aber ergeben, dass phosphorwasserstoffhaltiges Acetylen verschiedene Volumverminderung zeigt, je nachdem man das Gasgemisch mit saurer Kupfersulfatlosung allein, oder mit der Losung und zugleich mit Quecksilber zusammenbringt. Im letzteren Falle ist namlich die Volumverminderung gleich dem vierfachen Volumen des vorhandenen Phosphorwasserstoffs, ein Verhaltniss, welches aus einer Reihe von Versuchen empirisch abgeleitet ist. Die genannten Autoren bemerken auch, dass in anbetracht der Schwierigkeiten, mit welchen die Versuche verknuptt sind, letztere keinen Anspruch auf vollige wissenschaftliche Richtigkeit machen. Eine Erklarung für die Thatsache, dass die Volumverminderung grosser ist, als dem Volumen Phosphorwasserstoff entspricht, durfte vielleicht in der Annahme zu

suchen sein, dass Phosphorwasserstoff eine reducirende Wirkung auf das Kupferoxydsalz ausubt, infolge deren sich Kupferoxydulsalz bildet, welches einen Theil Acetylen aufnimmt. Im Gemisch mit Stickstoff oder Wasserstoff entspricht die Volumverminderung direct dem Volumen des vorhandenen Phosphorwasserstoffs.

Aus einem Gemenge mit Kohlenoxyd kann der Phosphorwasserstoff durch Absorption in Bromwasser bestimmt werden. Sauerstoff lasst sich von Phosphorwasserstoff durch Kalumpyrogallat trennen.

est' u g des Phosphors i Phos hide.

Die Falle, in welchen Phosphor als zufalliger, schadlicher Bestandtheil in den gebrauchlichen Metallen, wie Eisen, Aluminium, Kupfer, Ferrochrom, Ferroaluminium, vorkom t, sind im ersten Bande besprochen worden. Bei der Aufsuchung des Phosphors in Eisensorten ist zu berucksichtigen, was Bd. I, S. 504 und 505 gesagt wurde, dass namlich die salpetersaure Auflosung der Probe zur Trockne verdampft und der Ruckstand gegluht werden muss, weil sonst die organischen Substanzen die Fallung der Phosphorsaure durch Molybdanlosung beeinträchtigen. L. Dusart 1) schreibt den beim Auflosen des Eisens in Sauren auftretenden Geruch der Gase dem Phosphorwasserstoff zu. Als Phosphide, welche technisch dargestellt und in geringen Mengen einigen Legirungen, namentlich den Bronzen, zugesetzt werden, um deren Ligenschaften zu verbessern, kommen nur in betracht das Phosphorkupfer und Phosphorzinn.

Die durch Zusatz dieser Phosphide dargestellten Phosphorbronzen enthalten Phosphor ebenfalls als Phosphid (s. weiter unten). Um Phosphor in Metallen, z. B. in Gussproben, Phosphorbronze, nachzuweisen, bringt man nach Mayençon²) eine Probe des möglichst zerkleinerten Metalles auf den Deckel eines Platintiegels, giebt einige Tropfen Molybdanlosung hinzu und verbindet den Deckel mit dem positiven Pole einer Stromquelle Berührt man nun die Flussigkeit mit einem als Kathode dienenden Stuckchen Platinblech, so zeigt das Eintreten einer Gelbfarbung die Anwesenheit von Phosphor an.

Wenn man bedenkt, dass etwa 0,00001 g Phosphor in Form von Phosphorsaure einige Stunden erfordert, um den Molybdanniederschlag zu bilden, so dart man an die Empfindlichkeit der beschriebenen Reaction keine zu hohen Anspruche machen, denn um die genannte Menge Phosphor in Losung zu bringen, musste man von einer Eisenoder Bronzeprobe mit 0,1 Proc. Phosphor wenigstens 0,01 g mit Hulte des Stromes auflosen.

Phosphorkupfer. Das Product, welches durch Zufugen von Phosphor zu metallischem, auf Rothgluth einitztem Kupfer als ge-

schmolzene Masse erhalten wird, enthalt sehr wechselnde Mengen von Phosphor, und da auch die Zusammensetzung jedes einzelnen Blockes varurt, so kann eine Durchschnittsprobe nur auf die Weise erhalten werden, dass man mit dem Meissel an verschiedenen Stellen, auch aus dem Innern der durchgeschlagenen Blocke kleine Splitter abschlagt. Man bringt eine grossere Menge derselben, etwa 25 g, in einen mit Marke versehenen Literkolben und misst etwa 180 ccm Salpetersäure von 400 Bé, ab. Hiervon giebt man in den mit Trichter und Uhrglas bedeckten Kolben zunachst etwa 80 ccm und fügt, wenn die erste sturmische Reaction beendet ist, den Rest hinzu. Darauf erhitzt man den Kolben auf dem Drahtnetz zuerst mit einer kleinen Flamme, bis die rothen Dampfe fast verschwunden sind, und schliesslich zum gelinden Sieden, welches fortgesetzt wird, bis keine Spur von gefärbten Dämpfen mehr im Kolben zu sehen ist. Die Oxydation des Phosphors zu Phosphorsaure ist alsdann vollstandig. Salzsaure zuzusetzen ist nicht allein unnothig, sondern auch unzweckmassig, weil bei fortgesetzter Einwirkung der beiden Sauren auf einander bestandig gefarbte Dampfe entwickelt werden, und man also kein Anzeichen dafur hat, dass die Oxydation des Phosphors beendet ist. Nach dem Abkühlen füllt man mit Wasser bis zur Marke auf, mischt und pipettirt 100 ccm in einen mit Glasstopsel versehenen Litercylinder. Nachdem man Ammoniak bis zur Bildung einer klaren blauen Losung hinzugefügt hat, leitet man Schwefelwasserstoff ein, bis die über dem Schwefelkupfer stehende Losung schwach gelb gefarbt erscheint, und säuert mit concentrirter Essigsaure an. Die abgekühlte Losung wird mit Wasser zu 1 Liter erganzt und gemischt, wonach das Schwefelkupfer sich schnell absetzt.

Von der durch ein trockenes Filter filtrirten Losung werden 100 ccm (zur Controle zweimal) abpipettirt, mit Ammoniak schwach alkalisch gemacht und mit 12 ccm Magnesiamischung versetzt. Das mit einem Kork lose verstopfte Glas wird zwei Stunden lang mittelst einer Schuttelvorrichtung in Bewegung gehalten, wonach das Magnesium-Ammoniumphosphat quantitativ abgeschieden ist und, wie S 565 angegeben, weiter behandelt wird

Hat man die Gewissheit, dass das zu untersuchende Phosphorkupfer frei ist von Arsen, so kann man die Operation des Ansauerns mit Essigsaure sparen und die mit Schwefelwasserstoff gesattigte Flussigkeit sofort zu 1 Liter auffullen. 100 cm der abfiltrirten in noch genugend Ammoniak enthaltenden Losung werden dann ohne weiteres mit Magnesiamischung gefallt. Unter den angegebenen Bedingungen geht kein Kupfer in die Losung über, da sich Ammoniumpolysulfid kaum bildet.

Seitdem das Phosphorkupfer durch Reduction der Phosphoisaure des Handels mit Kohle unter Zusatz von Kupferhammerschlag dai-

1 1 1 Jane Da d + n lon

Handel. Dasselbe ist auch gleichmassiger zusammengesetzt und so sprode, dass es leicht zerkleinert werden kann. Eine Durchschnittsprobe lässt sich daher leichter herstellen, so dass eine kleinere Einwage genügt. Man wagt etwa 2,5 g ab und lost sie in der oben angegebenen Weise im Literkolben, indem man etwa 25 ccm Salpetersaure auf einmal hinzugiebt. Wenn die heftigste Einwirkung vorüber ist, beobachtet man haufig einen pulverformigen schwarzen Ruckstand; derselbe besteht aus Eisenphosphiden, aus dem in der Phosphorsaure, in der Kohle oder im Kupferhammerschlag enthaltenen Eisen herruhrend, und löst sich beim Erwarmen vollständig in uberschüssiger Salpetersaure. so dass auch in diesem Falle das Verschwinden der salpetrigen Dampfe ein Kennzeichen fur die vollständige Oxydation des Phosphors ist. Man verdunnt die ganze Menge der Losung im Kolben mit etwas Wasser, übersattigt mit Ammoniak und sattigt die Losung mit Schwefelwasserstoff. Das Ansauern mit Essigsaure ist hier unerlasslich, weil die Wahrscheinlichkeit eines Gehaltes an Arsen, aus der Phosphorsaure oder dem Kupferhammerschlag herruhrend, grosser ist, als bei dem S. 550 erwahnten Producte, welches meist aus reinem Kupfer und Phosphor dargestellt wird. Enthalt das Phosphorkupfer Spuren von Zinn, so bleibt beim Auflosen in Salpetersaure phosphorsaurehaltiges Zinnoxyd ungelost, welches aber beim Sattigen der ammoniakalischen Lösung mit Schwefelwasserstoff in Losung geht. Durch das Ansauern mit Essigsaure wird das Schwefelzinn, wie das Schwefelarsen, abgeschieden

Phosphorzinn. Dasselbe lost sich in Chlorwasserstoffsaure unter Entwicklung von selbst entzundlichem Phosphorwasserstoffgas. Die Entwicklung des letzteren wird auch durch Anwendung von Salpetersaure und Konigswasser nicht ganz verhindert, man musste also, um keinen Phosphor zu verhieren, an das Losungsgefass eine mit etwas rauchender Salpetersaure oder mit bromhaltiger Salzsaure beschickte Vorlage anschliessen Ausserdem musste die Auflosung in einem Strome von Kohlendioxyd vor sich gehen, weil bei hoherem Phosphorgehalt und Anwendung von concentrirtem Konigswasser leicht Explosion eintreten kann. Als L. Franck Phosphoraluminium in einer Kohlendioxydatmosphare in verdunnter Salpetersaure losen wollte, erfolgte eine heftige Explosion, welche der Einwirkung des Phosphorwasserstoffs auf das Stickstofftrioxyd zuzuschreiben ist.

Ein bequemes Losungsmittel fur Phosphorzinn ist das von Lobry de Bruyn (Bd I, S 185) vorgeschlagene Brom, wenn man so verfahrt, wie a a O beschrieben wurde. Wai die elektrolytische Bestimmung des Zinns vorausgegangen (Bd. I, S. 169), so befindet sich die gesammte Phosphorsaure in der vom Zinn befreiten Losung und kann in der ammoniakalischen Flussigkeit durch Magnesiamischung gefallt werden. Da aber in Gegenwart des Ueberschusses von Ammoniumoxalat etwas

gewaschenen Niederschlag in Salzsaure und fallt von neuem mit Ammoniak unter nochmaligem Zusatz von etwas Magnesiamischung.

Hat man einen Grund, die Phosphorsaure zuerst durch Molybdanlosung abzuscheiden, so kann dies nicht in Gegenwart des Ammoniumoxalats geschehen, weil dieses Salz die Fallung beeintrachtigt 1). Man sauert daher zur Zerstorung der Oxalsaure die Lösung mit Salpetersaure an und versetzt in der Wärme mit Kaliumpermanganat bis zur schwachen Rothfarbung, ehe man die Molybdanlösung zugiebt.

Soll der Phosphor des Phosphorzinns allein bestimmt werden, so verdampft man die Losung des Zinntetrabromids unter Zusatz von concentrirter Chlorwasserstoffsaure, wodurch das Zinn zum grossten Theil verflüchtigt wird, lost den Ruckstand in wenig Salzsaure auf und scheidet die geringe Menge von nicht verflüchtigtem Zinn durch Schwefelwasserstoff ab. Im Filtrate vom Schwefelzinn fällt man die Phosphorsaure nach Verjagung des Schwefelwasserstoffs entweder mit Magnesiamischung oder mit Molybdänlösung. Die Verfahren, welche darauf beruhen, grossere Mengen Zinn von Phosphorsäure durch Fällen mit Schwefelwasserstoff zu trennen, sind mangelhaft, weil der Niederschlag von Schwefelzinn bedeutende Mengen von Phosphorsaure enthalten kann (vergl. Bd. I, S. 185, 164).

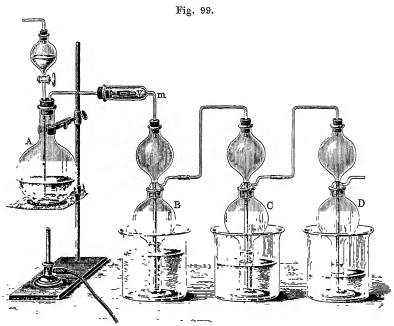
Phosphoraluminium. In diesem Phosphid bestimmt man nach L. Franck²) den Phosphor durch Zersetzen der Substanz mit Schwefelsäure und Oxydation des gebildeten Phosphorwasserstoffs zu Phosphorsaure durch Brom. Der von Franck benutzte Apparat (Fig. 99 a.f. S.) besteht aus dem mit Hahntrichter versehenen Zersetzungskolben A und drei Blum'schen Absorptionsflaschen B, C, D, von denen die beiden ersteren je 20 ccm, die letzte 15 ccm einer gesättigten Losung von Brom in Salzsaure enthalten. In die Flasche D geht in der Regel kein Phosphorwasserstoff über. Zwischen A und B befindet sich in der Erweiterung der Rohre m ein Bunsen'sches Kautschukventil v, welches ein Zurucksteigen der Bromlosung in den Kolben verhindern soll. Man beginnt damit, durch den Hahntrichter etwa 1,4 Stunde lang reines und getrocknetes Kohlendioxyd in den leeren Kolben einzuleiten, bis alle Luft aus dem Apparate entfernt ist. Das Phosphoraluminium muss im verschlossenen Wageglaschen abgewogen werden, weil es an feuchter Lutt Phosphorwasserstoff entwickelt, was sich schon am Geruch zu erkennen giebt. Man offnet das Glaschen im Halse des Kolbens, lasst es vorsichtig auf den Boden gleiten und leitet wieder eine Zeit lang Kohlendioxyd durch den Apparat Dann giebt man durch den Trichter 50 ccm Wasser hinzu und hierauf ganz allmahlich 50 ccm verdunnte Schwefelsaure (1 Thl. Saure auf 2 Thle. Wasser) Die Flussigkeiten mussen, um den Druck in den Absorptionsflaschen zu überwinden, durch Köhlen-

 $^{^{1}}$) J Konig, Zeitschr f anal. Chem 10, 305 (1871) - 2) Ibid 37 173

dioxyd eingepresst werden. Alsdann schliesst man den Hahn des Trichters und überlasst den Apparat wahrend 1/2 Stunde sich selbst.

Lasst die Gasentwicklung nach, so erhitzt man den Inhalt des Kolbens 1/2 Stunde lang zum Sieden und leitet schliesslich ebenso lange wieder Kohlendioxyd hindurch. Der Inhalt der Absorptionsflaschen wird in eine Porcellanschale entleert, auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft und der Rückstand in Wasser und Salpetersaure gelöst. Zur Fallung der Phosphorsaure wird mit Molybdanlosung versetzt und, wie unter Phosphorsaure angegeben, weiter behandelt.

Der Inhalt des Kolbens kann zur Bestimmung des Aluminiums und der Verunreinigungen benutzt werden.



Die Methode lasst sich auch auf die Analyse des Phosphorzinns anwenden, wenn man die Zersetzung mit Salzsaure bewirkt.

Bestimmung des Phosphors in den Phosphorbronzen Der Zusatz des Phosphors (meist in Form von Phosphorkupter, seltener von Phosphorzinn) zur Bronze hat in erster Linie den Zweck, die in den Metallen enthaltenen Oxyde zu reduciren, und dadurch den Legirungen bessere mechanische Eigenschaften zu verleihen Der Sauerstoff der Oxyde vereinigt sich dabei mit dem Phosphor zu Phosphorpentoxyd, welches als Metallphosphat beim Schmelzen eliminirt wird Es würde demnach genugen, dem Metallgemisch gerade so viel Phos-

geschieht wenigstens annahernd in einigen Fällen, z. B bei der Fabrikation von Leitungsdrahten fur die Telegraphie, wo es darauf ankommt, dem Draht durch Reinigung des Metalles eine hohe Festigkeit gegen Zerreissen zu geben, anderseits aber die Leitungsfahigkeit fur den elektrischen Strom nicht durch einen Gehalt an Phosphor herabzusetzen. In den meisten Fällen dagegen wird der Phosphorzusatz so bemessen, dass eine bestimmte Menge Phosphor in der Bronze bleibt, wodurch die Legirung beim Schmelzen dunnflussiger wird, die Formen also genauer ausfüllt, und ausserdem bestimmte mechanische Eigenschaften erlangt. Es kann also, wie F. Oettel 1) richtig bemerkt, eine Bronze in gewissen Fällen als Phosphorbronze bezeichnet werden, ohne Phosphor zu enthalten, und es besteht keine Vereinbarung darüber, dass eine Bronze ein Minimum von Phosphor enthalten musste, um als Phosphorbronze gelten zu dürfen.

Da die Bronzen alle Zinn enthalten, so besteht die einfachste Abscheidung des Phosphors in der Oxydation mit Salpetersaure. Hierbei ist jedoch zu beachten, dass zur vollständigen Abscheidung der gebildeten Phosphorsaure auf 1 Thl. derselben wenigstens 8 Thle. Zinn, also auf 1 Thl. Phosphor wenigstens 18 Thle. Zinn erforderlich sind. Es ist daher bei einer Bronze von ganz unbekannter Zusammensetzung unerlasslich, das Filtrat vom Zinn-Phosphorrückstande auf Phosphorsaure zu untersuchen. Enthalt dasselbe Phosphorsäure, so muss bei der Oxydation der Bronze eine entsprechende Menge reines Zinn zugesetzt werden, ein Fall, welcher haufig bei der Analyse der zur Darstellung der Phosphorbronze dienenden intermediaren, an Phosphor reichen Legirungen vorkommt.

Betragt der Phosphorgehalt 0,1 Proc. und weniger, so wagt man wenigstens 15 g der Legirung ab, übergiesst mit etwas Wasser und oxydirt mit chlorfreier Salpetersaure von etwa 1,4 spec Gewicht, zuletzt unter Erwarmen, bis das Zinnphosphat-Zinnoxyd möglichst weiss erscheint und alle salpetrigen Dampfe verjagt sind. Man verdunnt mit siedendem Wasser und lasst den Ruckstand sich vollkommen absetzen, was besonders bei phosphorarmen Rückständen nothig ist, um ein klares Filtrat zu erhalten, wahrend phosphorreiche sich leichter filtriren lassen. Sehr geeignet hierzu sind die sogenannten geharteten Filter. Das Auswaschen geschieht anfangs mit salpetersaurehaltigem Wasser durch Decantation, zuletzt mit reinem Wasser auf dem Filter

Zur Trennung der Phosphorsaure vom Zinnoxyd sind drei Methoden gebrauchlich

a) Abscheidung des Zinns durch Elektrolyse Diese Methode ist Bd I, S. 169 beschrieben Man concentriit die vom Zinn befreite Losung, macht sie mit Ammoniak alkalisch und fallt die Phosphorsaure mit Magnesiamischung, wie S 564 angegeben wird

b) Reduction des Zinns mit Cyankalium nach F. Oettel (loc. cit.). Ebenso wie die Wolframsaure (vergl. Bd. I, S 229) lasst sich auch die Phosphorsaure vom Zinnoxyd durch Schmelzen mit Cyankalıum leicht trennen. Das Gemenge von Zinnphosphat und Zınnoxvd braucht nur unvollständig ausgewaschen zu werden, wonach man es trocknet und im Porcellantiegel gluht. Hierauf fugt man etwa die dreifache Gewichtsmenge Cyankalium hinzu, erhitzt zum Schmelzen und erhalt die Masse wenige Minuten lang im feurigen Fluss. Das Zinnoxyd wird hierbei zu einem grauen Metallschwamm reducirt, wahrend die Schmelze neben Kaliumcyanat und uberschussigem Cyankalium alle Phosphorsaure als Kaliumphosphat enthält. Man kocht die Schmelze mit Wasser aus, filtrirt und kocht das mit concentrirter Salzsaure angesauerte Filtrat, bis alle Blausaure verjagt ist. Die Losung enthält in der Regel noch etwas Kupfer und Zinn, welche sich durch Einleiten von Schwefelwasserstoff schnell abscheiden lassen. Nach dem Abfiltriren der Sulfide kocht man die Losung zur Verjagung des Schwefelwasserstoffs und zerstort die letzten Mengen desselben durch einige Tropfen Bromwasser. Die Losung wird abgekuhlt, ammmoniakalisch gemacht und mit Magnesiamischung gefallt. Da das metallische Zinn und auch die geringe Menge der Sulfide sich sehr gut auswaschen lassen, so gelangt man mit Leichtigkeit dahin, dass das zu fallende Flussigkeitsvolumen nur 30 bis 50 ccm beträgt, was einer der Vorzuge dieser Methode ist.

Ein weiterer Vortheil besteht darin, dass die fast nie in einer Bronze fehlenden geringen Mengen Arsen, welche als Zinnarseniat in den Zinnphosphatruckstand übergehen, nicht in die zu fallende Phosphatlosung eintreten, weil ein Theil des Arsens sich beim Veraschen des Filters sowie beim Schmelzen mit Cyankalium verfluchtigt, der Rest sich aber mit dem Zinn legirt. Bei Gegenwart von Arsen vereinigt sich der sonst nicht leicht zusammenschmelzende Zinnschwamm zu kleinen Kugeln. Die Oettel'sche Methode ermoglicht demnach eine vollige Trennung des Phosphors vom Arsen.

c) Vor der Veroffentlichung der Methode Oettel's war folgendes Verfahren in Gebrauch. Man bringt den unvollstandig ausgewaschenen Ruckstand von Zinnphosphat-Zinnoxyd sammt dem Filter in eine Schale, fügt ein Stuckchen Aetzkali und etwas Wasser hinzu, wodurch eine fast klare Losung entsteht. Die Losung wird mit Wasser in einen Litercylinder gespult, mit Schwefelwasserstoff gesattigt und danach mit Essigsaure angesauert. Man verdunnt mit Wasser bis zu 1 Liter, mischt und lasst das Schwefelzinn bei geoffnetem Cylinder sich absetzen, was, wenn nothig, durch einen Zusatz von Chlornatium befordert werden kann. Von der durch ein trockenes Filter gegossenen Losung verdampft man einen aliquoten Theil des Cylinderinhaltes bis auf ein geringes Volumen, filtrirt etwa noch abgesetzte Flocken von

mischung. Man umgeht hierdurch das Auswaschen des Schwefelzinns; etwa vorhandenes Arsen wird mit letzterem abgeschieden. Der durch Vernachlässigung des Volumens des Sulfidniederschlages gemachte Fehler ist ohne Bedeutung für das Resultat.

Die Bestimmung des Zinns in der Phosphorbronze kann, wenn es nicht auf sehr genaue Resultate ankommt, wozu die elektrolytische Abscheidung die beste ist, in folgender Weise geschehen. Man bestimmt in einer Probe die Summe von Zinnphosphat und Zinnoxyd durch Wagen des scharf geglühten, gut ausgewaschenen Niederschlages und in einer anderen Probe den Phosphor nach b) oder c). Indem man den Phosphor auf Phosphorpentoxyd umrechnet und — auf gleiche Einwage bezogen — von der Summe abzieht, erhalt man das Zinnoxyd. Selbstredend muss die, wenn nothig, zur Abscheidung des Phosphors zugesetzte, gewogene Menge von reinem Zinn in Rechnung gezogen werden.

Gewisse Bronzen enthalten Phosphor und Zinn in einem Verhältnisse derart, dass sie auch nach wochenlangem Einwirken der Salpetersaure nicht zersetzt werden. Solche Bronzen mussen in Konigswasser gelost werden. Man ubergiesst 1 g Bronze mit 5 ccm Salpetersaure (spec. Gewicht 1,33) und 15 ccm Salzsaure (spec. Gewicht 1,12), und erwarmt auf dem Wasserbade, bis sich keine gefarbten Dampfe mehr zeigen, worauf man abkühlt, mit 250 ccm Wasser verdunnt und die Losung bei gewohnlicher Temperatur mit Schwefelwasserstoff sättigt. Danach erhitzt man das Ganze auf dem Wasserbade, bis der Geruch nach Schwefelwasserstoff fast verschwunden ist, der Niederschlag muss sich dann beim Aufrühren schnell zu Boden setzen. Nachdem man in die heisse Flussigkeit nochmals Schwefelwasserstoff eingeleitet hat, so lange, bis sie erkaltet 1st, lasst man die Sulfide bei geoffnetem Glase sich absetzen. Verfahrt man auf diese Weise, so enthält das gefällte Zinnsulfid keine Phosphorsaure (vergl. Bd. I, S. 164). Man filtrirt und wäscht mit schwefelwasserstoffhaltigem Wasser aus, dem man gegen Ende etwas Salzsaure zusetzt, um kein trübes Filtrat zu erhalten. Da das in vorhin beschriebener Weise gefallte Kupfersulfid sich nicht oxydirt, so kann das Auswaschen bis zur volligen Entfernung der Phosphorsaure aus dem Niederschlage fortgesetzt werden. Das Filtrat wird bis auf ein kleines Volumen eingedampft, die Salzsaure durch mehrfaches Verdampfen mit Salpetersaure zersetzt und schliesslich die Phosphorsaure mit Molybdanlosung gefallt. Das Weitere siehe bei Phosphorsaure.

Diese etwas umstandliche, aber genaue Methode ist auch anwendbar auf Bronzen, welche nicht genugend Zinn enthalten, um sammtlichen Phosphor durch Oxydation mit Salpetersaure abzuscheiden.

Phosphorige Säure u d Phosphite.

Die krystallisirte phosphorige Saure H₃ PO₃ zerfallt beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt, der wenig über 70° liegt, in Phosphorsaure und selbstentzundliches Phosphorwasserstoffgas

$$4 H_3 PO_3 = 3 H_3 PO_4 + PH_3$$
.

In den Losungen der Säure sowie der Alkaliphosphite erzeugt Silbernitrat einen schwarzen Niederschlag von metallischem Silber, unter Bildung von Phosphorsaure:

$$H_3 PO_3 + 2 Ag NO_3 + H_2O = 2 Ag + H_3 PO_4 + 2 HNO_3$$
.

Diese Reaction findet in concentrirten Lösungen schon in der Kalte, in verdunnten in der Wärme statt.

Mercuronitrat wird beim Erwarmen unter Abscheidung von grauem, metallischem Quecksilber reducirt

$$H_3 PO_3 + 2 HgNO_3 + H_2O = 2 Hg + H_3 PO_4 + 2 HNO_3$$

Quecksilberchlorid wird beim Erwarmen zu Quecksilberchloriur reducirt, eine Reaction, welche zur quantitativen Bestimmung der phosphorigen Saure dient. Kocht man mit einem Ueberschuss von phosphoriger Saure, so wird das Chlorur weiter zu grauem, metallischem Quecksilber reducirt.

Fugt man in einem Probirrohre zu phosphoriger Saure oder zu einem mit Schwefelsaure versetzten Phosphit ein Stuckchen Zink, verstopft die Oeffnung des Glases lose mit einem Baumwollebausch und legt auf diesen ein mit einem Tropfen concentrirter Silbernitratlosung befeuchtetes Stuck Filtrirpapier, so wird die benetzte Stelle des Papiers durch Phosphorwasserstoff citronengelb gefarbt, indem sich eine Verbindung von Silberphosphid Ag₃ P mit Silbernitrat bildet ¹)

$$6 \text{ Ag N O}_3 + PH_3 = (Ag N O_3)_3 Ag_3 P + 3 H N O_3.$$

Bei langerer Einwirkung wird der Flecken schwarz, infolge Bildung von Phosphorsilber und metallischem Silber. Der gelbe Flecken wird auch durch Betupfen mit Wasser schwarz, indem sich metallisches Silber abscheidet

$$(AgNO_3)_3$$
, $Ag_3P + 3H_2O = 6Ag + H_3PO_3 + 3HNO_3$

Diese Reaction verlauft also in allem analog der Gutzeit'schen Arsenreaction (Bd. I, S. 120) und ist daher nur entscheidend bei Abwesenheit von Arsen. Sie kann, die Abwesenheit von Arsen vorausgesetzt, auch dazu dienen, um phosphorige Saure neben Phosphorsaure nachzuweisen, da letztere durch Zink nicht ieducirt wird

Dass das bei Gegenwart von phosphoriger Saure aus Zink und Schwefelsaure entwickelte Wasserstoffgas, infolge eines Gehaltes an Phosphorwasserstoff, mit grüner Flamme brennt, wurde S. 541 erwahnt.

Durch Salpetersaure wird die phosphorige Saure zu Phosphorsaure oxydirt; ebenso, aber schwieriger, durch Kaliumpermanganat.

Die Unterphosphorsaure, $H_4P_2O_6$, welche keine analytische Bedeutung hat, welche aber bei der Oxydation von Phosphor an feuchter Luft neben phosphoriger Säure gebildet wird, unterscheidet sich von letzterer dadurch, dass sie mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag bildet, der auch in der Siedehitze nicht geschwärzt wird. Auch giebt Unterphosphorsäure mit Zink und Schwefelsaure keinen phosphorhaltigen Wasserstoff.

Quantitative Bestimmu g der phosphorigen Säure.

Man versetzt die mit Salzsaure angesauerte Lösung mit überschüssigem Quecksilberchlorid und berechnet die phosphorige Saure aus dem Gewichte des gefallten Quecksilberchlorurs, wie S. 546 beschrieben wurde.

Die Oxydation zu Phosphorsäure und die Bestimmung als solche ist nur in seltenen Fallen anwendbar, weil die phosphorige Saure und auch die Phosphite selten frei sind von Phosphorsaure Handelt es sich aber um Bestimmung der beiden Säuren, so erhitzt man die Substanz mit Kaliumchlorat und Salzsäure oder dampft sie mehrmals mit concentrirter Salpetersaure ein, ermittelt die Gesammtphosphorsaure und zieht die aus einer Fallung mit Quecksilberchlorid bekannte Menge phosphorige Saure, nach dem Umrechnen auf Phosphorsaure, von der Gesammtmenge der letzteren ab und erhält so die ursprünglich vorhandene Menge Phosphorsaure (vergl. S. 546).

In ein und derselben Probe kann die Bestimmung auch in der Weise ausgeführt werden, dass man nach dem Abfiltriren des Quecksilberchlorurs das überschussige Quecksilber mit Schwefelwassersoff ausfallt und im Filtrate die Summe der ursprünglich vorhandenen und der durch Oxydation der phosphorigen Saure entstandenen Phosphorsaure bestimmt.

Phosphorsäure.

Die in der Natur vorkommenden Verbindungen der Phosphorsaure, z. B. in Mineralien, Knochen, Rohguano, enthalten, abgesehen von einem besonderen Mineral, dem westindischen Pyrophosphorit, welches ein Calciumpyrophosphat ist, nur gewohnliche oder Orthophosphorsaure, H,PO₄ Die Industrieproducte, namentlich die Thomasschlacke, enthalten ebenfalls nur diese Modification, bezüglich der

Auf alle Falle ist die Orthophosphorsaure bei weitem die wichtigste der drei Phosphorsauren, sowohl wegen ihres Vorkommens als auch in analytischer Beziehung, weil die Pyro- und Metaphosphorsaure sich leicht in die Orthosaure überführen lassen und der Werth von phosphorsaurehaltigen Producten, sofern er von der Phosphorsaure bedingt ist, nur nach Orthophosphorsaure berechnet wird.

Orthophosphorsaure Die wichtigste Reaction zur Erkennung der gewohnlichen Phosphorsaure ist die Bildung des gelben Niederschlages auf Zusatz von Molybdanlösung 1). Vorschriften zur Bereitung des Reagens finden sich in Bd I, S. 812, 813, 820, von welchen die auf S. 813 die gebrauchlichste ist. Befindet sich die Substanz in alkalischer Losung, so sauert man mit Salpetersaure an; neutrale oder salpetersaure Losungen konnen ohne weiteres gepruft werden; bezuglich der salzsauren Losungen siehe weiter unten. Man versetzt eine Probe der Flussigkeit mit einem grossen Ueberschuss von Molybdanlosung, d. h. die Molybdansaure muss der vorhandenen Phosphorsaure gegenüber in grossem Ueberschuss zugesetzt werden. Entsteht der gelbe Niederschlag nicht sofort oder nach kurzer Zeit bei gewohnlicher Temperatur, so erwarmt man auf dem Wasserbade bis auf etwa 40°, und wenn nothig, zur Auffindung von Spuren von Phosphorsaure, stundenlang. Es kann aber nur ein sich zu Boden setzender Niederschlag, niemals eine blosse Gelbfarbung, welche der Bildung des Niederschlages, namentlich bei Spuren von Phosphorsaure, voraufgeht, als Reaction auf Phosphorsaure betrachtet werden.

Die Vorschrift, einen grossen Ueberschuss von Molybdanlosung hinzuzufugen, grundet sich auf die Eigenschaft des gelben Niederschlages, in einer Anzahl von Korpern — Basen, Salzen und Sauren — namentlich auch in Phosphorsaure loslich zu sein, dagegen in Gegenwart derselben sich abzuscheiden, wenn Molybdanlosung im Ueberschuss zugesetzt wird Ohne einen solchen Ueberschuss des Reagens konnte es also vorkommen, dass Phosphorsaure, gerade wenn sie in grosser Menge vorhanden ist, übersehen, oder bei quantitativen Fallungen nicht vollstandig abgeschieden wurde.

In genannter Weise erzeugt, ist der Niederschlag in verdunnter Salpetersaure, Schwefelsaure und Salzsaure unloslich. Die concentrirten Sauren dagegen, namentlich grosse Mengen von Salzsaure, beeintrachtigen die Fallung selbst bei überschussig vorhandener Molybdanlosung, weshalb es beim Nachweis geringer Mengen von Phosphoisaure immer anzurathen ist, die Salzsaure vorher durch Eindampfen mit Salpetersaure zu verjagen. In den meisten Fallen kann man jedoch in den in Salpetersaure unloslichen Phosphaten, Zinnphosphat und Wismuthphosphat, welch ersteres beim Oxydiren phosphorhaltiger Zinnlegirungen hinterbleibt, die Phosphorsaure in der Ait nachweisen, dass

man den Ruckstand mit moglichst wenig concentrirter Salzsaure bis zur Auflösung digerirt und die genugend verdunnte Losung mit Molybdanlosung versetzt. Besser ist es immerhin, die Metalle vorher durch Schwefelwasserstoff abzuscheiden. Organische Körper, besonders Weinsaure, Oxalsaure, Citronensaure, beeintrachtigen oder verhindern ebenfalls die Fallung selbst durch überschussige Molybdanlosung. Dieselben müssen durch Glühen oder Schmelzen mit Natriumcarbonat und Salpeter vorher zerstort werden. Ebenso hindernd wirken die beim Auflosen kohlenstoffhaltigen Eisens sich bildenden organischen Substanzen (vergl. S. 550).

Arsensaure giebt mit Molybdanlosung bei gewohnlicher Temperatur keinen, beim Erhitzen und besonders beim Kochen einen ahnlichen Niederschlag wie die Phosphorsaure, nach dessen Absetzen die uberstehende Losung langere Zeit gelb gefarbt erscheint; wahrend die uber dem Phosphormolybdanniederschlage stehende Losung, wenn sie nicht durch andere Substanzen gefarbt ist, farblos wird Um daher eine Verwechselung zu vermeiden, darf bei der Reaction auf Phosphorsaure nicht uber 40° erwarmt werden. Dies ist zu beachten, wenn man den beim Oxydiren zinnhaltiger Legirungen durch Salpetersaure erhaltenen Ruckstand, wie vorhin erwahnt, in seiner salzsauren Losung auf Phosphorsaure prufen will, weil ein etwaiger Arsengehalt der Legirung als Zinnarsenat in das Zinnoxyd übergeht, wie der Phosphor als Zinnphosphat. Man thut daher in zweiselhaften Fallen besser, die salzsaure Lösung mit Schwefelwasserstoff zu fallen, wodurch Zinn und Arsen eliminist werden. Hat man eine Losung mit Schwefelwasserstoff behandelt, so muss man denselben vor dem Zusatze der Molybdanlosung durch Erhitzen entfernen, weil sonst die Molybdanlosung reducirt oder gar Schwefelmolybdan gefallt wird (Bd. I, S 210)

Kieselsaure giebt mit Molybdanlosung bei gewohnlicher Temperatur keine Reaction, beim Erhitzen nur eine starke Gelbfarbung, aber keinen Niederschlag. In der Regel scheidet man übrigens die Kieselsaure beim Beginn der Analyse ab

Nach F. Hundeshagen 1) ist der gelbe Niederschlag ein Ammoniumsalz der Phosphordodekamolybdansaure, und zwar besteht derselbe nach dem Trocknen im Exsiccator, je nachdem er im salpetersaurer oder in salzsaurer Losung gefallt wird, aus Triammoniumphosphordodekamolybdat, welches 2 Mol Salpetersaure oder Salzsaure und 1 Mol. Wasser enthalt, wahrscheinlich im loser, chemischer Bindung

$$\begin{array}{lll} (\operatorname{Mo} O_{3})_{1^{0}} \operatorname{PO}_{4} (\operatorname{N} \Pi_{4})_{1} & (\operatorname{H} \operatorname{N} O_{3})_{2} \cdot \operatorname{H}_{2} O \\ (\operatorname{Mo} O_{1})_{12} \operatorname{PO}_{4} (\operatorname{N} \Pi_{4})_{1} & (\operatorname{H} \operatorname{Cl})_{2} \cdot \operatorname{H}_{2} O. \end{array}$$

Der Niederschlag lost sich in Ammoniak und wird aus der ammoniakalischen Losung durch überschussige Salpetersaure wieder ausgefallt Magnesiamischung, bestehend aus einer Losung von Chloragnesium, Chlorammonium und Ammoniak (Bd. I, S. 811, 812, 813, 817), fällt aus neutraler oder ammoniakalischer Losung der Orthophosphate, also auch aus der ammoniakalischen Losung des gelben Molybdanniederschlages (siehe vorhin), weisses, krystallinisches Ammonium-Magnesiumphosphat, MgNH₄ PO₄ + 6 H₂O, schwer loslich in reinem Wasser, fast ganz unloslich in ammoniakhaltigem Wasser, leicht löslich in Mineralsauren und in Essigsäure. Schutteln der Losung oder Reiben der Glaswande mit einem Glasstabe ruft den Niederschlag auch in sehr verdunnten Losungen hervor.

Da Arsensaure einen ganz ahnlichen Niederschlag giebt, so muss dieselbe vorher durch Schwefelwasserstoff entfernt werden.

Pyrophosphorsaure. Diese For der Phosphorsaure hat analytische Bedeutung insofern, als sie bei Gluhen von Orthophosphorsaure oder von deren Salzen entstehen kann und dann wieder in Orthophosphorsaure umgewandelt werden muss, bevor man letztere bestimmt. Die Pyrophosphorsaure entsteht aus der Orthophosphorsaure durch Erhitzen auf 200 bis 300°, inde 1 Mol. Wasser austritt:

$$2 H_3 P O_4 = H_4 P_2 O_7 + H_2 O.$$

Pyrophosphate entstehen durch Schmelzen oder Gluhen der Orthosalze von der Formel M'₂HPO₄, worin M' ein einwerthiges Metall bedeutet, z. B.

$$2 \text{ Na}_2 \text{HPO}_4 = \text{Na}_4 P_2 O_7 + H_2 O.$$

In gewissen Guanosorten kommt, wie C. Gilbert¹) zuerst nachgewiesen hat, Calciumorthophosphat von der Zusammensetzung CaHPO₄ vor, welches beim Einaschern des Guanos, ahnlich dem vorhin erwahnten Natriumsalz, mehr oder weniger in Calciumpyrophosphat Ca₂P₂O₇ und Wasser zerfallt. Ist in den der Formel M'2HPO₄ oder M"HPO₄ entsprechenden Orthophosphaten der Wasserstoff durch Ammonium ersetzt, so gehen dieselben beim Gluhen ebenfalls in Pyrophosphat uber, z. B.

$$2 MgNH_4PO_4 = Mg_2P_2O_7 + 2 NH_3 + H_2O.$$

Auf letzterer Zersetzung beruht die Bestimmung der Phosphorsaure als Magnesiumpyrophosphat.

Die Losungen der Pyrophosphate geben mit Silbernitrat einen weissen, flockigen Niederschlag von Silberpyrophosphat

$$Na_4 P_2 O_7 + 4 Ag N O_3 = Ag_4 P_2 O_7 + 4 Na N O_3$$

Die Orthophosphate geben mit demselben Reagens einen gelben Niederschlag von Silberorthophosphat, Ag₃PO₄. Beide Niederschlage sind in Ammoniak und in Salpetersaure loslich

Molybdanlosung erzeugt in den Lösungen der Pyrophosphate keinen Niederschlag bei gewohnlicher Temperatur. Erwarmt man jedoch, so bildet sich allmahlich der gelbe Niederschlag, weil die Pyrophosphorsaure durch Erwarmen mit Salpetersaure in Orthophosphorsaure übergeht.

Zur vollstandigen Umwandlung von Pyro- in Orthophosphorsäure muss das Erhitzen mit concentrirter Salpetersaure langere Zeit fortgesetzt werden. Langeres Erhitzen in alkalischer Losung bewirkt dieselbe Umwandlung. Am schnellsten und sichersten jedoch wirkt Schmelzen mit Alkalicarbonat, weshalb man dieses Verfahren speciell zur Behandlung der Guanoasche vorzieht.

Metaphosphorsaure entsteht beim Auflösen von Phosphorpentoxyd, sowie durch starkeres Erhitzen der Ortho- oder Pyrophosphorsaure unter nochmaligem Austritt eines Moleculs Wasser:

$$H_4 P_2 O_7 = 2 HPO_3 + H_2 O.$$

Metaphosphate entstehen durch Erhitzen von Orthophosphaten, wenn letztere die Zusammensetzung M'H₂PO₄ haben, worin der Wasserstoff auch durch Ammonium ersetzt sein kann, z. B. Phosphorsalz:

$$NaHNII_4PO_4 = NaPO_3 + NH_3 + H_2O.$$

Metaphosphorsaure fallt Eiweisslosung; geloste Metaphosphate geben dieselbe Reaction erst auf Zusatz von Essigsaure (Unterschied von der Ortho- und Pyrophosphorsaure und deren Salzen). In Silbernitratlosung eizeugt Metaphosphorsaure einen weissen Niederschlag; auch gegen Molybdanlosung verhalt sie sich wie Pyrophosphorsaure. (Siehe auch die quantitative Bestimmung der Pyrophosphorsaure.)

Durch langeres Kochen mit Salpetersaure oder Salzsaure und noch leichter durch Schmelzen mit Alkalicarbonat gehen die Metaphosphate in Orthophosphate über.

Die Metaphosphorsaure kommt in der Analyse noch weniger in betracht als die Pyrophosphorsaure. Sie kann indess in der concentrirten Phosphorsaure des Handels vorkommen, wenn dieselbe zum Verjagen der Schwelelsaure stark erhitzt wurde. Die Metaphosphorsaure geht aber schon durch langeres Stehen ihrer Losung allmahlich in die Orthosaure über und zwar ohne Zwischenbildung von Pyrophosphorsaure. Neutralisien und Schmelzen mit Alkalicarbonat ist daher auch ber der Analyse der Handelsphosphorsaure anzuempfehlen

Qualitative Trennung der Phosphorsaure.

So leicht der Nachweis der Phosphorsaure ist, so storend kann die Gegenwart derselben werden, wenn es sich um die Trennung von Mangan, den alkalischen Erden und Magnesium handelt. Da namlich beim gewöhnlichen Gange der qualitativen Analyse Baryum, Strontium, Calcium und Magnesium, bei Gegenwart von Phosphorsaure mit den Metallen der Schwefelammoniumgruppe aus, und die Metalle dieser Gruppe selbst konnen statt als Hydroxyde oder Sulfide als Phosphate ausfallen, was die Trennung stort. Die Ausfallung der alkalischen Erden kann vollstandig sein, wenn genügend Phosphorsaure vorhanden ist. Letztere muss daher aus den Losungen entfernt werden, und ihre Abscheidung grundet sich auf folgendes Verhalten zum Eisenoxyd.

Fugt man zu einer Losung, welche Phosphorsaure enthalt, etwas mehr Eisenoxydsalz, z. B. Ferrichlorid, als zur Bildung von Ferriphosphat, FePO₄, erforderlich ist, und übersattigt mit Ammoniak, so fallt die ganze Menge Phosphorsaure als Ferriphosphat und das überschussige Eisen als Hydroxyd aus. Sind ausserdem alkalische Erden, Magnesiu, Mangan zugegen, so enthalt der Niederschlag auch Phosphate dieser Metalle, und obgleich letztere in Essigsaure löslich sind, lassen dieselben sich nicht von dem in Essigsaure unloslichen Ferriphosphat durch diese Saure trennen.

Neutralisirt man dagegen die mit überschussigem Ferrisalz versetzte phosphorsaurehaltige Losung so genau wie moglich mit Natrium-carbonat, fugt Natriumacetat und Essigsaure hinzu und erhitzt, so fallt alle Phosphorsaure als Ferriphosphat und das überschussige Eisen als basisches Ferriacetat aus, wahrend die anderen genannten Metalle in Losung bleiben.

Thonerde verhalt sich in derselben Weise wie Eisenoxyd, war dieselbe zugegen, so geht sie ebenfalls theils als Phosphat, theils als basisches Acetat in den Niederschlag über.

Ein grosserer Ueberschuss von Eisen ist bei dieser Operation zu vermeiden, weil das Ferriphosphat in Ferriacetat loslich ist. Ist daher in der ursprunglichen Losung viel Eisenoxyd neben wenig Phosphorsaure enthalten, wie z B. in Losungen von Eisenerzen, so muss man zunachst die ganze Eisenmenge durch Kochen der salzsauren Losung mit Natriumhydrosulfit zu Ferrosalz reduciren, weil Ferroacetat das Ferriphosphat nicht lost. Alsdann fugt man so viel Ferrichloridiosung hinzu, dass die Flussigkeit rothlich gefarbt erscheint, und verfahrt zur Abscheidung der Phosphorsaure, wie vorhin angegeben (vergl. S. 578).

Gewichtsanalytische Bestimmung der Phosphorsaure.

Die Abscheidung als Ammonium - Magnesiumphosphat und Wagung als Magnesiumpyrophosphat ist die bei weitem am haufigsten angewandte Methode Man versetzt die Losung, wenn sie Phosphorsaure nur neben Alkalien oder Ammonium enthalt, mit Ammoniak in geringem Uebeischuss und darauf tropfenweise und unter beständigem Umruhren mit Magnesiamischung in massigem gewohnlicher Temperatur stehen. Niederschlage, welche weniger als etwa 0,05 g P₂O₅ enthalten, müssen zur vollständigen Abscheidung langer stehen. Eine vollständige Fallung wird aber auch bei dieser Concentration erreicht, wenn man das Gefäss zwei Stunden lang in bestandiger Bewegung erhalt.

In Ermangelung einer Schüttelmaschine kann man sich leicht folgende Vorrichtung herstellen. Man hangt einen Bleiring von etwa 7 kg Gewicht mittelst einer Schnur an der Zimmerdecke auf. Auf dem Ringe liegt eine dicke Holzplatte, welche mit sechs bis acht zur Aufnahme der Gefasse dienenden Vertiefungen versehen ist. Das Ganze braucht man wahrend zwei Stunden nur einigemal in Umdrehung zu versetzen, um den Niederschlag die ganze Zeit hindurch in Bewegung zu erhalten. Die Dimensionen des Bleiringes können etwa folgende sein: ausserer Durchmesser 63 cm, Breite 2 cm, Hohe 3,2 cm. Als Schnur, welche die haufigen Torsionen erträgt, bewahrt sich rohrenformig geflochtener Lampendocht.

Der Niederschlag wird abfiltrirt und so lange mit einer Mischung von 1 Thl. kauflichem Ammoniak und 3 Thln. Wasser ausgewaschen, bis eine mit Salpetersaure angesauerte Probe des Filtrats auf Zusatz von Silbernitrat keine Trubung von Chlorsilber, oder bis einige Tropfen des Filtrats, auf Platinblech verdampft, keinen Ruckstand mehr hinterlassen. Nach dem Trocknen wird der Niederschlag vom Filter in einen gewogenen Porcellantiegel gebracht, das fest zusammengedrehte Filter nach dem Einaschern auf dem Tiegeldeckel in den Tiegel tallen gelassen und der Tiegel anfangs schwach, zuletzt moglichst stark gegluht. Sollte das Magnesiumpyrophiosphat nach dem Gluhen nicht rein weiss sem, so befeuchtet man es mit Salpetersauie, trocknet und gluht nochmals.

Die Bestimmung der Phosphorsaure als Magnesiumpyrophosphat lasst in bezug auf Genauigkeit nichts zu wunschen übrig, wenn die Fallung in der Losung eines reinen Alkaliphosphats geschieht. Dies ist indess selten der Fall, und die Losung enthalt in der Regel Ammoniumsalze, wie z. B. bei der Analyse des Phosphorkupfers (S. 550). Der Fallung als Ammonium-Magnesiumphosphat geht terner haufig die Fallung als Ammonium-Phosphormolybdat voraus, infolge deren die Losung auch Molybdansaure enthalt Unter diesen Umstanden kann es vorkommen, dass der Magnesiumniederschlag nicht als reines MgNH₄PO₄ anzusehen ist und aus dem Gewichte des geglühten und als Magnesiumpyrophosphat betrachteten Ruckstandes entweder zu viel oder zu wemg Phosphorsaure berechnet wird. Dass ahnliche Schwierigkeiten bei der Bestimmung des Magnesiums angetroffen werden, wurde Bd. I, S. 831 ausgeführt. Im vorhegenden Falle zeigen sich die angedeuteten Fehler besonders bei der Bestimmung der Phosphorsaure nach der Molybdanmethode, weshalb die Besprechung derselben im Nachstehenden geAbscheidung der Phosphorsäure als Tria moniumphosphordodekamolybdat.

Die salpetersaure Lösung der Substanz, welche in 50 bis 100 ccm etwa 0,1 bis 0,2 g P₂O₅ enthalt, wird unter U ruhren mit so viel Molybdanlösung versetzt, dass auf 0,1 g P₂O₅ 100 ccm Molybdanlösung kommen. Man erwärmt 4 bis 6 Stunden lang auf dem Wasserbade auf 50 bis 60°, kühlt ab, filtrirt und wascht den gelben Niederschlag mit verdünnter Ammoniumnitratlösung (1:3 Wasser) oder mit den Bd. I, S. 812 angeführten Waschflussigkeiten aus, bis die in der ursprunglichen Lösung enthaltenen Metalle entfernt sind.

Es sind nun zwei Verfahren ublich, um den gelben Niederschlag zu losen und aus der erhaltenen Lösung die Phosphorsaure zu fallen. Das eine, von R. Fresenius, O. Abesser-W. Jani-M. Maercker, welches im Folgenden kurz das Maercker'sche Verfahren genannt wird, besteht darin, den Niederschlag auf dem Filter in möglichst wenig warmem Ammoniak zu losen (1 Thl. concentrirtes Ammoniak und 3 Thle. Wasser), die ammoniakalische Losung mit Salzsaure so weit zu neutralisiren, bis der entstehende gelbe Niederschlag nur noch langsam verschwindet, die abgekuhlte Mischung durch tropfenweisen Zusatz der Magnesiamischung zu fallen und die Fallung durch schliesslichen Zusatz von so viel Ammoniak, dass die Losung 21/2 bis 3 Proc. freies Ammoniak enthalt, zu vervollständigen (vergl. Bd. I, S. 812). Das zweite, von B. Peitzsch, W. Rohn und P. Wagner angegebene, im Folgenden kurz das Wagner'sche Verfahren genannt, unterscheidet sich vom ersteren dadurch, dass der Zusatz der Magnesiamischung nicht zur neutralisirten, sondern zur ammoniakalischen Losung des gelben Niederschlages geschieht. Demnach lost man den gelben Niederschlag in 21/2- bis 3 procentigem Ammoniak und fallt diese Losung durch tropfenweisen Zusatz der Magnesiamischung

Bemerku ge zu der Molybdänmethode.

Da die Abscheidung der Phosphorsaure durch Molybdanlosung die einzige Methode ist, welche gestattet, die Phosphorsaure in Gegenwart der meisten anderen Substanzen zu fallen, so wird diese Methode bei Schiedsanalysen und zur Beurtheilung anderer Methoden vielfach angewandt. Die quantitative Fallung der Phosphorsaure ist einwandsfrei, wenn man nach den gegebenen Vorschriften, welche in unwesentlichen Punkten differiren, verfahrt. Die Hauptbedingungen zum Gelingen der Operation sind folgende Kieselsaure und Arsensaure werden zur grosseren Vorsicht vorher abgeschieden (vergl. S. 561). Betreffs der organischen Substanzen siehe S. 561. Um den S. 560 erwahnten nothwendigen Ueberschuss von Molybdat in der Losung zu haben, setzt man gewohnlich so viel Molybdanlosung zu, dass auf

gelben Niederschlages entspricht (S. 561), sondern 48 Mol. vorhanden sind. Ueber den Gehalt an Phosphorsaure hat man meistens Anhaltspunkte. Die annahernde Gleichheit der Moleculargewichte ($P_2O_5 \equiv 140.94$, $MoO_3 \equiv 142.94$, $H \equiv 1$) macht die Rechnung leicht, wenn die Molybdanlosung aus MoO_3 hergestellt wurde; für die aus Ammoniummolybdat, $(NH_4)_b Mo_7O_{24} + 4H_2O$, hergestellten Losungen ist zu beachten, dass dieses Salz 81.5 Proc. MoO_3 enthalt. Auf alle Falle hat man also ein Volumen Molybdanlosung zuzusetzen, welches auf 1 g des zu fallenden P_2O_5 , $48 \text{ g} MoO_3$ enthalt. Die meisten Vorschlage zur Bereitung von Molybdanlosung gehen dahin, dass 100 ccm Losung mehr als $4.8 \text{ g} MoO_3$ enthalten, so dass dieses Volumen zur Fällung von $0.1 \text{ g} P_2O_5$ hinreicht. Die Vorsicht verlangt jedoch, dass man nach anscheinend beendeter Fällung einige Cubikcentimeter der klaren Losung abhebt und auf Zusatz des gleichen Volumens Molybdanlosung erwärmt (vergl. Bd. I, S. 811).

Zu hohes Erhitzen (uber 70°) der mit Molybdanlosung versetzten Flussigkeit ist zu vermeiden, ebenso zu langes Stehenlassen, weil sich sonst freie Molybdansaure ausscheidet (s. weiter unten).

Die Anwesenheit von Salzsaure und von Chloriden, namentlich von Ammoniumchlorid, wird als nachtheilig fur die vollkommene Abscheidung des gelben Niederschlages betrachtet. Man pflegt daher die Salzsaure, welche beim Auflosen von Eisenerzen oder Schlacken nicht gut zu entbehren ist, durch Abdampfen mit Salpetersaure zu verjagen. Diese Operation ist nicht allein zeitraubend, sondern hat auch haufig die Bildung eines gelblichweissen basischen Ferriphosphats zur Folge, welches durch Digermen unt Salpetersaure nicht mehr gelost wird. C. Meineke 1) hat daher Versuche daruber angestellt, ob Ammoniumchlorid in Gegenwart grosser Mengen von Salpetersaure, welche erforderlich sind, um eisenfieie Molybdanniederschlage zu erhalten, die Fallung der Phosphorsaure als Ammonium-Phosphormolybdat hindert. Diese Versuche haben eigeben, dass selbst weit grossere Ammoniumchloridmengen, als sich durch Neutralisation der zum Losen der Substanz erforderlichen Salzsaure durch Ammoniak bilden, Aenderung oder Schwankung in dem Resultate bewirken

Hiernach kann man also die chlorwasserstoffsaure Losung, z. B. eines Eisenerzes, mit Ammoniak fallen, den Niederschlag sofort in überschussiger Salpetersaure losen und diese Losung mit Molybdanlosung fallen. Sollte bei grosserem Mangangehalte eine theilweise Fallung von Manganioxyden durch Ammoniak eintreten, welche sich in Salpetersaure nicht wieder losen, so bringt man dieselben durch vorsichtigen Zusatz von etwas Oxalat (nicht mehr als notling, vergl. S. 561) oder von Wasserstoffsuperoxyd in Losung

Geringe Mengen von freier Salzsaure storen übrigens die Ab-

^{1) (9,} m - 2to 90 113 (1896)

scheidung des gelben Niederschlages nicht; man kann daher die Fallung der Phosphorsaure in einer Eisenerzlosung auf die Weise ausfuhren, dass man die salzsaure Losung von 1 bis 2 g des Erzes nach dem Filtriren bis auf etwa 10 ccm abdampft und diese von der Hauptmenge freier Salzsaure befreite Losung in die auf 60° erwarmte Molybdanlosung unter Umruhren eingiesst.

Auflösen des gelben Niederschlages und Fällen der Phosphorsaure mit Magnesiamischung. Haufige Analysendifferenzen, welche namentlich bei den Bestimmungen der Phosphorsaure in der Düngerindustrie vorkamen, waren Veranlassung, den Fehlerquellen, welche der Molybdanmethode anhaften, nachzuforschen. Als langer bekannte Fehlerquellen sind zu erwahnen die Loslichkeit des Ammonium-Magnesiumphosphats in der Flüssigkeit, welcher man durch thunlichste Beschränkung der Flüssigkeitsmenge zu begegnen suchte; ferner das Mitfallen von basischem Magnesiumsulfat, welches man dadurch verhindern wollte, dass man die Magnesiamischung mit Magnesiumchlorid anstatt mit Magnesiumsulfat bereitete. Den eigentlichen Grund für den Ueberschuss an Magnesia im Niederschlage siehe weiter unten bei Neubauer's Untersuchungen.

Zu hohe Resultate werden auch gefunden, wenn man die ganze Menge der Magnesiamischung plotzlich zur ammoniakalischen Phosphatlosung giesst, wie B. Peitzsch, W. Rohn und P. Wagner 1) gezeigt haben. Nach diesen Autoren ist es durchaus nöthig, das Reagens unter Umrühren einzutropfeln. Namentlich die ersten 6 bis 8 ccm sind vorsichtig einzutropfeln. Auf einen grosseren oder geringeren Ueberschuss an Magnesiamischung kommt es alsdann nicht an, wahrend bei plotzlichem Zusatz des Reagens der Fehler um so grosser wird, je grosser der Ueberschuss ist. Eine weitere Fehlerquelle war bei dem Maercker'schen Verfahren (Fallen in fast neutraler Losung) das Mitreissen von Molybdansaure durch den Niederschlag, diese suchte man durch starkes Gluhen des Niederschlages über dem Geblase zu verfluchtigen.

Auf eine neue Fehlerquelle machte H. Neubauer 2) aufmerksam, indem er zeigte, dass der Magnesianiederschlag nicht unter allen Umstanden als Ammonium-Magnesiumphosphat von der Zusammensetzung MgNH $_4$ PO $_4$ anzunehmen ist und dass je nach seiner Zusammensetzung entweder ein zu hohes oder ein zu niedriges Resultat erhalten wird.

Bei dem Wagner'schen Verfahren (S. 566), bei welchem das Reagens langsam zu einer Losung von Ammoniumphosphat in überschussigem Ammoniak gefügt wird, fallt die gesammte Phosphorsaure aus, ehe ein Ueberschuss von Magnesiumchlorid vorhanden ist In Gegenwart der Ammoniumsalze fallt aber alsdann ein Niederschlag,

¹⁾ Zeitschi f anal Chem 19, 444 (1880) — 2) Zeitschi f anoig Chem

welcher nicht ganz aus ${\rm Mg\,NH_4P\,O_4}$ (Dimagnesiumammoniumphosphat), sondern zum Theil aus ${\rm Mg\,(NH_4)_4\,(P\,O_4)_2}$ (Monomagnesiumammoniu - phosphat) besteht. Diese Verbindung zerfallt beim Gluhen zunachst in Magnesiummetaphosphat, Ammoniak und Wasser

$$Mg(NH_4)_4(PO_4)_2 = Mg(PO_3)_2 + 4NH_3 + 2H_2O_5$$

und das Metaphosphat geht bei erhöhter Gluth allmählich in Pyrophosphat uber unter Verlust von Phosphorpentoxyd:

$$2 Mg(PO_3)_2 = Mg_2P_2O_7 + P_2O_5$$

Unter den genannten Bedingungen enthält der Niederschlag also zu wenig Magnesium, und zwar um so weniger, je mehr Ammoniumsalze in der zu fallenden Losung vorhanden sind. Das Resultat fallt also zu niedrig aus.

Neubauer hat die Verfluchtigung von Phosphorpentoxyd direct bewiesen, indem er die Innenseite des Tiegeldeckels mit in Wasser aufgeschwemmtem, gefalltem Magnesiumhydroxyd bestrich. Nach dem Glühen betragt die Gewichtszunahme des Deckels, in dessen Magnesiumuberzuge die Phosphorsaure nachgewiesen werden kann, so viel wie der Phosphorsaureverlust des Niederschlages. Man kann also auf diese Weise den Fehler direct bestimmen.

Bei dem Maercker'schen Verfahren (S. 566) wird die ammoniakalische Phosphatlosung mit Salzsaure moglichst neutralisirt, d.h. man fugt so lange Salzsaure hinzu, bis der entstehende gelbe Niederschlag sich nicht mehr schnell, sondern nur allmahlich wieder auflost diesem Falle ist aber die Losung nicht mehr ammoniakalisch, sondern schon schwach sauer Fugt man nun das Reagens hinzu, so entsteht infolge der sauren Reaction der Losung nicht sogleich ein Niederschlag, sondern erst dann, wenn mit der Magnesiamischung eine genugende Menge freien Ammoniaks zugeführt ist, und der Niederschlag bildet sich also in Gegenwart eines Ueberschusses von Magnesiumchlorid. Unter diesen Umstanden fallt neben dem beabsichtigten MgNH4PO4 auch Trimagnesiumphosphat, Mg, (PO,), aus, welches sich beim Gluben nicht verandert, so dass, da dasselbe mehr Magnesium enthalt als das Pyrophosphat, das Resultat zu hoch ausfallt. Das Trimagnesiumphosphat lasst sich in der von Tollens angegebenen Weise erkennen 1), indem man den gegluhten Niederschlag in Wasser suspendirt, eine geringe Menge neutraler Silbernitratiosung hinzulugt und erwarmt. Der Niederschlag farbt sich alsdann infolge Bildung von Silberorthophosphat gelb

Nach dem Gesagten halt Neubauer es überhaupt für praktisch unmöglich, die nach der Molybdanmethode zu bestimmende Phosphorsaure stets in vollkommen reines Magnesiumpyrophosphat überzu-

1 1 1000 4 19

fuhren. Das Wagner'sche Verfahren (Fallen in ammoniakalischer Lösung) giebt fur die Düngeranalyse genugend genaue Resultate, da dieselben bei einer Einwage von 1 g Substanz höchstens um 0,2 Proc. zu gering gefunden werden. Es ist auch das bequemere und lasst infolge des Ammoniakgehaltes der Losung keine Molybdänsäure mitfallen. Da nun diese Methode eben wegen ihrer einfachen, leicht zu beobachtenden Bedingungen zu übereinstimmenden Resultaten führt, so hat Neubauer die Verluste, welche bei verschieden grossen Gewichten des geglühten Niederschlages gefunden werden, bestimmt und eine Correctionstabelle aufgestellt, aus welcher die zum jeweilig erhaltenen Gewichte des Niederschlages zu addirenden Mengen Magnesiu pyrophosphat abgelesen werden konnen, wenn man ganz genaue Resultate verlangt (loc. cit. 4, 264).

C. Meineke¹) halt es für bedenklich, sich einer von einem anderen Chemiker aufgestellten empirischen Correctionstabelle zu bedienen, wenn man zu exacten Resultaten gelangen will; er zieht es daher vor, sich in folgender Weise den Verlust bei jeder Analyse selbst zu berechnen. Da namlich nach Neubauer's Untersuchungen der Gewichtsverlust, welchen der massig geglühte Niederschlag beim starkeren Glühen erleidet, von der Zersetzung des Magnesiummetaphosphats herruhrt, so lasst sich aus den beiden Gewichtsbestimmungen das Mengenverhaltniss von Metaphosphat und Pyrophosphat im massig geglühten Niederschlage berechnen.

Es sei z B. gefunden worden 175,4 mg Niederschlag nach massigem Gluhen und 171,7 mg nach dem Glühen über dem Geblase bis zur Gewichtsconstanz, so betragt die Differenz 3,7 mg, welche nach Obigem dem verfluchtigten $P_2\,O_5$ entspricht. Nach der Zersetzungsgleichung:

$$2 Mg(PO_3)_2 = Mg_2P_2O_7 + P_2O_5$$

$$2 181$$

$$140,94$$

entspricht 1 Thl. P2O5 2,56 Thln. Mg(PO3)2.

Der massig gegluhte Niederschlag bestand also aus

Dass die Gewichtszunahme des mit Magnesiumhydroxyd bestrichenen Tiegeldeckels ebenfalls zur Bestimmung des Fehlers dienen kann, wurde oben erwahnt. Wenn die Menge Mg (O II)2 gering ist (etwa 2 mg Mg O entsprechend), haftet der gegluhte Uebeizug genugend fest. Der Niederschlag muss naturlich durch Waschen vollstandig von Ammoniummolybdat befreit sein, und das Heizgas darf keine Schwefelverbindungen enthalten. Das Filter wird bei moglichst niedriger Temperatur verbrannt und der mit Magnesia bestrichene Deckel auf-

gelegt, sobald man die Hitze zu steigern beginnt, auch wenn der Niederschlag noch nicht vollig weiss ist, weil sich schon bei mittlerer Gluth etwas Phosphorpentoxyd verflüchtigt.

Maassanalytische Bestim ung der Phosphorsäure.

Versetzt man die Losung eines Phosphats mit Uranylacetat im Ueberschuss, so fällt alle Phosphorsaure als gelber, flockiger Niederschlag von Uranylphosphat (UO₂ HPO₄) aus:

$$Na_2 HPO_4 + UO_2 (C_2 H_3 O_2)_2 = UO_2 HPO_4 + 2 Na C_2 H_3 O_2.$$

Enthalt die Phosphatlosung Ammoniumsalze, so besteht der Niederschlag aus Uranylammoniumphosphat:

$$\begin{array}{c} \operatorname{Na_2} \operatorname{HPO_4} + \operatorname{UO_2}(\operatorname{C_2H_3O_2})_2 + \operatorname{NH_4}\operatorname{Cl} \\ = \operatorname{UO_2}\operatorname{NH_4}\operatorname{PO_4} + \operatorname{Na}\operatorname{Cl} + \operatorname{Na}\operatorname{C_2}\operatorname{H_3O_2} + \operatorname{C_2}\operatorname{H_4O_2}. \end{array}$$

Beide Niederschlage sind in Mineralsauren löslich, in Essigsaure unlöslich.

Fallt man ein Phosphat mit Uranylnitrat, so wird in Gegenwart von Ammoniumchlorid oder -nitrat Salzsaure bezw. Salpetersaure frei, welche einen Theil des Uranniederschlages auflost:

$$\begin{array}{l} \mathrm{Na_2\,H\,P\,O_1} \,+\, \mathrm{U\,O_2\,(N\,O_3)_2} \,+\, \mathrm{N\,H_4\,N\,O_3} \\ = \, \mathrm{U\,O_2\,N\,H_4\,P\,O_1} \,+\, 2\,\mathrm{Na\,N\,O_3} \,+\, \mathrm{H\,N\,O_3} \end{array}$$

oder

$$\begin{array}{c} \text{Ca II}_{1} (\text{PO}_{1})_{2} + \text{UO}_{2} (\text{NO}_{3})_{2} \\ - \text{UO}_{2} \text{II PO}_{1} + \text{Ca} (\text{NO}_{3})_{2} + 2 \text{ II NO}_{3} \end{array}$$

Die Titration der Phosphoisaure berüht darauf, dass man die essigsaure Losung des Phosphats mit Uranylacetatlosung von bekanntem Wirkungsweithe versetzt, bis alle Phosphorsaure in Form eines der genannten Niederschlage ausgefallt ist. Da dieser Punkt sich nicht anders als durch das geringe Vorwalten der Uranlosung erkennen lasst, so bringt man während des Titrirens von Zeit zu Zeit einen Tropfen der Losung auf eine weisse Porcellanplatte und fügt einen Tropfen Ferrocyankaliumlosung hinzu, welcher einen braunrothen Niederschlag von Uranlosung vorhanden ist.

Als Losungen werden benutzt

- 1. Die Uranlosung Man lost 35 bis 38 g krystallisites Uranacetat, gleichgultig welcher Krystallform, in Wasser, fügt 3 bis 5 cem concentrate Essigsaure hinzu und verdunnt auf 1 Later Da sich aus der Losung basisches Uranacetat ausscheidet, so filtrit man dieselbe erst nach einigen 1 cem entsprieht ungefahr 0,005 g P_2O_5
- 2 Eine Losung von Natirumacetat, erhalten durch Auflosen von 100 g Natirumacetat in 900 ccm Wasser und Zusatz von verdunnter

Ammoniumacetat, enthaltend 100 g Ammoniumacetat und 100 g concentrirte Essigsaure im Liter.

Titerstellung der Uranlosung. Das bei der Maassanalyse anzustrebende Princip, jede Substanz mit sich selbst zu messen, d. h. die Substanz, welche man titrimetrisch bestimmen will, auch der Titerstellung zu grunde zu legen, ist bei dieser Methode von besonderer Bedeutung, wie weiter unten ausgefuhrt wird. Die Titerstellung ist also verschieden, je nachdem man Alkaliphosphat oder Calciumphosphat titriren will.

a) Titerstellung mit Alkaliphosphat. Ob man das gewohnliche Natriumphosphat, Na $_2$ HPO $_4$ + 12 H $_2$ O, oder Natriumammoniumphosphat (Phosphorsalz), NaNH $_4$ HPO $_4$ + 4 H $_2$ O, anwendet, ist gleichgültig, man muss nur von der Reinheit und dem richtigen Wassergehalt des Salzes überzeugt sein. Das Phosphorsalz hat vor dem Natriumphosphat den Vorzug, dass es kein Kohlendioxyd aus der Luft anzieht und nicht verwittert. Um eine Lösung zu bereiten, von welcher 50 ccm 0,1 g P $_2$ O $_5$ enthalten, lost man vom Natriumphosphat 10,092 g, oder vom Phosphorsalz 5,892 g zu 1 Liter auf.

Den richtigen Gehalt der Losung des Natriumphosphats kann man dadurch controliren, dass man 50 ccm der Losung in einer Platinschale zur Trockne verdampft, den Ruckstand stark gluht und wagt, das erhaltene Natriumpyrophosphat muss 0,1875 g betragen. Die Losung des Phosphorsalzes durch ahnliche Behandlung und Wagung des ruckständigen Natriummetaphosphates zu prufen, ist nicht thunlich, weil letzteres Salz sich zur Wagung nicht eignet. Es bleibt daher nur die gewichtsanalytische Bestimmung der Phosphorsaure als Controle

Man erhitzt 50 ccm der Phosphorlosung im Erlenmeyerkolben zum Sieden und lasst aus der Burette so lange Uranlosung zufliessen, bis ein Tropfen der Losung, welchen man mit einem Glasstabe auf eine weisse Porcellanplatte bringt und mit einem Tropfen einer frisch bereiteten Losung von Kaliumferrocyanid versetzt, die iothbiaune Farbung giebt. Diese Reaction wird nur durch überschussige Uranlosung, nicht durch etwa im Tropfen suspendirtes Uranphosphat erzeugt Tritt die Rothfarbung ein, so erhitzt man von neuem und wiederholt die Probe. Wenn auch jetzt die Reaction wieder deutlich ist, so liest man das verbrauchte Volumen Uranlosung ab Die Wiederholung der Tupfelpiobe nach erneutem Sieden ist notling, weil die Flussigkeit beim langsamen Titriren sich zu weit abkühlt, die Fallung des Uranphosphats aber nur in der Siedehitze vollstandig ist. Da indess durch die haufig wiederholte Tuptelprobe ein merklicher Theil Phosphatlosung der Flussigkeit entzogen worden, so wiederholt man die ganze Titration, indem man nun die verbrauchte Uranlosung bis auf wenige Zehntel eines Cubikcentimeters auf einmal hinzusetzt und die Titration in der vorhin beschriebenen Weise bis zu Ende führt. Auf letztere

werth berechnet. Enthielten die 50 ccm Phosphatlosung p g P_2 O_5 und wurden im Mittel n ccm Uranlosung verbraucht, so entspricht 1 ccm der letzteren $\frac{p}{n}$ g P_2 O_5 .

Die Bestimmung der Phosphorsaure in Alkaliphosphaten (sowie auch in Magnesiumphosphat) wird in derselben Weise wie die Titerstellung ausgeführt. Man hat nur dafür zu sorgen, dass das zu titrirende Flüssigkeitsvolumen dasselbe ist und auch annahernd denselben Phosphorsauregehalt hat wie bei der Titerstellung, weil die Resultate nur dann zuverlassig sind, wenn moglichst gleiche Verhaltnisse in beiden Fallen eingehalten werden.

b) Titerstellung der Uranlosung mit Calciumphosphat. Calciumphosphat kann mit einer auf Alkaliphosphat eingestellten Uranlosung nicht in vorstehend beschriebener Weise titrirt werden, wie sich aus Nachfolgendem ergiebt. Wie schon erwahnt, muss die zu titrirende Flussigkeit zur vollstandigen Abscheidung des Uranphosphats gekocht werden. Erwarmt man aber eine essigsaure Losung von Monocalciumphosphat, Ca II₄ (PO₄)₂ (dieses kommt bei der Dungeranalyse hauptsachlich in betracht), so findet, wenn die Concentration der Losung nicht zu schwach ist, eine Abscheidung von Dicalciumphosphat, Ca HPO4, statt. Diese Fehlerquelle liesse sich dadurch umgehen, dass man den grossten Theil der Phosphorsaule in der Kalte ausfallte und erst gegen Ende der Titration aufkochte. Allein Abesser, Jani und Maercker 1) haben gezeigt, dass auch in diesem Falle Calciumphosphat neben dem Uranphosphat medergeschlagen wird. Um nun den durch das Mitfallen von Calciumphosphat bedingten Fehler auszuschliessen, stellt man nach den Genannten die Uranlosung auf eine Losung von Calciumphosphat ein und führt die Titerstellung und die Titration unter denselben Versuchsbedingungen aus

Remes Calciumphosphat erhalt man, indem man eine nut Ammoniak versetzte, stark verdunnte Chlorcaleiumlosung durch Natriumphosphat in der Siedelntze fallt, den Niederschlag mit heissem Wasser vollstandig auswascht, trocknet und schwach gluht. Von dem so erhaltenen Tricaleiumphosphat, $Ca_1(PO_1)_2$, digerrit man etwa 5,5 g mit einer verdunnten Schwefelsanre, welche auf obige Menge 2,85 bis 2,9 g SO, enthalt. Nach dem Digerrien wird die Masse mit Wasser zu 1 Liter verdunnt, nach langerem Stehen vom abgeschiedenen Gyps und den geringen. Mengen unaufgeschlossenen Tricaleiumphosphats abfiltrirt und in 50 ccm dieser Losung die Phosphorsaure gewichtsanalytisch nach der Molybdanmethode bestimmt.

Bequemer und chenso sicher ist es, das Tricalciumphosphat in einem moglichst geringen Ucherschuss von Salpetersaure zu losen, zum Liter aufzufullen und 50 eem dieser Losung auf Zusatz von Ammoniak zur Trockne zu verdampfen. Beim Losen in Salpetersaure entsteht Monocalciumphosphat, auf Zusatz von Ammoniak entsteht aber wieder Tricalciumphosphat, so dass man den trockenen Rückstand nur durch schwaches Gluhen von den Ammoniumsalzen zu befreien braucht, um im Gewichte des Gluhruckstandes den Gehalt an Tricalciumphosphat zu erhalten, aus welchem man den Titer der Losung an Phosphorsaure berechnet.

Zur Titerstellung werden 50 ccm der Calciumphosphatlosung mit 10 ccm Natriumacetat (S. 571) versetzt, worauf man, ohne zu erhitzen (s. oben), das zur volligen Ausfallung der Phosphorsaure annahernd erforderliche Volumen Uranlosung zugiebt, erst dann zum Kochen erhitzt und die Titration mit Hulfe der Tupfelprobe wie unter a) zu Ende führt. Man macht naturlich mehrere Bestimmungen.

Die maassanalytische Bestimmung von Phosphorsäure in Calciumphosphat hat seit Ausbildung der gewichtsanalytischen Methoden nur noch eine untergeordnete Bedeutung in der Dungerindustrie und dient fast nur noch zur Controle des Fabrikbetriebes, wenn es sich um eisen - und thonerdefreie Phosphatlosungen handelt. Bei der Vorbereitung der Düngestoffe zur Analyse gehen Eisen und Thonerde in Losung, wenn man eine unlosliche Phosphorsaure enthaltende Substanz nach dem Einaschern in Salzsaure lost, oder wenn man den wasserigen Auszug eines losliche Phosphorsaure enthaltenden Stoffes (Superphosphat) herstellt (vergl. Bd I, S. 808). In letzterem Falle kann man das Eisen- oder Thonerdephosphat als in freier Phosphorsaure gelost annehmen. In beiden Fallen aber scheidet sich infolge des hier nothwendigen Zusatzes von Natrium- oder Ammoniumacetat (s. unten) in Essigsaure unlosliches Eisen- und Aluminiumphosphat aus, welches somit für die Titration verloren geht. Ist der Eisen- oder Aluminiumgehalt im Auszuge der loslichen Phosphorsaure so gering, dass hochstens 1 Proc. Phosphorsaure in Verbindung mit diesen Metallen ausfallt, so verfahrt man in folgender Weise

Enthalt das Dungemittel etwa 20 Proc. losliche Phosphorsaure, so versetzt man 200 ccm des wasserigen Auszuges (Bd. I, S. 808, B. 1) mit 50 ccm Ammoniumacetat (S. 572), ist der Gehalt eiheblich hoher als 20 Proc, so verdunnt man 100 ccm des Auszuges mit 100 ccm Wasser und versetzt mit 50 ccm Ammoniumacetat. Hat sich nach etwa zweistundigem Stehen Eisen- oder Aluminiumphosphat abgesetzt, so filtrirt man die Losung durch ein trockenes Filter, dei Niederschlag wird dreimal mit heissem Wasser ausgewaschen, geglüht und gewogen, wonach man einem in der Dungerindustrie getroffenen Uebereinkommen gemass die Halfte des Gewichtes als $P_2(0)$, in Rechnung setzt.

50 ccm der von Eisen und Aluminium freien Losung werden mit

eine Vorprobe und mehrere endgültige Bestimmungen macht, aus denen das Mittel genommen wird.

Ueber den Zusatz von Natrium- oder Ammoniumacetat zu der zu titrirenden Losung ist zu bemerken, dass derselbe fur die Titration nur dann nöthig ist, wenn sich in der Lösung freie Mineralsäure befindet, wie z. B. nach dem Auflosen von Phosphaten in Salzsaure, oder wenn, wie vorhin, Eisen- oder Aluminiumphosphat auszuscheiden ist, oder wenn Urannitrat als Titerflussigkeit benutzt wird, weil sich in diesem Falle freie Salpetersaure in der Losung bildet (vergl. S. 571). Der Zusatz hat den Nachtheil, dass er das Eintreten der Tüpfelreaction verzogert, weshalb bei der Titerstellung und der eigentlichen Titration gleiche Mengen von Natrium- oder Ammoniumacetat zugefügt werden mussen.

Qua titative Tren ung der Phosphorsäure.

Die Trennung der Phosphorsaure von mehreren Metallen wurde schon in Bd. I beschrieben. Im Folgenden handelt es sich nicht allein um den einfacheren Fall, wo Phosphorsaure allein neben den Metallen bestimmt werden soll, sondern um den meist schwierigeren, auch die Metalle zu bestimmen.

Enthalt eine Flussigkeit Metalle, welche in saurer Lösung durch Schwefelwasserstoff fallbar sind, so scheidet man sie durch dieses Gas ab und trennt die Sulfide nach den gewohnlichen Methoden. Bei Gegenwart von Zinn fallt, wie schon früher (S. 553) bemerkt, Zinnphosphat neben Zinnsulfid aus. Der Niederschlag muss daher wieder in Konigswasser gelost und die Fallung wiederholt werden Silber fallt man einfacher durch Salzsaure, Blei durch Schwefelsaure, auf Zusatz von Alkohol aus. Wie in den speciellen Fallen bei Phosphorkupter und Phosphorzinn zu verfahren ist, wurde bei der Analyse dieser Producte beschrieben (S. 550 ff.).

Wenn das Filtrat von den Sulfiden nur Phosphorsaure oder auch Alkalien enthalt, so kann die Phosphoisaure nach dem nothigen Concentinen, wobei Schweielwasseistoff und Alkohol verjagt werden, mit Magnesiamischung gefallt werden. Wie die Alkalien zu bestimmen sind, wird weiter unten erorteit werden.

Die Trennung der Phosphorsaure von den Metallen, welche nicht in saurer Losung durch Schweielwasserstoff tallbar sind, erfordert meistens die Anwendung specieller Methoden, wenn die Metalle bestimmt werden sollen. Kommt es nur auf die Bestimmung der Phosphorsaure an, so führt die Abscheidung derselben mit Molybdanlosung immer zum Ziele (S. 566). Will man aber in einer Losung, in welcher die Phosphorsaure mit Molybdanlosung gefallt wurde, die Metalle bestimmen, so verfahrt man in folgender Weise. Man macht

Schwefelammonium in geringem Ueberschuss hinzu und digerirt die Mischung einige Zeit im unvollkommen verschlossenen Kolben, bis die über dem Niederschlage stehende Losung rothgelb erscheint, und filtrirt 1). Man wascht die Schwefelmetalle (und Hydroxyde) mit schwefelammoniumhaltigem Wasser aus und trennt und bestimmt die Metalle nach den gewohnlichen Methoden. So weit ist das Verfahren noch leicht auszufuhren und empfiehlt sich zur Trennung von Kobalt, Nickel, Mangan und Zink.

Sind aber in dem Filtrate, welches das Schwefelmolybdan im uberschussigen Schwefelammonium gelost enthalt, noch alkalische Erden, Magnesia und Alkalien enthalten, so muss das Molybdan entfernt werden. Man sauert das Filtrat mit Salzsaure an, verjagt den Schwefelwasserstoff durch Kochen und wascht das Schwefelmolybdan, wie Bd. I, S. 211 angegeben, aus, wonach im Filtrate die Metalle getrennt werden konnen. Da aber die Behandlung des grossen Molybdansulfidniederschlages sehr umstandlich ist, so zieht man andere, weiter unten angegebene Methoden vor, bei welchen die Phosphorsaure in einer Probe bestimmt und in einer anderen auf bequeme Weise abgeschieden wird, so dass kein fremder Korper in die zur Bestimmung der Metalle dienende Losung hineinkommt.

Die am haufigsten neben Phosphorsaure zu bestimmenden Metalle sind Eisen, Aluminium, Mangan, Calcium und Magnesium. Die Analyse wird aber in der Regel, wie vorhin angedeutet, in der Weise ausgeführt, dass man die Phosphorsaure zunachst für sich nach der Molybdanmethode bestimmt. Die bequemste und am meisten angewandte Methode zur Bestimmung von Eisen neben Phosphorsaure besteht in der Titration mit Kaliumpermanganat.

Nachdem man die Menge von Eisen und Phosphorsaure ermittelt hat, werden beide in einer neuen Substanzprobe nach einer der beiden nachstehenden Methoden abgeschieden.

a) Abscheidung von Phosphorsaure und Eisen als Ferriphosphat Das Princip dieser Methode, welche das Eisen in Form von Ferrisalz voraussetzt, ist bei der qualitativen Treinung erklart worden. Stehen die gefundenen Mengen von Phosphorsaure und Eisen genau in dem Verhaltniss, wie sie in FePO₁ enthalten sind, oder ist überschussiges Eisen vorhanden, so braucht man kein Eisen hinzuzutugen. Man verdunnt die salzsaure Losung von etwa 1 g Substanz auf ungefahr 800 ccm, versetzt, wenn nothig, mit so viel Ferrichlorid, dass die Losung deutlich gelb gefaht ist, neutralisit mit Ammoniak und lost einen etwa entstandenen Niederschlag durch tropfenweisen Zusatz von Salzsaure wieder auf, darauf fugt man Ammoniumacetatlosung in nicht zu geringem Ueberschuss hinzu und kocht auf. Der Niederschlag, welcher biaunroth sein muss, wenn genugend Eisen vor-

handen war, enthalt alle Phosphorsaure als Ferriphosphat und das uberschussige Eisen als basisches Ferriacetat. Er wird mit heissem Wasser, dem man etwas Ammoniumacetat hinzufugt, ausgewaschen und das Waschwasser mit dem Filtrate vereinigt, welches nun Mangan, die alkalischen Erden etc. frei von Phosphorsaure enthalt.

War kein Aluminium zugegen, so kann der Eisenphosphatniederschlag verworfen werden, da ja Eisen und Phosphorsaure besonders bestimmt wurden. Bei Anwesenheit von Aluminium dagegen verfahrt man in der Weise, dass man beim Zusatz der Eisenlosung (s. vorhin) ein gemessenes Volumen einer Ferrichloridlosung von bekanntem Gehalt anwendet. Der Niederschlag enthält alsdann ausser der gesammten Phosphorsaure und dem gesammten Eisen auch die Thonerde, theils als Phosphat, theils als basisches Acetat. Man gluht den Niederschlag im Porzellantiegel bei Luftzutritt, befeuchtet den Ruckstand mit Salpetersaure, verdampft und gluht von neuem und wagt. Zieht man nun von dem Gesammtgewichte das bekannte Gewicht P_2O_7 plus dem aus der Substanz und dem Ferrichloridzusatze bekannten Gewichte des Fe₂O₃ ab, so ergiebt sich das Gewicht des Al₂O₃ als Differenz.

Der Zusatz des Ammoniumacetats geschieht zu der nicht erwarmten Losung, dies ist besonders wichtig bei Gegenwart von Calcium, weil, wie S 573 erwähnt, aus einer Calcium, Phosphorsaure und Essigsaure enthaltenden Losung beim Erwarmen Calciumphosphat ausfallt. C. Friedheim¹) zieht bei Gegenwart von Calcium vor, das Erhitzen zunachst ganz zu vermeiden, also das Ammoniumacetat in der Kalte zuzufugen, den Niederschlag sich kalt absetzen zu lassen und mit kaltem Wasser auszuwaschen. Danach erst kocht man das nun phosphorsaurefreie Filtrat, um eine etwa noch geloste Menge von Ferriacetat, dessen Fallung erst in der Siedehitze vollstandig ist, abzuscheiden. Ein etwa entstandener geringer Niederschlag von basischem Ferriacetat wird abfiltrit und mit heissem Wasser ausgewaschen Derselbe wird mit dem Hauptniederschlage gegluht oder aber verworfen, je nachdem Aluminium zugegen war oder nicht

Ob zur Fallung Ammonium- oder Natiumacetat benutzt wird, ist für die Abscheidung des Ferriphosphats und des basischen Eisenacetats gleichgultig. Das Natiumsalz kann naturlich nicht angewandt werden, wenn es auf Bestimmung der Alkalien ankommt. Es hat ausseidem den Nachtheil, dass der Niederschlag natiumhaltig ausfallt, soll derselbe geglicht und gewogen werden, so musste man ihn bei Anwendung von Natiumacetat in Chlorwasserstoffsaure losen und mit Ammoniak von neuem fallen, wober indess etwas Phosphorsaure in Losung gehen kann. Aus diesen Grunden ist Ammoniumacetat in den meisten Fallen vorzuziehen.

Anmerkung zu a). Geringe Mengen Phosphorsaure werden von viel Eisenoxyd leichter nach dem von R. Fresenius angegebenen Verfahren getrennt, welches darın besteht, die gesammte Phosphorsaure nebst einem kleinen Theile des Eisens zu fallen. Man erhitzt die salzsaure Losung zum Kochen, nimmt sie von der Lampe weg und giebt so lange Natriumsulfit hınzu, bis fast alles Ferrichlorid zu Ferrochlorid reducirt ist. Man erkennt dies an der hellgrunen Farbung der Losung, sowie daran, dass eine Probe derselben mit Natriumcarbonat einen grünlichen Niederschlag erzeugt. Die Losung wird alsdann gekocht, bis der Geruch nach schwefliger Saure verschwunden ist, und mit Natriumcarbonat annahernd neutralisirt. Durch Zufügen einiger Tropfen Bromwasser erzeugt man eine zur Bindung der Phosphorsaure genugende Menge Ferrisalz. Alsdann wird Natriumacetat im Ueberschuss zugesetzt, wodurch die salzsaure Losung in eine essigsaure umgewandelt wird, so dass die kleinste Menge von Phosphorsaure sich sofort durch Entstehung eines weissen Niederschlages von Ferriphosphat (in Essigsaure und Ferroacetat unloslich) zu erkennen giebt. Man setzt dann noch einige Tropfen Bromwasser hinzu, bis die Flussigkeit infolge des hierdurch gebildeten Ferriacetats rothlich erscheint, kocht, bis der Niederschlag sich absetzt, filtrirt heiss und wascht mit heissem Wasser aus, dem man etwas Ammoniumacetat zugesetzt hat.

Das Filtrat enthalt die Hauptmenge des Eisens, da dieselbe in Form von Ferrosalz in Gegenwart von Natriumacetat durch Kochen nicht gefallt wird. Der Niederschlag, welchei nur einen kleinen Theil Eisen neben der gesammten Phosphorsaure enthalt, wird geglüht und gewogen. War keine Thonerde vorhanden, welche sich naturlich im Niederschlage befinden wurde, so kann man in letzterem das Eisen durch Titration und die Phosphorsaure aus der Differenz bestimmen (S. 577). Enthalt die Substanz Aluminium, so bestimmt man am besten die Phosphorsaure in einer besonderen Probe mittelst Molybdanlosung und erhalt alsdam die Thonerde als Differenz zwischen dem Gewichte des Niederschlages und der Summe von Phosphorsaure und Eisenoxyd.

b) Abscheidung der Phosphorsaure als Zinnphosphat Man erhitzt die Substanz oder die Losung, welche keine Chloride enthalten durfen, mit concentrirter Salpetersaure und so viel zeiklemeitem reinem Zinn (in Form von Zinnfolie, Feilspanen oder Koinern), dass auf 1 Thl. P_2O , wenigstens 8 Thle Zinn kommen (S. 555). Wenn alles Zinn oxydut und die Losung klar geworden ist, wird abhltint und der Ruckstand mit salpetersaurehaltigem heissem Wasser ausgewaschen. Sammtliche Metalle der Schweielammoniumgruppe (mit Ausnahme von Eisen und Alummium), die alkalischen Eiden, Maonesia und die Alkalien befinden sich im Filtrate

phate zum Theil in den Zinnphosphat-Zinnoxyd-Niederschlag ein und konnen durch Losen des letzteren in Schwefelammonium und langeres Digeriren als Schwefeleisen und Aluminiumhydroxyd abgeschieden werden. Man filtrirt sie ab, wascht mit schwefelammoniumhaltigem Wasser aus und fügt ihre salpetersaure Losung zur Hauptlosung der Metalle.

Wie die Phosphorsaure im Zimmiederschlage bestimmt werden kann, wurde S 556 beschrieben.

Phosphorsaure und Aluminium konnen auf verschiedene Weise neben einander bestimmt und von einander getrennt werden Am bequemsten bestimmt man die Phosphorsaure mit Molybdanlosung, fallt in einer zweiten Probe beide zusammen durch vorsichtigen Zusatz von Ammoniak, gluht und wagt den Niederschlag und findet die Thonerde aus der Differenz

Will man die beiden Korper trennen, so kann dies nach dem Molybdanverfahren (S. 576) oder nach dem Zinnverfahren, wie vorhin beschrieben, geschehen.

Phosphorsaure und Chromoxyd. Die Trennung geschieht nach dem Molybdanverfahren (S. 576) oder mit Zinn (s. vorhin). Man kann aber auch die Substanz mit Natriumcarbonat und Kaliumnitrat schmelzen, wodurch das Chromoxyd in Alkalichromat umgewandelt wird. Die wasserige Losung der Schmelze wird mit Salpetersaure neutialisit, mit Ammoniumnitrat und Ammoniak versetzt und die Phosphorsaure durch eine Losung von Magnesiumnitrat als Ammonium-Magnesiumphosphat gefallt. Zur Fallung darf in diesem Falle die gewohnliche Magnesianischung, welche Chlorid oder Sulfat enthalt, nicht benutzt werden, weil im Filtrate nach dem Ansauern mit Essigsaure das Chrom mit Bleiacetat als Bleichromat gefallt wird (Bd. I, S 628)

Die Tiennung der Phosphoisaure von den alkalischen Eiden kann, wie S 576 beschieben, durch Eisenchlorid und Ammoniumacetat bewirkt werden, wobei das, was über die Fallung des Calciumphosphats in heisser Flussigkeit gesagt wurde, auch für Baryum und Strontium gilt. Die Abscheidung der Phosphoisaure mittelst Zinn giebt ebenfalls gute Resultate.

Die Trennung des Kalks von der Phosphorsaure mittelst Schweielsaure und Alkohol wurde Bd I, S 809 beschrieben als Methode, Eisenoxyd und Thonerde in Phosphaten zu bestimmen. Die Grunde, welche E Glaser 1) zur Ausarbeitung dieses Verfahrens veranlassten, sind folgende. Bis dahin war eine conventionelle Methode zur Bestimmung des Eisens und Aluminiums in den Phosphaten im Gebrauch, welche darin beständ, aus der salzsauren Losung des Phosphats mit Ammoniak die Phosphorsaure an Caleium, Magnesium, Eisen und Aluminium gebunden zu fallen, durch schwaches Ansauern

mit Essigsaure Calcium- und Magnesiumphosphat wieder zu losen, den Eisen-Aluminiumphosphatniederschlag in Salzsaure zu losen und auf Zusatz von etwas Phosphorsalzlosung durch Ammoniak wieder hervorzurufen. Schliesslich wurde nochmals mit Essigsaure schwach angesauert und der Niederschlag gewaschen, gegluht und gewogen. Die Halfte seines Gewichtes wurde als Eisenoxyd + Thonerde in Rechnung gestellt.

Da diese Methode Differenzen ergab, welche von der Menge der zugesetzten Essigsaure abhangig waren, so waren die Laboratorien gezwungen, um gleichartige Resultate zu erhalten, mit ganz bestimmten Mengen Essigsaure zu arbeiten, da man die Differenzen dadurch erklarte, dass Aluminiumphosphat in Essigsaure etwas loslich ist (vergl. auch Bd. I, S. 569). Glaser hat deshalb die Anwendung der Essigsaure ganz vermieden und fallt den Kalk, wie Bd. I, S. 809 angegeben, mit Schwefelsaure und Alkohol aus. Aus dem vom Alkohol befreiten Filtrate vom Calciumsulfat werden Ferri- und Aluminiumphosphat durch schwaches Uebersattigen mit Ammoniak gefallt. Ueber das Verhalten der Magnesia bei dieser Methode hatte sich Glaser nicht klar geaussert, es scheint, dass er annahm, die Magnesia wurde mit dem Kalk zusammen abgeschieden werden, was indess nicht zutreffend ist. Magnesia wird vielmehr bei dem Schwefelsaure-Alkoholzusatze gelost bleiben, selbst wenn die zu analysirende Substanz nur aus Magnesia besteht, wie dies auch Th. Meyer 1) und J. H. Vogel 2) durch Veisuche bestatigen (vergl. ubrigens Bd. I, S. 835). Glaser hat jedoch angegeben, dass das uberschussige Ammoniak nach dem Fallen des Eisen-Aluminiumphosphats weggekocht werden muss, und da dies einer der für das Gelingen der Analyse wichtigsten Punkte ist, so soll hier auf die daruber angestellten Untersuchungen Vogel's (loc cit) naher eingegangen werden.

In einer Losung, welche Phosphorsaure, Eisenoxyd, Thonerde (von letzterer, welche sich genau so wie das Eisenoxyd verhalt, kann man im Nachstehenden der einfacheren Darstellung halber absehen) und Magnesia enthalt, verhalt sich die Magnesia beim Uebersattigen mit Ammoniak verschieden, je nachdem mehr Phosphorsaure vorhanden ist, als zur Bindung von Eisen nothig ist oder nicht. Genugt die Phosphorsaure nur zur Bindung des Eisens, so fallt beim Uebersattigen mit Ammoniak die Hauptmenge der Phosphorsaure als Ferriphosphat aus, und es gehen nur Spuren von Ammonium-Magnesiumphosphat in den Niederschlag ein. Eine diesem Magnesiumphosphat entsprechende Menge Eisen fallt als Hydroxyd aus und farbt den sonst weissen Eisenphosphatmederschlag roth. (Spuren von Ferriphosphat in Salzsaure mit Ammoniak übersattigt wird.)

Bei der Analyse der Phosphate tritt indess der andere Fall haufiger ein, dass namlich die Losung Eisenoxyd, Magnesia und mehr Phosphorsaure enthalt, als zur Bildung von Ferriphosphat erforderlich ist. Versetzt man eine Losung von Ferriphosphat in Salzsaure mit reichlichen Mengen einer Losung von Magnesiumsulfat und mindestens so viel freier Phosphorsaure, als nothig ist, um alle Magnesia als Phosphat zu binden, so fallt Ammoniak einen aus Ferriphosphat und Ammonium-Magnesiumphosphat bestehenden Niederschlag aus, der ebenfalls oft durch Spuren von Ferrihydroxyd

581

rothlich gefarbt ist
Enthalt die Losung indess, wie es bei den Rohphosphaten meist der Fall ist, nur geringe Mengen von Magnesia, so bleiben dieselben vollstandig in Losung, wenn man die siedend heisse Flussigkeit mit Ammoniak bis zum auftretenden starken Geruche danach versetzt, das überschussige Ammoniak durch Kochen verjagt, den Niederschlag sofort abfiltrirt und mit heissem Wasser auswascht. Verfahrt man in dieser Weise, so kann der Gehalt an Magnesia 3 bis 3,5 Proc. betragen, ohne dass ein Ausfallen derselben mit dem Eisen-Thonerdephosphatniederschlage zu befürchten ware. Bedingungen für das Gelingen der Operation sind also Anwesenheit von nur geringen Mengen Magnesia und die vorhin beschriebene Arbeitsweise.

Hat sich dagegen bei Anwesenheit grosserer Mengen von Magnesia ein Theil der letzteren einmal mit dem Eisenphosphatniederschlage ausgeschieden, so lost sich dieselbe beim Kochen bis zum volligen Verjagen des Ammoniakuberschusses nicht wieder auf

Genaue Bestimmung von Eisen und Aluminium neben Phosphoisaure Was die mehrfach erwahnte conventionelle Berechnung anlangt, nach welcher man die Halfte des Gewichtes eines gegluhten Gemisches von Eisen- und Aluminiumphosphat als Fe₂O₃ + Al₂O₃ betrachtet, so beruht dieselbe auf der Annahme, dass eine Compensation zweier Fehler daber stattfindet Die 1 Mol. Ferriphosphat (FePO) = 149,89) entsprechende Menge Eisenoxyd betragt genau 79,42, wahrend sich durch Halbirung 74,95 ergiebt - Die 1 Mol Aluminiumphosphat (AIPO, - 121,19) entsprechende Menge Thouside betragt genau 50,72, wahrend die Halbrung 60,59 ergiebt. Da nun Eisen und Thonerde immer zusammen in Phosphaten vorkommen, so tritt ein theilweiser Fehlerausgleich immer, bei gewissen Verhaltnissen ein vollstandiger em. Vogel (loc eit S 497) hat eine hierauf bezugliche Tabelle berechnet, er zeigt aber auch an einem Beispiele, dass durch die conventionelle Rechnung ein Analysenresultat um 0,6 Proc zu hoch ausfallen kann 1 Stutzer 1) hatte deshalb eme Methode angegeben, nach welcher die im Eisen-Aluminiumphosphatniederschlage enthaltene Phosphorsaure durch Molybdanlosung abgeschieden wird, so dass man die Summe von Eisenoxyd und Thonerde direct als solche wagen kann. R. Jones 1) hat zu demselben Zweck die Glaser'sche Methode mit der Stutzer'schen verbunden, und Vogel (loc. cit. S. 497) fuhrt die Methode in folgender Weise aus.

Es muss vorausgeschickt werden, dass bei einer Prüfung der Glaser'schen Methode durch Jones 2) und Vogel 3) mit Rucksicht auf die vollstandige Abscheidung und Bestimmung des Kalks gefunden wurde, dass die von Glaser vorgeschriebene Alkoholmenge nicht hinreicht, den Kalk vollständig abzuscheiden, dass man vielmehr zur Erlangung genauer Resultate die Glaser'sche Methode in folgenden Punkten modificiren muss erstens kann die Menge Schwefelsaure geringer sein, zweitens muss der Alkoholzusatz verstarkt und die Zeit zum Absetzen des Calciumsulfats verlangert werden; drittens nimmt man mehr Substanz, damit der Eisenoxyd-Thonerdeniederschlag etwas reichlicher ausfallt. Man lost daher 10 g Phosphat in Salpetersaure, verdunnt auf 500 ccm und dampft 50 ccm der filtrirten Lösung (= 1 g Substanz) im Becherglase auf die Halfte ein. Zu der heissen Flussigkeit setzt man 10 ccm verdunnte Schwefelsaure (2 ccm concentrirte Saure und 8 ccm Wasser), rührt um, fugt 150 ccm Alkohol hinzu und indestens drei Stunden stehen. Das Calciumsulfat wird mit Hulfe der Saugpumpe abfiltrirt und mit Alkohol so lange ausgewaschen, bis etwa 10 Tropfen des Filtrats nach dem Verdunnen mit dem gleichen Volumen Wasser durch Methylorange nicht mehr gerothet werden. Danach bringt man den Niederschlag noch feucht vom Filter in eine Platinschale, legt das Filter darauf, brennt den Spiritus weg und gluht bei mässiger Flamme bis zum constanten Gewicht. Die Reduction des Calciumsulfats durch die Kohle des mit dem Niederschlage zusammen veraschten Filters verursacht einen so geringen Fehler (0,0008 g durchschnittlicher Verlust auf 0,1 g CaSO₄), dass man in den meisten Fallen die Calcination in dieser abgekurzten Form vornehmen kann geschieht die Wasseraufnahme durch das Calciumsulfat so langsam, dass das Wagen in offener Platinschale gestattet ist. In der vom Kalk befreiten Losung verjagt man den Alkohol durch Erwarmen und fallt die Phosphate von Eisen und Aluminium durch Ammoniak aus Ueber-chuss des letzteren schadet nicht und braucht auch nicht fortgekocht zu werden, weil man bei dieser Methode auf Magnesia keine Rucksicht zu nehmen braucht, die vollstandige Ausfallung der Thonerde wird durch den Ammoniakuberschuss nicht beeintrachtigt, weil Ammoniumsalze in grosser Menge vorhanden sind (vergl Bd I, S 560). Man filtrut also sofort nach der Fallung, wodurch das langwierige Kochen der den Niederschlag enthaltenden Flussigkeit, sowie eine Ueberführung von Kieselsaure aus den Glaswandungen in den

Niederschlag vermieden wird. Man bringt den Niederschlag, ohne das Glas nachzuspulen, auf ein schnell filtrirendes Filter (10 bis 12 cm Durchmesser), lasst die Lösung moglichst abtropfen und wascht nicht aus, da die ganze Operation ja nur den Zweck hat, die grosste Menge Phosphorsaure zu entfernen. Zur Losung des Niederschlages dient nun nach Stutzer die Molybdanlösung (Bd. I, S. 813); 50 ccm derselben genügen nach Vogel zur Behandlung des Phosphatniederschlages, welcher aus den 0,4 g Substanz (vergl. Bd. I, S. 809) erhalten wird, selbst wenn letztere etwa 18 Proc. Eisenoxyd (Thonerde, Magnesia) enthalt. Stutzer wendet erheblich mehr Molybdanlosung an, deren Ueberschuss aber beim nachherigen Neutralisiren nur unbequem ist.

Die 50 ccm Molybdanlösung bringt man in einen Messcylinder, welcher 100 ccm fasst, und giesst, nachdem man das Becherglas mit den noch darin befindlichen Phosphatresten unter den Trichter gestellt hat, 30 ccm auf den Niederschlag im Trichter. Die Losung des Niederschlages ist vollstandig und die Flüssigkeit abgelaufen, ehe der gelbe Phosphormolybdanniederschlag Zeit hat, sich zu bilden. Mit dem im Messcylinder gebliebenen, mit Wasser auf 100 ccm verdünnten Reste der Molybdanlösung wird das Filter ausgewaschen, wobei man eine auf dem Filter etwa vorhandene geringe Menge des gelben Niederschlages nicht berücksichtigt. Nachdem der gelbe Niederschlag im Becherglase sich in der Warine ganzlich abgeschieden hat, filtrirt man ab und wascht denselben, ohne ihn quantitativ aufs Filter zu bringen, mit ammoniumnitiathaltigem Wasser aus.

Das Filtrat, welches nun Eisen und Thonerde (Magnesia) frei von Phosphorsauie enthalt, wird zum Sieden erhitzt und mit Ammoniak bis zum vollstandigen Austallen des rothen Eisenoxyd-Thonerdeniederschlages versetzt. Hierbei scheidet sich auch weisse Molybdansaure aus, welche aber durch einen feineren Zusatz von etwa 10 ccm concentrirtem Ammoniak und nochmaligem Aufkochen in Losung geht. Der Ammoniakubeischuss schadet der vollstandigen Abscheidung der Thonerde nicht, weil genugend Ammoniumsalze zugegen sind (s. oben) Der Niederschlag enthalt nach dem Glühen die Oxyde des Eisens und Aluminiums frei von Phosphorsaure und Molybdansaure. Nur wenn es sich um große Mengen von Eisen und Thonerde handelt, muss der Niederschlag, um frei von Molybdansaure erhalten zu werden, nochmals in Salzsaure gelost und mit Ammoniak gefallt werden. In diesem Falle muss man, wenn nothig auch die zum Losen des Phosphatmiederschlages dienende Menge Molybdanlosung entsprechend vermehren

Handelt es sich auch um die Bestimmung der Magnesia, so verfahrt man nach Vogel¹) in der Weise, dass man nach Abscheidung des Kalkes (nach S 582) den durch einen starten Ueberschuss von

1) (1

Ammoniak in der Siedehitze erhaltenen Niederschlag von Eisen- und Aluminiumphosphat bis zum nachsten Tage stehen lasst, wonach sammtliche Magnesia als Ammonium-Magnesiumphosphat ebenfalls ausgefallt ist. Man lost den Niederschlag in Molybdanlösung, lasst zur Abscheidung des gelben Niederschlages stehen (s. oben), filtrirt ab und scheidet im Filtrate Eisen- und Aluminiumhydroxyd durch Ammoniak aus (S. 583). Die filtrirte Flussigkeit versetzt man mit Natriumphosphat, lasst, wenn es sich um geringe Mengen Magnesia handelt, bis zum nachsten Tage stehen und bestimmt die Magnesia als Pyrophosphat.

Besti mung von Alkalien neben Phosphorsäure.

Die Trennung kann, wie die der alkalischen Erden, durch Eisenchlorid und Ammoniumacetat bewirkt werden (S. 579). In dem Filtrate befinden sich die Alkalien, welche nach dem Verdampfen der Losung unter Zusatz von Salzsaure und dem Verjagen der Ammoniumsalze als Chloride zuruckbleiben. Ist die gleichzeitige Bestimmung der Phosphorsaure beabsichtigt, so setzt man, wie S. 577 beschrieben, eine bekannte Menge von Eisenchlorid hinzu und erhält alsdann die Phosphorsaure als Differenz zwischen dem Gesammtgewichte des gegluhten Eisenniederschlages und der darin enthaltenen bekannten Menge Eisenoxyd. Die Zinnmethode (S. 578) ist ebenfalls anwendbar.

Zur Trennung der Phosphorsäure von Eisen in Asche.

Die Loslichkeit des Eisenphosphats in Salzsaure nimmt erheblich ab, wenn dasselbe gegluht wird, und zwar bleibt um so mehr Phosphat ungelost, je hoher die Temperatur beim Gluhen war. stand verdient Beachtung bei der Phosphorsaurebestimmung im Aschen, namentlich bei solchen von Steinkohlen und Koks, wenn letztere im Hochofen zur Darstellung von moglichst phosphorsaurefreiem Eisen benutzt werden sollen. Da namlich alle Phosphoisaure, welche mit dem Brennmaterial in den Reductionsprocess eintritt, in Form von Phosphor in das Eisen übergeht, so ist eine moglichst genaue Phosphorbestimmung in der Asche des Biennmaterials erforderlich. Nach den Versuchen von L. Campiedon 1) gelingt es nicht, alle Phosphorsaure in Losung zu bringen, selbst wenn man die fem gepulverte Asche 15 bis 20 Stunden lang mit überschussiger concentiniter Salzsaure bei 80 bis 1000 digerirt. Eine vollstandige Aufschliessung der Asche wird indess durch 10 bis 15 Minuten langes Schmelzen mit etwa der funffachen Menge eines Gemisches von gleichen Theilen Kalium - und Natriumcarbonat im Platintiegel erreicht. Nachdem man die Losung der Schmelze mit Salzsaure zur Trockne verdampft und die Salzsaure durch Abdampsen mit Salpetersaure verjagt hat, fallt man im Filtrate von der Kieselsaure oder in einem aliquoten Theile desselben die Phosphorsaure mit Molybdanlosung.

Die elektrolytische Trennung der Phosphorsaure von den Metallen ist von Vortheil, wenn das Metall aus mineralsaurer Lösung abgeschieden werden kann, wie z. B. Kupfer, oder aus ammoniakalischer Losung, wie Nickel und Kobalt, oder auch aus Schwefelnatriumlosung, wie Antimon, oder aus Schwefelammoniumlosung, wie Zinn (siehe bei den einzelnen Metallen Bd. I.). Die elektrolytischen Metallabscheidungen in Oxalatlosung eignen sich nicht zur Bestimmung der Phosphorsaure, weil die grossen Mengen von Oxalat in der vom Metall befreiten Losung sowohl die Abscheidung mit Magnesialosung wie mit Molybdanlosung storen.

Gewichtsanalytische Bestimmung der Pyrophosphorsäure.

Berthelot und G. André 1) fallen die Pyrophosphorsaure mit einer Mischung von Chlormagnesium, Salmiak und Ammoniumacetat in Gegenwart eines bedeutenden Ueberschusses von Essigsaure, man digerirt drei bis vier Stunden auf kochendem Wasserbade. Unter diesen Bedingungen wird Magnesiumpyrophosphat gefallt, wahrend normales Phosphat gelost bleibt. Die Zusammensetzung des Niederschlages ist indess keine constante, indem derselbe wohl alle Phosphorsaure, aber, infolge der Gegenwart von Essigsaure, wechselnde Mengen von Magnesia enthalt 2). Man lost ihn daher in verdunnter Salpetersaure, erhitzt eine Stunde lang zum gelinden Sieden, um die Pyrophosphorsaure in die Oithosaure umzuwandeln, und fallt letztere nach dem Uebersattigen mit Ammoniak in gewohnlicher Weise.

Enthielt die ursprungliche Losung neben Pyro- auch Orthophosphorsaure, so filtrirt man den in essigsaurer Losung gefallten Niederschlag ab, concentrirt das Filtrat durch Eindampfen und fallt die Orthophosphorsaure wie gewohnlich

Maassanalytische Bestimmung der Pyrophosphorsaure.

Wenn es nur auf die Bestimmung der Gesammtpyrophosphorsaure in einem Pyrophosphat ankommt, so wandelt man das Salz einfach in Orthophosphat um (S. 562) und bestimmt die Orthophosphorsaure, aus welcher sich die Pyrophosphorsaure berechnen lasst. Da die Pyrophosphate aber als normale und saure Salze vorkommen, z B Na₁P₂O₇ und Na₂H₂P₂O₇, so kann die Bestimmung dieser beiden Salze neben einander in Losung von Interesse sein, und in diesem Falle kann

das Verhalten der Losungen gegen Indicatoren zur Titration benutzt werden 1).

Das saure Natriumpyrophosphat ($Na_2H_2P_2O_7+6H_2O$) reagirt gegen Methylorange neutral, lasst man daher zu einer Losung von normalem Natriumpyrophosphat ($Na_4P_2O_7+10H_2O$) nach Zusatz des Indicators Saure hinzufliessen, so tritt die Rothfarbung erst ein, nachdem alles normale Pyrophosphat in das saure übergefuhrt ist, gemass der Gleichung.

$$Na_4P_2O_7 + 2HCl = Na_2H_2P_2O_7 + 2NaCl.$$

2 Mol. HCl entsprechen hiernach 1 Mol. $Na_4P_2O_7$, und sommt zeigt 1 ccm $\frac{n}{10}$ -Salzsaure 0,0132 g $Na_4P_2O_7$ an (H == 1). Man findet also auf diese Weise den Gehalt von normalem Pyrophosphat neben etwa schon vorhandenem saurem Salz.

Wollte man nun eine so hergestellte Losung, welche nur saures Pyrophosphat enthalt, durch Titriren mit Alkalı in eine Losung von normalem Pyrophosphat umwandeln und unter Zusatz von Phenolphtalein bis zur Rothfarbung titriren, so wurde man zu wenig Alkalı verbrauchen, weil das normale Natriumpyrophosphat gegen Phenolphtalein alkalisch reagirt und somit die Rothfarbung eintreten wurde, ehe alles saure Salz in das normale umgewandelt ist.

Wendet man jedoch zur Titrirung Kalkwasser anstatt Alkalilauge an, und fugt man vorher Chlorcalcium zur Losung des sauren Pyrophosphats, so sind die Bedingungen zur Bildung von unloslichem normalem Calciumpyrophosphat gegeben, welches sich in dem Maasse ausscheidet, wie man Kalkwasser zulaufen lasst, so dass nun erst alkalische Reaction (Rothfarbung des Phenolphtaleins) eintreten kann, wenn alle Pyrophosphorsaure abgeschieden und etwas freies Calciumhydroxyd in Losung ist. Die Reaction verlauft nach dem Schema

$$Na_2H_2P_2O_7 + CaCl_2 + Ca(OH)_2 = Ca_2P_2O_7 + 2NaCl + 2II_2O_{220,46}$$

Beim Zusatz von neutralem Chlorcalcium zu einer Losung des sauren Nathumpyrophosphats entsteht keine Fallung (neutrales Pyrophosphat wird gefallt).

Demnach gestaltet sich die Titration in der Weise, dass man eine Losung von neutralem und saurem Pyrophosphat zunachst unter Zusatz von Methylorange mit $\frac{n}{10}$ -Salzsaure bis auf Roth titrit und aus der verbrauchten Saure wie oben das normale Pyrophosphat berechnet Darauf fügt man zu der jetzt nur saures Pyrophosphat enthaltenden Losung einen Ueberschuss von neutraler Chloralerumlosung, etwas Phenolphtalein und titrirt mit Kalkwasser wieder bis zur Rothfarbung

Aus dem verbrauchten Volumen Kalkwasser berechnet man die Gesammtmenge von saurem Natriumpyrophosphat. Durch Einstellen des Kalkwassers auf die $\frac{n}{10}$ -Salzsaure stellt man das Verhältniss 1 ccm

Kalkwasser = a ccm $\frac{n}{10}$ -Salzsäure fest. Man hat alsdann das Verhaltniss.

oder auf Cubikcentimeter $\frac{n}{10}$ - Salzsaure bezogen

1 ccm : 2 ccm · 0,022 046 g 1 ccm : a ccm $\frac{0,022 046}{2} a$ g,

d. h. wenn 1 ccm Kalkwasser a ccm $\frac{n}{10}$ -Salzsaure entspricht, so zeigt leder Cubikcentimeter Kalkwasser 0,01102 ag Na₂H₂P₂O₇ an.

Nachweis von Pyrophosphat neben Metaphosphat.

Hierzu dient nach v. Knorre (loc. cit) das Verhalten gegen Zinklosungen. Versetzt man eine Losung des glasigen amorphen Natriummetaphosphats, welches man erhalt, indem man Phosphorsalz erhitzt und die geschmolzene Masse langsam erkalten lasst, in der Kalte mit uberschussiger Losung von Zinksulfat, so bleibt die Flussigkeit vollkommen klar. Fugt man aber eine Losung von neutralem oder saurem Natriumpyrophosphat hinzu, so entsteht sofoit ein Niederschlag von Zinkpyrophosphat, Zn₂P₂O₇, unloslich in Essigsaure 1). Zinkorthophosphat, $\operatorname{Zn}_1(\operatorname{PO}_1)_2$ ist in Fssigsaure leicht löslich. Es lassen sich also durch Zinksulfat oder besser noch durch Zinkacetat (oder Zinksulfat | Natriumacetat) selbst kleine Mengen von Pyrophosphat neben Metaphosphat nachweisen So findet man z B, dass eine Losung des glasigen Natriummetaphosphats beim Aufbewahren schon nach einigen Tagen Pyrophosphat enthalt - Die Losung der Metaphosphorsaure selbst wandelt sich bekanntlich ohne Zwischenbildung von Pyrophosphorsaure in Orthophosphorsaure um

Obschon die Austallung von Pyrophosphat durch Zinkacetat quantitativ ist, lasst sich eine quantitative Trennung von Metaphosphat nicht erreichen, weil ein Theil des letzteren mitfallt

¹⁾ v. Knorre, Zeitschr. 1. morg. Chem. 24, 389, 395 (1900)

Bor.

Qualitativer Nachweis.

Die krystallisirte Borsaure, H₃BO₃, geht beim Erhitzen auf 100° unter Wasserverlust in Metaborsaure, HBO₂, bei 140° in Tetraborsaure, H₂B₄O₇, und bei hoherem Erhitzen in Bortrioxyd, B₂O₃, uber, welches eine glasartige, geschmolzene Masse bildet und sehr feuerbestandig ist. 100 Thle. Wasser von 20° losen etwa 4 Thle., von 100° 34 Thle. krystallisirte Borsaure. Sie ist auch loslich in Alkohol Beim Kochen der wasserigen oder alkoholischen Losungen verfluchtigt sich ein grosser Theil Borsaure mit den Wasser- und Alkoholdampfen. 100 ccm Aether losen nur 0,08 g H₃ BO₃. Die wasserige Losung der reinen Borsaure reagirt nur schwach sauer, fügt man Glycerin oder Mannit hinzu, so tritt die Reaction starker hervor (siehe die maassanalytische Bestimmung der Borsauie).

Modificationen der Borsaure entsprechen, haben nur die Tetra- oder Pyroborate analytische Bedeutung. Die Borsaure wird immer im fielen Zustande durch ihre Reaction auf Curcuma oder durch die Grunfarbung der Flamme erkannt. Taucht man gelbes Curcumapapier in eine wasserige Losung von Borsaure oder in die schwach mit Salzsaure angesauerte Losung eines Borates, so farbt sich das Papier schwach, beim Trocknen in gelinder Warme stark braunlichroth, der Farbenubergang tritt am deutlichsten in dem Augenblicke, wo das Papier trocken wird, hervor Eine Verwechselung mit Alkalien, welche Curcumapapier ebenfalls braunen, kann nicht stattfinden, da die Borsaurereaction in Gegenwart freier Salzsaure auftritt. Concentrate Salzsaure muss jedoch vermieden werden, da diese allein das Curcumapapier beim Trocknen dunkel farbt. Natriumacetatlosung braunt Curcumapapier beim Trocknen schwach, bei Gegenwart von Salzsaure nicht Befeuchtet man das durch Borsaure gebraunte Curcumapapier mit Kalilauge, so geht die Farbung in ein fast schwarzes Blaugrun über, wird aber durch Salzsaure wieder hervorgerufen. Die Carcumareaction wird gestort oder verhindert durch Chlorat, Chiomat, Jodid und Nitrit, welche daher vor der Prufung auf Borsaure zu entfernen sind Chlorate zerstort man Saure und fallt das Chromoxyd durch Ammoniak aus, Jod wird durch Versetzen mit Silbernitratlosung gefallt; Nitrite kann man in der angesauerten Losung durch Bromwasser oxydiren, muss aber das Brom vor Ausfuhrung der Reaction verjagen.

Eisenchlorid, sowie eine salzsaure Losung von Ammoniummolybdat oder von Zirconerde ertheilen dem Curcumapapier namentlich nach dem Trocknen ebenfalls braunrothe Farbe, doch sind diese Substanzen vor der Prufung auf Borsaure leicht zu entfernen. In allen Fallen ist es rathsam, zur Controle eine Reaction mit einem reinen Borat anzustellen und die Bestatigung durch Befeuchten mit Kahlauge nicht zu unterlassen. Die Curcumareaction ist sehr empfindlich, da sie noch 0,0001 g $\rm B_2O_3$ in 1 ccm Flussigkeit anzeigt.

Die Flammenreaction kann auf verschiedene Weise angestellt werden. Lasst sich die Substanz in Form einer Perle an den Platindraht bringen, so befeuchtet man die geschmolzene Perle mit concentrirter Schwefelsaure und halt sie an den unteren Rand der nicht leuchtenden Bunsenflamme. Die Borsaure ist so leicht fluchtig, dass die Grunfarbung der Flamme deutlich auftritt, ehe andere, die Flamme farbende Substanzen (Natrium etc.) verfluchtigt werden.

Um noch Spuren von Borsaure sicher zu erkennen, mengt man die fein gepulverte Substanz mit 4 Thln. saurem Kaliumsulfat und 1 Thl (borsaurefreiem) Flussspath, und blingt das Gemisch mit einem Tropfen Wasser befeuchtet am Platindraht in die Bunsenflamme. Das beim Schmelzen dei Masse entweichende Fluorbor, BF₃, farbt die Flamme auf einige Augenblicke grun.

Die Faibung der Alkoholflamme erzeugt man am besten auf die Weise, dass man die freie Borsaure oder das mit concentrirter Schwefelsaure gemischte Borat in einem Poizellanschalchen mit Alkohol übergiesst, umrührt, den angezundeten Alkohol kurze Zeit brennen lasst, die Flamme ausblast und von neuem anzundet, wober alsdann Spuren von Borsaure an der grun gesaumten Flamme erkannt werden. Kupfersalze mussen vorher durch Schwefelwasserstoff entfernt werden, auch Chloride durten nicht zugegen sein, weil Chlorathyl die Flamme blaugrun farbt. Die Farbung wird feiner verhindert durch Phosphorsaure und Weinsaure

Die Flammentarbung berüht auf der Dissociation des gebildeten Borsaure-Acthylathers, welcher bei 120° siedet. Th. Rosenbladt 1) hat den Acthylalkohol durch Methylalkohol ersetzt, welcher mit der Borsaure den schon bei 65° siedenden Borsaure-Methylather bildet, und führt die Reaction in dem in Bd. I, S. 602 u. 603 beschriebenen Apparate aus. Man mischt die Substanz mit etwas concentriter Schweielsaure, fügt nach dem Erkalten allmahlich etwas Methylalkohol hinzu und verfahrt im übrigen, wie a. O. beschrieben, jedoch ohne

die Mischung zu erhitzen. Diese Methode ermoglicht es, Borsaure in Gegenwart anderer Substanzen, welche ebenfalls der Flamme eine grune Farbung ertheilen, mit Sicherheit nachzuweisen.

Die Fallungsreactionen der Borate haben wenig charakteristische Merkmale. Chlorbaryum fallt massig verdunnte, Chlorcalcium dagegen nur concentrirte neutrale Losungen der Alkaliborate. Die weissen, amorphen Niederschlage von Baryum- bezw. Calciummetaborat, Ca $(\mathrm{BO}_2)_2$ und $\mathrm{Ba}(\mathrm{BO}_2)_2$, sind in Chlorammonium und im Ueberschusse der Fallungsmittel loslich.

Silbernitrat giebt einen weissen, flockigen Niederschlag von Silbermetaborat, AgBO₂, leicht loslich in Salpetersaure und in Ammoniak. In einer sehr verdunnten Boraxlosung entsteht ein brauner Niederschlag von Silberoxyd, da das Natriumtetraborat in sehr verdunnter wasseriger Losung zum Theil eine hydrolytische Spaltung in Natriumhydroxyd und freie Borsaure erleidet (s. weiter unten, Titration).

Gewichtsanalytische Bestim ung der Borsäure.

Da die directen Borsaurebestimmungen sehr umstandlich sind, so benutzt man haufig Differenzmethoden, wobei selbstverstandlich alle Ungenauigkeiten der Analyse auf Rechnung der Borsaure kommen. Eine solche Methode kann daher nur in den Fallen befriedigende Resultate geben, wo relativ viel Borsaure zu bestimmen ist und wo die Analyse an und für sich nicht complicirt ist.

Die Magnesiumboratmethode von C. Marignac¹) und C. Bodewig²) ist Bd I, S. 610 in der von P Jannasch verbesseiten Form bis zu dem Punkte beschieben, wo man den die sammtliche Borsaure enthaltenden Niederschlag von Magnesiumborat und überschussiger Magnesia geglüht hat Man verfahrt nun nach Jannasch in folgender Weise weiter.

Nachdem man den Niederschlag bis zur Gewichtsconstanz gegluht hat, untersucht man denselben zunachst auf einen Chlorgehalt. Da es namlich vorkommen kann, dass nicht alles Magnesiumchlorid beim Glüben in Magnesiumoxyd umgewandelt wird, so muss man die im gewogenen Niederschlage etwa enthaltene Menge Magnesiumchlorid kennen, um sie spatei in Rechnung ziehen zu können. Man entnimmt dem gewogenen Niederschlage daher eine kleine Menge, hochstens 0.05 g, deren genaues Gewicht man durch Zuruckwagen der Hauptmenge ermittelt. Diese Probe wird durch langeres Stehenlassen mit starker Salpeteisaure in Losung gebracht und die verdunnte und filtrirte Losung mit Silbernitrat versetzt. Entsteht hierbei nur eine opalisirende Trubung, so kann der Chlorgehalt vernachlassigt werden, bildet sich dagegen ein Niederschlag, so muss dessen Gewicht be-

¹⁾ Zeitschr f anal. Chem 1, 405 (1862) — ') Groth's Zeitschi f

stimmt und der Chlorgehalt auf den gesammten Magnesianiederschlag berechnet werden.

Die im Platintiegel verbliebene Hauptmenge von Magnesiumborat wird nun in eine Platinschale übergeführt und die Borsaure durch drei- bis viermaliges Erhitzen mit Salzsaure-Methylather (siehe Aufschliesung der Silicate durch Borsaureanhydrid) vollständig verjagt. In der durch Umrühren krumelig gewordenen Masse von Magnesiumchlorid wird der Magnesiumgehalt bestimmt. Dieselbe kann aber noch etwas Kieselsaure und Platin enthalten. Man trocknet sie bei 108°, durchfeuchtet mit starker Salzsaure, verdünnt und erwarmt eine viertel Stunde auf dem Wasserbade. Danach wird filtrirt, der unlosliche Ruckstand (SiO₂ + Pt) gewogen und das Gewicht auf den Gesammtniederschlag berechnet. In dem salzsauren Filtrate bestimmt man schliesslich auf gewohnliche Weise den Gehalt an Magnesiumoxyd in Form von Magnesiumpyrophosphat, ebenfalls auf den Gesammtniederschlag berechnet.

Von dem ursprunglichen Gewichte des gegluhten Magnesiumboratniederschlages sind also abzuziehen: 1) die aus dem gefundenen Chlorgehalt berechnete Menge Magnesiumchlorid, 2) das Gewicht von Kieselsaure plus Platin, 3) das Gewicht des Magnesiumoxyds. Der Rest giebt den Gehalt au Bortrioxyd, B₂O₃, an.

Bemerkungen Wenn die zu analysirende Substanz neben Borsaure nur Alkalien oder Magnesia enthalt, so vereinfacht sich das Verfahren naturlich. Man verdampft in diesem Falle die sauer oder alkalisch reagirende Losung ohne weiteres auf Zusatz von Salmiak, Chlormagnesium und Ammoniak (nach Bd. I, S. 610) Die etwaige Bestimmung von Chlor und von Platin muss indess immer ausgeführt werden. Das Platin stammt aus der Schale, in welcher man die Chlormagnesium enthaltende Mischung geglicht hat

Nach Mairgnac bestimmte man die Magnesia in dem geglühten und in Salzsaure gelosten Niederschlage von Magnesiumborat. Da hierbei das Ammonium-Magnesiumphosphat etwas Borsaure mitieissen kann, so ist die vorherige Verflüchtigung der letzteren nach Jannasch eine wichtige Verbesserung der Methode

Wird die vollstandige Analyse einer durch Salzsaure zersetzbaren, borsaurehaltigen Substanz, z. B. des Datoliths, ausgeführt, so kann man, nachdem die Probe mit Salzsaure zur Trockne verdampit wurde (eine Operation, die ber Silicaten, also auch ber Datolith, mehrmals zu wiederholen ist), den Trockenruckstand mit Salzsaure-Methylather (s. vorhin) behandeln, bis die Borsaure verjagt ist, im Ruckstande bestimmt man alsdann die gesammten Bestandtheile und erfahrt den Borsauregehalt aus der Differenz

Die Methode, welche auf der Destillation der Boisaure als Borsaure-Methylather und Fixirung derselben auf geglühtem und zeitig von Th. Rosenbladt 1) und F. A. Gooch 2) veroffentlicht. Eine Modification der Methode von Thaddeeff, darin bestehend, dass das Destillat nicht über den genannten Oxyden, sondern in Kalilauge aufgefangen und die Borsaure als Kaliumborofluorid bestimmt wird, wurde Bd. I. S. 611 beschrieben. Letztere Operation ist jedoch, wie auch von anderer Seite hervorgehoben wurde, etwas umstandlich. Ausserdem haben Gooch und L. C. Jones 3) Bedenken dahın geaussert, dass die Fluorwasserstoffsaure des Handels kaum frei von Kieselsaure zu erhalten ist und dass, ihren Versuchen gemäss, beim Trockendampfen des die Borsaure enthaltenden Salzgemisches in Gegenwart der freien Flusssaure ein Theil der Borsaure sich verfluchtigt. Anderseits ist die ursprungliche Ausfuhrung der Methode sowohl nach Rosenbladt, welcher die Substanz mit Schwefelsaure und Methylalkohol destillirt und den Borsaure-Methylather in Magnesiumoxyd absorbirt, als nach Gooch, welcher Salpetersaure oder Essigsaure zum Ansauern und Calciumoxyd zur Absorption benutzt, nicht ohne Mangel. Gooch hatte dem Calciumoxyd den Vorzug gegeben, weil die Unloslichkeit des Magnesiumoxyds die Absorption der Borsaure verzogert, das leichter losliche Calciumoxyd dagegen die Borsaure fester binde Dagegen hat das Calciumoxyd seine Nachtheile, welche darın bestehen, dass grossere Mengen desselben wegen seiner Hygroskopicitat nach dem Gluhen schwierig zu wagen sind. Wenn sich nun auch die Menge des vorzulegenden Kalkes moglichst dadurch vermindern lasst, dass man nach Gooch das Ansauern der Substanz mit Salpetersaure vorsichtig auf Zusatz von etwas Phenolphtalein vornimmt, um die Menge von überdestillmender Salpetersaure moglichst gering zu machen, so sind doch immerhin 2 bis 3 g Calciumoxyd auf etwa 0,18 g B, O; erforderlich.

Gooch und Jones (loc cit.) haben deshalb den Kalk durch Natriumwolframat ersetzt. Diese Substanz hat die erforderlichen Eigenschaften, in Wasser loslich zu sein, nach dem Abdampfen und Erhitzen bis zum Schmelzen genau das ursprungliche Gewicht zu zeigen und keine Feuchtigkeit aus der Luft anzuziehen. Um sicher zu sein, dass das Natriumwolframat keine Kohlensaure enthalt, setzt man demselben beim Schmelzen vor der Tarirung etwas freie Wolframsaure zu. Fugt man zur Losung eines so vorbereiteten Natriumwolframats Boisaure, verdampft und erhitzt zum Schmelzen, so wird letztere infolge Bildung von Natriumborowolframat festgehalten, und die Gewichtszunahme giebt die Menge des zugefugten Bortrioxyds an, wober indess ein unbedeutender Verlust an letzterem stattfindet

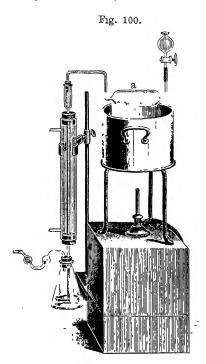
Unter Benutzung dieser Substanz gestaltet sich nun die Borsaurebestimmung nach Gooch wie folgt. Man stellt den in Fig. 100 abgebildeten Apparat zusammen, bestehend aus einem Paraffinbade und

¹⁾ Zeitschi f anal Chem 26, 18 (1887) -2) Chem News 55, 7 (1887) -2

dem eigentlichen Destillirapparate. Das Destillirgefass a wird aus einer 150 bis 200 ccm-Pipette hergestellt, deren S-formig gebogenes Rohr wenigstens 7 mm weit sein muss, damit sich keine Wassersaulen darin bilden können. Der Liebig'sche Kuhler, von einer Stativ-

klemme getragen, tragt oben mittelst eines Gummistopfens das Gefass a und unten den Erlenmeyer-Kolben als Vorlage, in dessen Stopfen ein Zweikugelrohr als hydraulischer Verschluss befestigt ist. Durch Verschieben des Kuhlers in der Klemme kann das Gefass a nach Bedurfniss in das Paraffinbad gesenkt oder aus demselben herausgehoben werden.

Die zu analysirende alkalische oder neutrale Losung wird unter Zusatz von etwas Phenolphtalein mit Salpetersäure oder Essigsaure oder Schwefelsaure schwach sauer gemacht und in das Gefass a gefullt, welches darauf allmahlich in das schon erhitzte Paraffinbad gesenkt wird. Die Vorlage enthalt die wasserige Losung einer vorhei im Platintiegel geschmolzenen und ge-



nau gewogenen Menge von Natriumwolframat (4 bis 7 g auf etwa 0,15 g $B_2\,0_3$), das Zweikugelichr enthalt etwas Wasser. Die Vorlage wird wahrend der Destillation in Eis abgekuhlt. Man destillit nun zunachst bis zur Trockne und erhitzt den Ruckstand im Paraffinbade auf 130 bis 140°, um die letzte Spur Feuchtigkeit zu vertreiben, weil der Methylalkohol um so kraftiger wirkt, je weniger Wasser zugegen ist. Alsdann giebt man zu dem Ruckstande sechsmal je 10 ccm Methylalkohol und destillit jedes Mal bis zur Trockne. War mit Salpetersaure oder Schweitelsaure angesauert worden, so ist es rathsam, zwischen der zweiten und dritten und zwischen der vierten und funften Destillation. 2 cm. Wasser hinzuzugeben, weil sonst das in Methylalkohol unlösliche Nitrat oder Sulfat die Borsaure der Einwinkung des Alkohols entziehen konnte. Bei Anwendung von Essigsaure ist der Zusatz von Wasser unnothig, weil das Acetat im Alkohol löslich ist

alkohol, sowie bei den nachfolgenden, einige Tropfen Essigsaure hinzufugen, um dem Rückstande die saure Reaction zu erhalten, weil das Acetat Neigung hat, alkalisch zu werden.

Da es zweckmassig ist, das Wolframat langere Zeit mit dem Destillat in Beruhrung zu lassen, so lasst man den Inhalt der Vorlage nach gutem Durchmischen eine halbe Stunde lang stehen, dampft die Losung darauf in einer Platinschale stark ein, bringt sie in den Tiegel, in welchem das Wolframat ursprünglich abgewogen war, verdampft zur Trockne, erhitzt zum Schmelzen und wagt. Wenn mit Essigsaure destillirt wurde, so lasst man beim Schmelzen die Masse durch Umlegen des Tiegels sich auf die Wandung verbreiten, damit durch moglichste Beruhrung mit der Luft die durch Einwirkung des Acetats reducirte Wolframsaure wieder oxydirt wird, die Farbe der Schmelze muss nach dem Erkalten weiss sein.

Ein grosser Ueberschuss von Saure beim Ansauern ist schadlich, besonders bei Anwendung von Schwefelsaure, denn wenn diese Säure mit dem Methylalkohol übergeht, was bei Gegenwart eines erheblichen Ueberschusses derselben thatsachlich bei 100° stattfindet, so wird wenigstens ein Theil der Saure hartnackig vom Wolframat festgehalten, und der Borsauregehalt wird zu hoch gefunden. Im übrigen erhalt man mit Schwefelsaure die genauesten Resultate.

Wenn man prufen will, ob der Destillationsruckstand frei 1st von Borsaure, so 1st bei Anwendung von Curcumapapier das S. 588 bezuglich der Anwesenheit von Nitrit oder Acetat Erwahnte zu berucksichtigen.

Die directe Bestimmung der Borsaure als Borfluor-kalium nach A. Stromeyer¹) ist in der von Thaddeeff angegebenen Ausfuhrung in Bd I, S. 613 beschrieben worden. Will man diese Methode benutzen, so giebt die Ueberfuhrung der Borsaure in reine Kahlauge jedenfalls die besten Resultate.

Die Trennungen der Borsaure ergeben sich aus den vorhin beschriebenen Bestimmungsmethoden Die Schmelz- und Destillationsmethoden Bd I, S. 609 u 610, Bd II, S 592 gestatten die Trennung von der Kieselsaure. Durch die Destillationsmethode nach Thaddeeff wird auch die Bestimmung neben Fluor ermoglicht

Um das Fluor neben Bor zu bestimmen, macht man die Losung, welche nur die Fluoride und Borate der Alkalien oder des Calciums enthalten darf, mit Natriumcarbonat alkalisch und versetzt mit einem grossen Ueberschuss von Calciumacetat (S. 424). Hierdurch wird Calciumfluorid gefallt, während das Calciumborat im Calciumacetat gelost bleibt. Bei der ferneren Behandlung des Calciumfluorids mit Essigsaure wird die geringe Menge Calciumborat, welche mitgefallt wurde, wieder gelost.

Maassanalytische Bestimmu g der Borsäure.

Die freie Borsaure farbt blaue Lackmustinctur violett, sie verhalt sich also ungefahr wie Kohlensaure. Da dieser Farbenton für eine Endreaction zu unbestimmt ist und die Borsaure sich nicht wie die Kohlensaure durch Kochen austreiben lasst, so ist Lackmus als Indicator nicht geeignet. Auf Methylorange wirkt freie Borsaure gar nicht ein, eine mit diesem Indicator versetzte schwach gelbe Losung wird also durch Borsaure nicht gerothet. Man kann daher in der Losung eines Alkaliborats auf Zusatz von Methylorange das Alkali mit einer Normalsaure titriren, da der Farbenumschlag nur durch die letztere hervorgebracht wird. Die Menge der Borsaure lasst sich aber nicht berechnen, wenn man nicht die Zusammensetzung des Borats kennt, also z. B. nicht weiss, ob ein Metaborat, Na BO₂, oder ein Tetraborat, Na₂ B₄ O₇, vorliegt.

Ein merkwurdiges Verhalten zeigt die Borsaure gegenuber dem Phenolphtalein. Versetzt man eine wasserige, etwas Phenolphtalein enthaltende Losung von Borsaure mit Natronlauge, so wird die farblose Losung schon nach geringem Alkalizusatz gerothet, die noch zum grossten Theil freie Borsaure wirkt also auf den Indicator nicht ein. Fugt man alsdann Glycerin hinzu, so wird die Losung entfarbt 1), die Eigenschaft der Borsaure als Saure tritt also in Gegenwart von Glycerin hervor Hatte man nicht genügend Glycerin zugefugt, so tritt bei fortgesetztem Zugeben von Alkali wieder Rothfarbung ein, welche jedoch auf erneuten Zusatz von Glycerin verschwindet. In Gegenwart eines Ueberschusses von Glycerin lasst sich die Borsaure mit Alkali titriren, da die bleibende, auf Mehrzusatz von Glycerin nicht verschwindende Rothfarbung schaff eintritt, sobald alle Borsaure in das Metaborat, Na BO₂, umgewandelt ist

G Jorgensen, welcher diese Eigenschaft der Borsaure zu einer Titrirmethode benutzte, vermuthet, dass die Wirkung durch die Bildung eines glycerin-borsauren Salzes verursacht wird 2). Nach R T Thomson 3) dagegen kann die Erscheinung auch in einer hydrolytischen Spaltung des Borats ihren Grund haben, wonach dieselbe so zu erklaren ware, dass das Borat in wasseriger Losung in die schwache Borsaure und das starke Alkali gespalten wird, wober dann die Wirkung des Alkalis auf den Indicator überwiegt, während ein grosser Zusatz von Glycerin die Spaltung verhindert

M Honig und G Spitz 1) haben die Methode weiter ausgebildet und zunachst testgestellt, dass die durch die Rothung des Phenol-

⁾ L Barthe, Journ Pharm et Chim [5] 29, 163 (1894) — 2) Zeitschrift 1 angew Chem 1897, 8 7 — 1) Journ Soc Chem Ind 12, 433

Bor

phtaleıns angezeigte Neutralısation wirklich der Bildung von ${\rm Na\,B\,O_2}$ entspricht nach der Gleichung:

$$B_2O_3 + 2 NaOH = 2 NaBO_2 + H_2O$$
, 69,44 2.39,76

wonach 1 ccm Normallauge 0,03472 g B2O3 entspricht.

Der Glycerinzusatz muss um so grosser sein, je grösser die Verdunnung ist Die erforderliche Menge ergiebt sich aus dem Verlauf des Versuches selbst: man setzt von vornherein eine gewisse Menge Glycerin hinzu; ist dieselbe ungenugend, so tritt der Farbenubergang ins Roth allmahlich ein, und die Farbung verschwindet auf erneuten Zusatz von Glycerin. Ist letzteres im Ueberschuss zugegen, so ist die Endreaction scharf.

Bestimmung des Alkalis und der Borsaure in Alkaliboraten. Man löst das Borat in einer solchen Menge Wasser, dass die Lösung bei gewohnlicher Temperatur nicht gesattigt ist (etwa 30 g Borax pro Liter), fugt zu einem aliquoten Theile der Lösung Methylorange und titrirt mit $\frac{n}{2}$ -Salzsaure bis zur Rothfarbung (s. oben), woraus man den Alkaligehalt berechnet. Bei dieser Titration wird also das Alkalı gesattigt, wahrend die gesammte Borsaure frei wird, nach der Gleichung:

$$Na_2B_4O_7 + 2HCl = 2NaCl + 2B_2O_3 + H_2O.$$

Zur Titration der freien Borsaure fugt man zwei bis drei Tropfen Phenolphtalein und auf je 1,5 g Borat in der angegebenen Concentration (30 g Salz pro Liter) etwa 50 ccm Glycerin, wonach man mit $\frac{n}{2}$ -Natronlauge bis zur Rothfarbung titrirt. Alsdann giebt man noch etwa 10 ccm Glycerin hinzu und beobachtet, ob die Farbung verschwindet, was in der Regel der Fall ist Man lasst nun wieder Natronlauge hinzutropfen, bis Rothfarbung eintritt, setzt wieder 10 ccm Glycerin hinzu und wiederholt diese Procedur, bis schaffer Farbenumschlag eintritt, der auf erneuten Glycerinzusatz bleibt Im Anschluss an die Zersetzung von vorhin verlauft diese Reaction nach der Gleichung

$$2 B_2 O_3 + 4 NaOH = 4 NaBO_2 + 2 H_2O$$

Da mit halbnormaler Lauge titrirt wurde, so entspricht jeder Cubikcentimeter verbrauchter Lauge 0,01736 g B₂O₃ (vergl die erste Gleichung oben) in dem titrirten Volumen Losung

Ist dem Borat Carbonat beigemengt und handelt es sich nicht um Bestimmung der Kohlensauie, so verfahrt man zur Titiation des Gesammtalkalis mit Methylorange wie vorhin. Danach verjagt man das Kohlendioxyd durch einige Minuten langes Kochen der Losung bei aufgesetztem Ruckflusskuhler, spritzt letzteren ab und titriit die freie Zur Bestimmung der Kohlensaure neben der Borsaure nimmt man die Zersetzung in dem mit Ruckflusskühler versehenen Apparate vor, welcher im Artikel Kohlenstoff bei den Methoden zur Bestimmung der Kohlensaure beschrieben wird. Zu der im Zersetzungskolben befindlichen Substanz wird eine gemessene Menge $\frac{n}{2}$ -Salzsaure im Ueberschuss hinzugefugt und das Kohlendioxyd durch Auskochen und mittelst eines Luftstromes in die Natronkalkrohren ubergefuhrt. Nach dem Abkuhlen und Ausspulen des Kuhlers bestimmt man den Ueberschuss von Salzsaure durch Titration mit $\frac{n}{2}$ -Natronlauge auf Zusatz von Methylorange. Hieraus ergiebt sich die zur Sattigung des Alkalis verbrauchte Saure und somit der Gesammtalkaligehalt, wahrend die entfarbte Losung bereit ist zur Titration der Borsaure mit $\frac{n}{2}$ -Natronlauge auf Zusatz von Phenolphtalein und Glycerin.

Das zuletzt beschriebene Verfahren dient auch zur Analyse von in Wasser unloslichen Boraten (Boronatrocalcit, Boracit, Pandermit etc.). Soll ein etwaiger Kohlensauregehalt mitbestimmt werden, so benutzt man den vorhin erwahnten Zersetzungsapparat, wenn nicht, so genugt ein einfacher Kolben mit Ruckflusskuhler. Man zersetzt etwa 2 g Substanz mit einem gemessenen Ueberschuss von $\frac{n}{2}$ -Salzsaure (etwa 50 ccm), bestimmt eventuell das Kohlendioxyd, neutralisirt die abgekuhlte salzsaure Losung auf Zusatz von Methylorange und bestimmt die Borsaure genau, wie oben beschrieben wurde. Aus der verbrauchten Saure und Lauge berechnet man die an die Borsaure gebundenen Basen und die Borsaure selbst

Borsaurchaltige naturliche Silicate, Glas, Email etc werden mit Kaliumnatiumcarbonat aufgeschlossen. Die wasserige Losung der Schmelze wird mit so viel Ammoniumsalz versetzt, dass dessen Menge weingstens der des Alkalicarbonats aquivalent ist, dann langere Zeit gekocht, wonach man die letzten Reste von geloster Kieselsaure durch Erwarmen auf Zusatz von ammoniakalischer Zinkoxydlosung abscheidet (vergl. Bd. I, S. 609). Wenn sammtliches Ammoniak verjagt ist, wird der Niederschlag mit heissem Wasser ausgewaschen, das gesammte Filtrat auf ein möglichst geringes Volumen eingedampft und in ein Kolbehen gespult. Nachdem man die Losung auf Zusatz einiger Tropten Methylorange und eines geringen Ueberschusses von $\frac{n}{2}$ -Salzsaure 10 bis 15 Minuten lang gekocht hat, neutralisirt man

den Ueberschuss von Salzsaure, nach eineutem Zusatz von Methylorange, genau mit Lauge und titrit die fiere Borsaure wie in den

Bemerkungen. Es ist durchaus nothig, dass die zum Titriren benutzte Natronlauge frei ist von Kohlensaure, weil sich sonst neben der in der ersten Gleichung S. 596 dargestellten Umsetzung noch die folgende vollzieht.

$$2 B_2 O_3 + Na_2 CO_3 = Na_2 B_4 O_7 + CO_2.$$

Man wendet daher am besten eine Natronlauge an, welche einen geringen Zusatz von Baryumhydroxyd enthalt. Man thut gut, das Glycerin auf Säure zu prufen und, wenn dasselbe in der anzuwendenden Menge auf Zusatz von Phenolphtalein nicht durch einen Tropfen Lauge rosa gefarbt wird, die Aciditat zu bestimmen und in Rechnung zu ziehen.

Silicium.

Qualitativer Nachweis.

Das Silicium kommt als solches nicht in der Natur vor, wohl aber in Huttenproducten, wie den verschiedenen Eisensorten, Eisenlegrungen, Aluminium und in gewissen Legirungen des Kupfers. Die Analyse dieser Producte findet sich im ersten Bande ausführlich beschrieben, und S. 572 und 580 wurde auch angegeben, dass das Element in zwei Modificationen, einer durch Sauren oxydirbaren und einer nicht oxydirbaren, graphitahnlichen Form in Aluminiumbronzen vorkommen kann. Der Nachweis fallt bei diesen Analysen meist mit der quantitativen Bestimmung als Kieselsauie zusammen. Den Nachweis von gebundenem Silicium neben graphitischem siehe Bd. I, S. 572, 4) Silicium wird auch als solches technisch dargestellt.

In der Natur kommt das Element nur in der Form von Silieiumdioxyd sowohl in freiem als in gebundenem Zustande vor. Aus Silieiumdioxyd oder Kieselsaureanhydrid, SiO₂, bestehen z B. die wasserfreien, krystallisiten bezw. krystallinischen Mineralien. Bergkrystall, Quarz. Amethyst, feiner die amorphen, wasserhaltigen Opal, Hyalith etc., sowie die aus krystallisiter und amorphei Kieselsaure gemengten Mineralien Achat, Feierstein, Chalcedon etc

Zur Erkennung der Kreselsaure, sowohl der freien als der in Silicaten enthaltenen, dient gewohnlich die Reaction in der Phosphorsalzperle. Bringt man freie Kreselsaure oder eine geringe Menge eines Silicates in die schmelzende Phosphorsalzperle, so bleibt die Kreselsaure ungelost, während die übrigen Beständtheile des Silicates sich auflosen.

Die aus diesem Verhalten auf die Natur einer Substanz zu ziehenden Schlusse sind indess mit einiger Vorsicht zu machen, weil es Silicate giebt die sich in der Phosphorsalzperle vollig auflösen, während anderseits einige kreselsaurefreien Mineralien ein den Silicaten ahnliches Verhalten zeigen. J. Hillischwald (1) ist bei der Untersuchung dieser Verhaltnisse zu nachstehenden Resultaten gelangt.

- 1. Verhalten des Phosphorsalzes beim Schmelzen. Die klare Perle besteht aus Natriummetaphosphat, in welches das Phosphorsalz beim Erhitzen unter Abgabe von Wasser und Ammoniak umgewandelt wird. Erhitzt man die Perle langere Zeit mit dem heissesten Theile der Gebläseflamme, so erscheint das Glas schon in der Hitze nicht mehr ganz klar und nach dem Erkalten opalartig trübe. und weiter fortgesetztes Erhitzen verwandelt die Schmelze in eine nach dem Erkalten milchig weisse, stark krystallinische Masse mit rauher Oberflache. Die Perle erleidet bei dieser Operation einen starken Verlust an Phosphorsaure, und die opalartige Trubung erklart sich durch die Bildung von mikroskopischen Krystallen, welche in der durchsichtigen Grundmasse vertheilt sind, wahrend nach dem Erhitzen bis zur milchweissen Farbe die ganze Oberflache der Perle mit Krystallen bedeckt ist und Pyrophosphorsaure in der Masse nachgewiesen werden kann. Ein Opalisiren der Perle, welches für viele schwer losliche Silicate als charakteristisch gilt, kann daher auch seinen Grund in den vorhin angeführten Veranderungen des Phosphats haben.
- 2. Die Loslichkeit der Kieselsaure im Phosphorsalzglase. Setzt man eine geringe Menge von fein geriebenem Bergkrystall zu einer grosseren Phosphorsalzperle und erhitzt langere Zeit vor der Lothrohrstamme bis zur hellen Rothgluth, so lost sich die Kieselsaure vollstandig auf. Setzt man mehr Kieselsaure bis zur Sattigung hinzu, so ruhrt die alsdann eintretende Trubung zum grossen Theil von der unter 1. beschriebenen milchweissen Farbung des Phosphats selbst her. Nach Hirschwald's Versuchen ist die Loslichkeit der reinen Kieselsaure im Phosphorsalzglase nicht unerheblich.
- 3. Das Verhalten der Silicate im Phosphorsalzglase. Um ein Silicat mit Hulfe der Phosphorsalzperle zu erkennen, fugt man zu der Perle eine geringe Menge der Substanz in Form eines kleinen Splitters (nicht als Pulver) und erhitzt. Es sollen sich dabei die basischen Bestandtheile des Silicates auflosen und die Kieselsaure als eine durchsichtige, schwammige Masse in der Form des angewandten Stuckes (Kieselskelett) zuruckbleiben.

Die meisten Silicate verhalten sich nun in der angegebenen Weise, ist aber der Splitter klein, so wild er schliesslich vollig aufgelost, das Charakteristische bei dem Versuche besteht darin, dass das Aussehen des Splitters nicht die geringste Aenderung erfahrt, bis dei letzte Rest gelost ist oder bis der ungelost bleibende Theil eine weitere Auflosung nicht mehr erfahrt

Ganz anders verhalt sich ein Silicat, welches die vorhin erwähnte Reaction in der beschriebenen Weise giebt, wenn man es in Form eines feinen Pulvers zur Perle hinzufugt, das Pulver lost sich, in geringer Menge zugesetzt, zunachst auf, und fugt man mehr hinzu, als die Perle losen kann, so sieht man den Rest der nunmehr sehr dunn und durcherstarrenden Perle nach der Mitte zusammenziehen und so ein Agglomerat — Kieselflocke genannt — bilden.

Gewisse Silicate, z. B. Talk, blattern sich beim Einschmelzen sofort auf, und die Probe zertheilt sich in zahlreiche Flitter, die, ohne ihr Aussehen zu verandern, allmahlich vollstandig gelost werden, wahrend wieder andere unter starker Gasentwicklung schmelzen. Im allgemeinen lasst sich sagen, dass alle Silicate in mehr oder minder bedeutender Menge ohne jeden Rückstand im Phosphorsalzglase loslich sind, wenn die Probe in Form eines feinen Pulvers verwendet wird.

Schon Berzelius hatte mehrere Silicate untersucht, welche im Phosphorsalze ohne Ruckstand loslich sind, unter anderen Karpholith aus Bohmen, Staurolith vom St. Gotthardt, Beryll, Gehlenit von Monzoni, Glimmer von Nordamerika

Hirschwald hat noch folgende Mineralien bezuglich dieses Verhaltens untersucht

- I. In Form eines feinen Pulvers sind langsam zu klarem Glase löslich
- a) Die wasserfreien Alkali-Thonerde-Silicate, z. B Petalit, Orthoklas, Albit, Leucit, Nephelin.
- b) Die thonerdefreien resp. thonerdearmen, wasserfreien Kalk-Magnesia-Silicate, z B. Olivin, Kieselmangan, Hornblende und Augit
- c) Reines Thonerde-Silicat und Zirkon-Silicat, z. B. Andalusit. Zirkon.
- II In Form eines feinen Pulvers sind leicht zu klarem Glase loslich
- a) Die wasserfreien Kalk-Thonerde-Silicate, einschliesslich der analog constituiten Verbindungen, in denen die Thonerde durch Eisen-, Mangan- oder Chromoxyd, der Kalk durch Magnesia, Eisen- oder Manganoxydul vertreten ist, z. B. Anorthit, Kalkthongranat, Kalkeisengranat, Eisenthongranat, Chromgranat.
- b) Wasserfreies Kalk-Silicat, Kalk-Silicat-Titanat und Thonerde-Beryll-Silicat, z B Wollastonit, Titanit, Beryll
- c) Wasserfreie Silicate mit grosserem Fluorgehalt, z. B. Chondrodit, Topas
- d) Silicate mit chemisch gebundenem Wasser, z. B. Axinit, Turmalin, Euklas, Epidot, Zoisit, Staurolith, Gehlenit, Lievrit, Chlorit, Kaliglimmer, Magnesiaglimmer, Vesuvian.
- III Selbst als groberes Pulver sind sehr leicht und in bedeutender Menge zu klarem Glase loslich
- a) Zeolithe, z. B. Natrolith, Chabasit, Skolezit, Analcim, Apophyllit, Desmin, Stilbit, Prehnit
 - b) Silicate, welche Chlor oder Schwefelsaure enthalten, z B. Eu-

602 Silicium

Die Loslichkeit mancher Species hängt ubrigens von dem Vorhandensein gewisser Nebenbestandtheile ab, besonders hervorzuheben aber 1st, dass bei gleicher qualitativer Zusammensetzung die kieselsaurereicheren Verbindungen durchgehends leichter zersetzbar sind als die kieselsaureärmeren. Es gilt dieses für die wasserfreien Silicate sowohl, wie für die Zeolithe.

Aus dem Gesagten ergiebt sich fur den qualitativen Nachweis der Kieselsaure, dass untergeordnete Beimengungen derselben mittelst des Phosphorsalzes nicht bestimmt werden konnen, da die Kieselsaure in immerhin betrachtlicher Menge im Phosphorsalzglase löslich ist

Dagegen werden Silicate in vielen Fallen auf die genannte Art zu erkennen sein 1) an der charakteristischen, locherigen Ausnagung der in Splitterform angewandten Probe, und 2) an der verhaltnissmassigen Schwerloslichkeit im Phosphorsalze im Vergleich zu den meisten anderen Verbindungen. Eine maassgebende analytische Bedeutung darf aber diesem Verhalten nicht zugeschrieben werden, da eine Anzahl von Silicaten, selbst in Form groberer Splitter, sich im Phosphorsalzglase mit überraschender Leichtigkeit auflost (Zeolithe) und anderseits manche kieselsaurefreie Mineralien ein den Silicaten ähnliches Verhalten im Phosphorsalzglase zeigen, wie z. B. Wavellit, Monazit, Apatit, Diaspor, Chrysoberyll, Spinell, Aeschynit, Ytterspath etc.

Das Verhalten der Kieselsaure gegen Losungs- und Fallungsmittel ist für den qualitativen Nachweis ohne Bedeutung, ist aber wichtig, weil jede qualitative und quantitative Analyse einer kieselsaurehaltigen Substanz mit der Abscheidung der Kieselsaure in unlöslicher Form beginnt.

In neutraler Losung kommt die Kieselsaure in gewohnlichem Wasser und in Mineralwassern vor. In alkalischer Losung erhalt man sie beim aufschliessenden Schmelzen von Silicaten mit Alkalicarbonat, und in saurer Losung findet sie sich, wenn diese Schmelzen oder wenn Silicate direct mit Salzsaure zersetzt werden, indem dabei der grosste Theil der Kieselsaure abgeschieden wird, wahrend ein Theil in Losung geht. Eine Alkalisilicatlosung wird durch jede Saure zersetzt, aber das Verhalten der Kieselsaure ist sehr verschieden. Aus concentriter Losung scheidet Salzsaure gallertartige Kieselsaure, Sill, O, oder Si H₄ O₄, ab, welche aber zum Theil in Losung bleibt, in verdunnten Losungen entsteht kein Niederschlag, jedoch bildet sich derselbe haufig nach kurzer Zeit in gallertaitiger Form Auch die Menge der auf emmal zugesetzten Saure ist von Einfluss auf die Abscheidung, so bleiben auch ziemlich concentrite Losungen klar, wenn man einen grossen Ueberschuss von Salzsaure auf einmal hinzufugt, wahrend tropfenweises Zusetzen die Bildung des gallertaitigen Niederschlages bewirkt Versetzt man ein naturliches Silicat, welches durch Sauren

sich die Kieselsaure ebenfalls in gallertartigem, manchmal auch in pulverformigem Zustande ab, aber auch hier bleibt ein Theil derselben in Losung. In welcher Weise nun die Zersetzung verlauft, ist für die Analyse gleichgultig; in jedem Falle muss die gesammte Kieselsaure in die unlosliche Form gebracht werden, indem man die salzsaure Losung, in welcher die Kieselsaure abgeschieden ist oder nicht, zur Trockne verdampft und den Ruckstand noch langere Zeit bei einer zwischen 100 und 1200 liegenden Temperatur erhitzt. Hierbei giebt die Kieselsaure Wasser ab und wird in verdunnter Salzsaure unloslich, so dass man sie abfiltriren und auswaschen kann; beim nachherigen Gluhen hinterbleibt Siliciumdioxyd, SiO₂.

Dass die vollstandige Abscheidung der Kieselsaure fur die quantitative Analyse unerlasslich 1st, 1st selbstredend. Aber auch fur die qualitative Analyse 1st dieselbe durchaus nothig, weil die 1n der sauren Flussigkeit geloste Kieselsaure ausfallt, wenn die Losung mit Ammoniak und Schwefelammonium versetzt wird, wodurch der Gang der Analyse gestört wurde.

Aus alkalischen Losungen wird die Kieselsaure auch durch Erwarmen mit Chlorammonium sowie durch Ammoniumcarbonat abgeschieden, eine Reaction, welche zur Trennung der Kieselsaure vom Fluor dient (s. Bd. I, S. 609). Spuren von Kieselsaure, welche bei dieser Behandlung noch in Losung bleiben, lassen sich durch Kochen mit einer ammoniakalischen Losung von Zinkoxyd abscheiden, wobei Zinksilicat nebst Zinkhydroxyd ausfallt (s. Bd. I, S. 609, 615). Ammoniak lost galleitartige Kieselsaure ziemlich leicht, aber auch die durch Erhitzen bei höherer Temperatur in verdunnter Salzsaure unlöslich gewordene Kieselsaure wird von Ammoniak in geringer Menge gelost (vergl. Bd. I, S. 227, 337)

Wie sich amorphe und krystallisute Kieselsaule gegen Losungen von Alkalihydroxyd und Alkalicarbonat verhalten, ist austuhrlich in Bd. I, S 592 if beschrieben worden

Erhitzt man eine kieselsanichaltige Substanz in gepulvertem Zustande mit der doppelten Menge von Kryolith- oder Flussspathpulver und etwa der sechstachen Menge concentrirter Schweielsaure im Platintiegel, so entweicht Fluorsiheium, welches daran zu eikennen ist, dass ein in die Dampfe gehaltener, mit Wasser befeuchteter Glasstab sich mit einer weissen Haut von ausgeschiedener Kieselsaure überzicht $3\,\mathrm{Si}\,F_4 + 4\,\mathrm{H}_2\mathrm{O} \longrightarrow \mathrm{Si}(\mathrm{H}\,\mathrm{O})_4 + 2\,\mathrm{H}_2\mathrm{Si}\,F_6$ Durch einen Versuch mit Schweielsaure und dem Fluorid allem überzeugt man sich, dass letzteres fier ist von Kieselsaure

Die Umwandlung der Kieselsaure oder des Siliciumdioxyds in fluchtiges Fluorsilicium wird auch dazu benutzt, um die Reinheit von abgeschiedener Kieselsaure zu erkennen, man erhitzt die Kieselsaure wober, falls die Kieselsaure (und die Fluorwasserstoffsaure!) rein waren, kein Ruckstand bleibt.

Wahrend bei dieser Behandlung mit Fluorwasserstoff die Kieselsaure entfernt und die Unreinigkeiten im Ruckstande erhalten werden, benutzt man umgekehrt die Unloslichkeit der Kieselsaure in schmelzendem Kaliumhydrosulfat, um die Unreinigkeiten zu entfernen und reine Kieselsaure als Ruckstand zu erhalten (s. Bd. I, S. 502).

Quantitative estimm g des Siliciums.

Die Bestimmung geschieht in allen Fallen durch Umwandlung der abgeschiedenen Kieselsaure in Siliciumdioxyd in der Gluhhitze und Wagen des Ruckstandes. Das Gluhen muss über dem Gebläse vorgenommen werden, weil die schwach geglühte Verbindung Wasser anzieht, und muss mit der nothigen Vorsicht geschehen, damit die entweichenden Wasserdampfe und der Luftzug das ausserst feine Pulver nicht mitreissen. Es empfiehlt sich daher, anfangs über dem einfachen Brenner schwach zu erhitzen und die Temperatur nur allmählich zu steigern. In keinem Falle darf man versaumen, durch Erhitzen des gewogenen Ruckstandes mit Flusssäure oder Fluorammonium sich von der Reinheit des Siliciumdioxyds zu überzeugen (s. oben).

Fur die Abscheidung des Siliciums in Form von Kieselsaure, sowie der gebundenen Kieselsaure aus ihren Verbindungen sind im ersten Bande zahlreiche Beispiele gegeben worden, auf welche hier hingewiesen wird

Die Bestimmung des Siliciums im Eisen oder Nickel durch Auflosen in Salzsaure, Salpetersaure oder Konigswasser und Reinigung der Kieselsaure durch Schmelzen mit Soda und Salpeter oder mit Kaliumhydrosulfat siehe S. 228, 418, 420, 421, 422, 478, 491, 495, 499, 500, 502, 505. Dieselbe Bestimmung ohne Anwendung des Schmelzprocesses durch Auflosen des Eisens in Salpetersaure, Verdampfen der Losung mit Schwefelsaure, Gluhen und Waschen des Ruckstandes, S. 502.

Ebendaselbst eine Schnellmethode durch directes Schmelzen der Eisenprobe mit Kaliumhydrosulfat.

Bei dem erstgenannten Verfahren kann man durch zweimaliges Abdampten mit Saure die Kieselsaure in leichter, filtrirbaier Form erhalten, die schliessliche Reimgung durch Schmelzen mit Alkalicarbonat und Salpeter bezw Verfluchtigung mit Flusssaure siehe S 503. Auf derselben Seite siehe die Bestimmung des Siliciums im Feirosilicium

Bei der Bestimmung des Siliciums im Aluminium und dessen Legirungen (S. 572, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 583, 585, 778) wurde eiwalint dass das Silicium (abnlich dem Kohlenstoff im

vorkommt, von welchen die erstere beim Losen des Metalles in nicht oxydirenden Säuren in Form von Siliciumwasserstoff entweicht (S. 572), durch oxydirende Sauren aber zu Kieselsäure oxydirt wird, wahrend die graphitische Form nicht durch Sauren, wohl aber durch Kochen mit Kalilauge oder durch Schmelzen mit Alkalicarbonat oxydirt wird (S. 574). Das gesammte Silicium wird durch Losen in einem oxydirenden Sauregemische und Schmelzen des nach dem Auswaschen der Salze bleibenden Ruckstandes mit Alkalicarbonat in Form von Kieselsaure erhalten (S. 575, 577, 583). Das graphitische Silicium erhalt man, wenn man den wie vorhin beim Auswaschen der Salze erhaltenen Ruckstand mit Flusssaure erhitzt, wobei die aus dem gebundenen Silicium stammende Kieselsäure sich verfluchtigt, während das graphitische Silicium zuruckbleibt (S. 575, 583). Eine andere Behandlung siehe S. 578, 581.

Das gesammte Silicium kann auch durch Auflosen des Aluminiums in Kalilauge und Abdampfen der Lösung mit überschussiger Salzsäure erhalten werden (S. 576, 582).

Das im Ferrochrom enthaltene Silicium wird entweder bei der Aufschliessung dieser Legirung im Chlorstrome in der Form von Siliciumchlorid verfluchtigt, welches sich in dem Wasser der Vorlagen in Salzsaure und Kieselsaure zersetzt (siehe Bd. I, S. 642), oder man oxydnit es durch Schmelzen dei Legirung mit Natriumhydrosulfat zu Kieselsaure (Bd. I, S. 650).

Quantitative Bestimmung der Kieselsäure.

In den meisten Fallen hat die quantitative Analyse sich mit der Bestimmung der in Silicaten gebundenen Kieselsaure zu befassen, in vielen Fallen auch mit der Bestimmung freier Kieselsaure (Quarz) neben gebundener (Bd. I, S. 589), selten mit letzteier allein. Der wichtigste Punkt für die Bestimmung der Kieselsaure ist die Aufsichliessung, d. h. die Art und Weise, in welcher das Silicat in Losung zu bringen ist. Die Silicate, sowohl die naturlichen wie die Producte der Industrie, lassen sich in dieser Hinsicht in zwei Gruppen theilen die einen werden durch Sauren, Salzsaure, Salpetersaure, Schwefelsaure, vollstandig zersetzt, die anderen nicht oder nur theilweise, jedoch lasst sich diese Eintheilung nicht strenge durchführen.

Fur die durch Sauren nicht angreifbaren Silicate giebt es verschiedene Aufschliessungsmethoden, von denen aber keine gestattet, etwa vorhandene freie Kieselsaure (Quaiz) neben der gebundenen zu bestimmen. Ber den Silicaten der ersten Gruppe wird etwa vorhandene freie Kieselsaure, gewohnlich Gangart genannt, ber der Zersetzung mit Sauren micht angegriffen, so dass eine Trennung des Quaizes von der abgeschiedenen, amorphen Kieselsaure moglich ist, vergl. hieruber D. 1, 8, 700.

Das allgemeine Verfahren zur Zersetzung der durch Sauren aufschliessbaren Silicate (Erze oder Mineralien, Bd. I, S. 585, 729, 747) besteht darin, die moglichst fein gepulverte Substanz (über das Trocknen siehe weiter unten) mit Wasser zu einem dicken Brei anzurühren, wobei Verstauben zu vermeiden ist, Chlorwasserstoffsaure ım Ueberschuss hınzuzufugen und auf dem Wasserbade so lange zu erwarmen, bis die Zersetzung vollstandig ist. Bei Substanzen, welche keine Gangart enthalten, 1st das Ende der Zersetzung leicht daran zu erkennen, dass man beim Umruhren mit dem Glasstabe kein Knirschen Tritt der bekannte knirschende Ton aber auch mehr wahrnimmt. nach langerem Erhitzen noch auf, so hat man keinen sicheren Anhaltspunkt fur die vollstandige Zersetzung, da die harten Korner ebensowohl aus Quarz, als aus noch unzersetztem Silicat, als auch aus beigemengtem, durch Saure nicht zersetzbarem Silicat bestehen konnen. Hierdurch braucht man jedoch die Analyse nicht zu verzogern, da die schliesslich erhaltene Kieselsaure immer auf Reinheit gepruft wird. Nachdem man die Masse unter bestandigem Umruhren auf dem Wasserbade bis zur Staubtrockne gebracht hat, erhitzt man sie im Luftbade noch etwa eine Stunde lang auf ungefahr 110°, durchtrankt sie alsdann mit concentrirter Salzsaure, lasst diese etwa 10 Minuten lang einwirken, um Eisen und Thonerde wieder in losliche Chloride umzuwandeln, und verdunnt mit etwa 75 ccm Wasser, worauf eine halbstundige Digestion auf dem Wasserbade alles Losliche in Losung bringt.

Die Trennung der Losung vom Ruckstande und das Auswaschen mit heissem, anfangs angesauertem Wasser geschieht am besten moglichst durch Decantation, weil die sehr fein vertheilte Kieselsaure die Poren des Filters verstopft.

Das Filtrat enthalt gewohnlich noch Spuren von Kieselsaure gelost Kommt es bei genauen Analysen auf deren Bestimmung an, so kann dies auf zweierlei Weise geschehen. Entweder verdampft man das Filtrat zur Trockne, befeuchtet mit concentrirter Salzsaure, verdampft, eihitzt im Luftbade und verfahrt überhaupt wie beim ersten Male, im die nun unloslich gewordene Kieselsaure auf einem besonderen Filterchen zu sammeln, oder aber man fahrt in der Analyse des Filtrates tort und erhalt alsdann die Kieselsaure beim Fallen mit Ammoniak im Eisen-Aluminiumniederschlage, nach dem Schmelzen desselben mit Kaliumhydrosulfat und Auflosen der Schmelze in Wasser bleibt die Kieselsaure zuruck und wird für sich bestimmt (Bd. I, S. 773). Nach dem ersteren Verfahren bringt man die beiden die Kieselsaure enthaltenden Filter zusammen in den Platintiegel und gluht, wagt und pruft die Kieselsaure auf Reinheit, wie S 604 angegeben wurde. Bleibt beim Erlitzen mit Flusssaure und Schwefelsaure ein Ruckstand, so wird dessen Menge nach dem Gluhen bestimmt und von dem Gesammtgewicht abgezogen.

Die Bestimmung der Metalle im Filtrate geschieht nach den im ersten Bande angegebenen Methoden.

Bemerkungen. In den meisten Fallen genügt 1 g Substanz, um neben der Kieselsaure die meisten anderen Bestandtheile eines Silicats zu bestimmen. Anstatt Salzsaure wendet man Salpetersaure an, wenn die Substanz Blei oder Silber enthalt. Auch bei Gegenwart von Zinn muss mit Salpetersaure zersetzt werden, wenn das Metall bestimmt werden soll (vergl. Bd. I, S. 184). Die Zersetzung kann in einer Porzellan- oder Platinschale vorgenommen werden, nur bei Silicaten, die beim Losen Chlor entwickeln, muss die Anwendung von Platin vermieden werden. Zu den nach dem beschriebenen Verfahren zersetzbaren Silicaten gehort die grosse Familie der Zeolithe (wasserhaltigen Silicate) 1).

Gewisse Hochofenschlacken, namentlich basische, langsam erkaltete, enthalten eine Verbindung von Thonerde und Magnesia (Spinell), welche weder durch Salzsaure noch durch schmelzende Alkalicarbonate (S. 608) zersetzt wird und somit zur Verunreinigung der Kieselsaure beitragt. Solche Schlacken werden zur Bestimmung der Kieselsaure am besten mit Salzsaure und concentrirter Schwefelsaure zersetzt, indem man zuletzt bis zur Verfluchtigung der Schwefelsaure erhitzt, wodurch sowohl der Spinell zersetzt als die Kieselsaure entwassert und unloslich gemacht wird. Man befeuchtet 0,5 g der fein gemahlenen Schlacke in einer Porzellanschale mit Wasser, mischt 10 ccm concentrate Salzsaure hinzu und, sobald die Schlacke gelost ist, 40 ccm Schwetelsaure (1 Vol. Saure + 1 Vol. Wasser). Die Schale wild mit einem Trichter bedeckt, dessen Rand oberhalb des Niveaus der Mischung aufruht, und auf dem Drahtnetze rasch erhitzt, bis Schweielsauredampie sich entwickeln. Alsdann fugt man 10 ccm Salzsaure hinzu, verdunnt mit viel Wasser und erhitzt die Losung etwa eme Minute lang zum Sieden Die abfiltrirte Kieselsaure wird zunachst tunimal mit heisser Salzsaure (spec Gewicht 1,10) und zuletzt funfmal mit heissem Wasser ausgewaschen, getrocknet und gegluht. Diese Methode empfiehlt sich als technische Schnellmethode und liefert, wie

¹) Emige dieser Mineralien sind. Allophan, Analom, Apophyllit, Botryolith, Brewsterit, Cerit, Chabasit, Cronstediit, Datolith, Desnin, Droptas, Elaolith, Gadolinit, Gehlenit, Hauyn, Helvin, Heulandit, Kieselwismuth, Kieselzinkerz, Leucit, Lievrit, Meerschaum, Melmit, Mesotyp (Natrolith), Nephelin, Okenit, Olivin, Orthit, Peetolith, Skolezit, Stilbit, Thorit, Wernerit, Wollastonit. Von Industrieproducten gehoren hierzu. Ultramatin, Eisenfrischschlacke, Kupfer- und Bleischlacken.

Emige Sihcate, welche durch Salzsinie schwei oder nicht zersetzbar sind, erlangen diese Eigenschaft nach kurzerem oder langerem Schmelzen Hierzu gehoren. Allochroit, Almandin, Aximit, Epidot, Grossular, Kalkthongranat, Prelimit, Pyrop, Vesuvian. Man behandelt die im Platintiegel geschmolzene Masse, ohne sie erst zu pulvern, mit Wasser und Salzsaure bis

der Bestimmung der Metalle in diesem Filtrate ware die grosse Menge von Schwefelsaure storend.

Bemerkungen. Es versteht sich von selbst, dass die Aufschliessung mit Alkalicarbonat nicht zur Bestimmung der in einem Silicat enthaltenen Alkalien dienen kann; hierzu benutzt man eine der weiter unten angegebenen Methoden. Was das anzuwendende Carbonat betrifft, so ist das Haupterforderniss eine moglichste Reinheit. Immerhin ist, in anbetracht der schwierigen Bereitung eines chemisch reinen Natriumcarbonats, ein Praparat brauchbar, welches in 10 g nicht mehr als 0,001 g Unreinigkeiten (Kieselsaure, Thonerde, Eisenoxyd, Kalk, Magnesia) enthalt. Es wurde unter diesen Umstanden bei Anwendung von 1 g Substanz und 10 g Carbonat der Gesammtfehler der Analyse nur 0,1 Proc. betragen.

Die Aufschliessung mit Natriumcarbonat allein hat den Vorzug, dass dieses Salz immerhin leichter rein zu erhalten ist als Kaliumcarbonat, und dass Natriumsalze weniger von den Niederschlagen mitgerissen werden als Kaliumsalze. Ein Gemenge von 5 Thln. Natriumcarbonat und 7 Thln. Kaliumcarbonat leistet gute Dienste bei schwer aufschliessbaren Silicaten. Dieses Gemenge ist leichter schmelzbar als Natriumcarbonat allein. C. Holthof!) hat sich überzeugt, dass es nicht nothig ist, das Natriumhydrocarbonat, aus welchem gewohnlich das reine Natriumcarbonat durch Erhitzen dargestellt wird, vorher in letzteres Salz umzuwandeln, sondern dass man das Silicatpulver direct mit dem fein gepulverten Hydrocarbonat mischen kann. Man wendet von diesem Salze die 12- bis 15 fache Menge des Silicats an. C. Meineke?) benutzt ebenfalls das Natriumhydrocarbonat.

Als besondere Vorsichtsmaassregel beim Schmelzen empfiehlt W. F. Hille biand don Tiegel so zu eihitzen, dass er von der Flamme nicht ganz eingehullt wird, weil sonst, intolge von mangelndem Luftzutiitt, Reduction gewisser Bestandtheile, z. B. von Pyrit, stattfinden kann. In diesem Falle findet man die innere Platinwand durch legites Eisen geschwarzt, feiner kann eine Mangan enthaltende Schmelze, in welcher sich dieses Metall bei richtig geleiteter Operation durch die blaugrune Farbe der Masse verrath, wenig oder gar nicht gefarbt eischeinen

Ueber die Temperatur, bei welcher man die Kieselsaure erhitzen soll, um sie in die unlosliche Form überzuführen, gehen die Ansichten weit aus einander. Nach Hillebrand genugt ein zweimaliges Verdampfen auf dem Wasserbade, andere erhitzen bei 110°, bei 120°, Meineke (vergl. Bd. I., S. 589, 594) sogar bei 150°, wozu er aber bemerkt, dass die Hohe der Temperatur einen wesentlichen Einfluss nicht zu haben scheint. Wenn auch die Anwendung der hoheren Tem-

¹⁾ Zodsehi 1 mal Chem 23 499 (1884) - 2) Rep d anal Chem 7,

610 Silicium.

peratur der Umwandlung der Kieselsaure in die unlosliche Form nur forderlich sein kann, so hat sie doch zwei Nachtheile, namlich die Verunreinigungen der Kieselsaure durch Eisen, Aluminium, Phosphorsaure, Titan zu vermehren, dann aber auch die Verbindung von Kieselsaure mit Magnesium, dessen Chlorid sich über 120° zersetzt, zu veranlassen. wodurch ein in Salzsaure lösliches Silicat gebildet wird. Da nun unter allen Umstanden eine nachtragliche Prufung des gewogenen Siliciumdioxyds nothig ist (vergl. S. 604), so mochte eine zwischen 110 und 1200 liegende Temperatur die empfehlenswertheste sein. Wenn beim Erhitzen des gegluhten Siliciumdioxyds mit Flusssaure und Schwefelsaure der Rückstand beim Beginn der Abscheidung der Sulfate ein eigenthumliches milchiges oder emailartiges Aussehen zeigt, so lasst sich daraus auf die Gegenwart grosserer Mengen Phosphor, Titan oder Zircon schliessen Diese Erscheinung ist nach Hillebrand so auffallend, dass sie eine werthvolle Andeutung zur Erkennung der Natur der Verunreinigungen liefert

Nach Hillebrand's Erfahrungen findet man unter den Verunreinigungen der Kieselsäure selten Baryumsulfat, obschon die Bedingungen dafur gegeben zu sein scheinen. Enthält namlich ein Silicat Baryum und Schwefel oder Sulfate, so findet zwar durch die Alkalischmelze eine Zerlegung in Baryumcarbonat und Alkalisulfat statt, allein beim Losen in Salzsaure sollte sich doch Baryumsulfat bilden, welches bei der Kieselsaure gefunden werden musste. Dieses ist aber nach Hillebrand nur dann der Fall, wenn ein betrachtlicher Ueberschuss von Schwefelsaure über Baryum vorhanden ist. Man findet das Baryumsulfat dagegen bei den geringen Mengen Kieselsaure, welche man durch Schmelzen des Thonerde-Eisenniederschlages mit Kaliumhydrosulfat abscheidet. Uebrigens hat die Auffindung des Baryums an diesen Stellen mehr qualitative Bedeutung, da man die eigentliche Bestimmung in gesonderten Proben des Silicats vornimmt.

Eine gewohnliche Veruniemigung, welche zwar nicht der Kieselsaufe anhaltet, wohl aber in die saufen Filtrate eingeführt wird, besteht in einer merklichen Menge von Platin. Dieses stammt zum Theil aus der Einwirkung der schmelzenden Alkalicarbonate, zum Theil aus der Einwirkung des Eisenchlorids auf das Platin her. Dass Schmelzen, welche Manganate und Chromate enthalten, welche also beim Ansauern mit Salzsaufe Chlor entwickeln, nicht in Platinschalen behandelt werden durfen, wurde schon oben erwahnt

Enthalt ein Silicat Fluor, so wurde, wenn das gesammte Fluor beim Eindampfen der Schmelze mit Salzsaure als Fluorsilicium entwiche, ein Verlust an Kieselsaure entstehen, welcher ungefahr vier Funftel vom Gewichte des Fluors ausmacht. Da wahrscheinlich ein Theil des Fluors als Fluorwasserstoff entweicht, so ist der Verlust an Kieselsaure wohl noch geringer und kann, wenn es sich, wie in den



Best der Alkalien in durch Sauien nicht zersetzb Silicaten. 611

werden. Von grosseren Mengen Fluor musste die Kieselsaure, wie in Bd. I, S 609, 615 angegeben, durch Fallen mit Ammoniumcarbonat und ammoniakalischer Zinklosung getrennt werden.

Bestimmu g der Alkalien in durch Säuren icht zersetzbare Silicaten.

I. Aufschliessung mit Fluorwasserstoff und Schwefelsaure. Man ruhrt das Silicat (etwa 1 g) in sehr fein gepulvertem Zustande in einer Platinschale mit Wasser zu einem dicken Brei an. figt 50 bis 75 ccm ziemlich concentrirte, chemisch reine Flussaure hinzu, dann noch etwa 3 ccm concentrirte Schwefelsaure, ruhrt gut mit einem Platindrahte durch und erwarmt auf dem siedenden Wasserbade, bis keine Dampfe von Fluorsilicium und Fluorwasserstoff mehr entweichen Zuletzt verjagt man die überschussige Schwefelsaure durch Erhitzen über der Flamme, wodurch die Fluorsilicate in Sulfate umgewandelt werden. Nach dem Erkalten versetzt man mit etwa 20 cc concentrirter Salzsaure, erwarmt einige Zeit und setzt das Erhitzen unter Zufugen von etwa 150 ccm Wasser noch einige Zeit fort. Das Lösen der beim Abdampfen entstandenen wasserfreien Sulfate von Eisen, Thonerde, Calcium dauert meistens langere Zeit. Bleibt aber schliesslich ein ungeloster Ruckstand ubrig, so kann derselbe von noch unzersetzter Substanz, von Baryumsulfat, Graphit (an der dunkeln Farbe erkennbar) und auch von Pyrit herruhren, letzteres Mineral wird von Flusssaure und Schwetelsaure schwierig angegriffen (vergl. S. 622). Der abfiltrite Ruckstand muss dann qualitativ gepruft werden, nachdem man durch Gluhen die Kohle verbrannt und das Schweteleisen in Oxyd ubergeführt hat. Ist noch unzersetztes Silicat vorhanden, so muss der Ruckstand von neuem mit Flusssaure und Schwefelsaure behandelt werden.

Die Fallung der Metalle im Filtrate, also des Eisens, Aluminiums, Titans etc mit Ammoniak, des Calciums mit Ammoniumoxalat, sowie die Trennungen werden nach den im ersten Bande angegebenen Methoden ausgeführt. Im Filtrate vom Calciumoxalat sind alsdann nur noch Magnesia und die Alkalien als Sulfate vorhanden. Zur Trennung der Magnesia von den Alkalien muss vor allen Dingen die Schwefelsaure entfernt werden, wozu verschiedene Methoden gebrauchlich sind. Die Bd. I., S. 606 beschriebene Fallung der Schwefelsaure mit Chlorbaryum und des Ueberschusses von letzterem mit Ammoniumcarbonat wandelt die Alkalisulfate gleichzeitig in Chloride um, hat aber den Uebelstand, dass die Baryumniederschlage nicht leicht von mitgerissenem Alkali zu befreien sind. Bei Anwesenheit von Lathium ist diese Methode gar nicht zu gebrauchen, weil das Baryumsulfat Lathiumsalz in erheblicher Menge mitreisst (Bd. I., S. 864)

Silicium.

Losung von Bleiacetat in geringem Ueberschuss zu fallen und das Bleisulfat nach Zusatz von Alkohol zu der kalten Flussigkeit abzufiltriren. Das Filtrat wird eingedampft und zur Fallung des Bleiuberschusses heiss mit Schwefelwasserstoff behandelt, wonach man das abfiltrirte Schwefelblei schnell mit heissem Wasser auswascht. Die Bleiniederschläge sind frei von Alkalien, und man hat nun, nach dem Eindampfen des Filtrates auf Zusatz von Salzsäure, Magnesium und die Alkalien als Chloride in Losung.

Zur Trennung der Magnesia von den Alkalien versetzt man die Losung mit einer bei gewohnlicher Temperatur gesattigten Losung von Ammoniumoxalat, erhitzt zum Kochen und fallt das Magnesiumoxalat durch concentrirte Essigsaure aus. Zu der etwas erkalteten Flussigkeit fügt man ¹/₃ Volumen Alkohol, lasst etwa sechs Stunden in der Warme stehen und wascht das abfiltrirte Magnesiumoxalat mit einem Gemisch aus gleichen Theilen concentrirter Essigsaure, Alkohol und Wasser, wonach man es durch Gluhen in Oxyd uberfuhrt.

Die Trennung der Alkalichloride von Magnesia kann auch, wie S 198 angegeben, mit Quecksilberoxyd bewirkt werden. Soll die Magnesia bestimmt werden, so erhitzt man den abfiltrirten Ruckstand bis zur Verjagung des überschussigen Quecksilberoxyds, wonach Magnesiumoxyd zuruckbleibt

Eine einfachere Entfernung der Magnessa, wenn es nicht aut deren Bestimmung ankommt, siehe weiter unten bei der Methode von Smith.

Bemerkung. Die anzuwendende Fluorwasserstoffsaure muss, in einer Platinschale auf dem Wasserbade erhitzt, ohne Ruckstand verdampfen. Die kaufliche Saure enthalt oft Kieselsaure, Kieselfluorkalium, arsenige Saure, Schwefelsaure und organische Substanzen, von denen namentlich Kalium und arsenige Saure für den genannten Zweck nachtheilig waren. Da man jedoch genügend reine Saure im Handel erhalten kann, so ist die Behandlung der Silicate mit gastorinigem Fluorwasserstoff kaum mehr im Gebrauch. Gewisse Mineralien, z. B. Turmalin und der Disthen, ein zur Andalusitgruppe gehorendes Silicat, sind durch Flusssaure und Schwefelsaure nicht zeisetzbar, werden aber, nach Jannasch, wenn man sie anhaltend stark gluht, durch Fluorammonium aufgeschlossen. Vorher gegluhte Silicate sind im allgemeinen auch durch Flusssaure leichter zeisetzbar

II Aufschliessung mit Fluorammonium Vusser bei den vorhin genannten speciellen Fallen hat das Fluorammonium den Vortheil, dass es leicht iem zu erhalten ist. Es lasst sich auch überall anstatt der Fluorwasserstoffsaure benutzen. Man mengt das Silicatpulver im Platintiegel mit der sieben- bis achtfachen Menge des Salzes, befeuchtet das Gemisch mit etwas Wasser und trocknet auf dem Wasserbade ein. Dann erhitzt man, bis keine Dampfe mehr entweichen,

hitzen muss, wenn nothig, auf erneuten Zusatz von etwas Fluorammonium mehrmals wiederholt werden. Schliesslich zersetzt man die Silicofluoride durch einige Cubikcentimeter concentrirte Schwefelsaure, verjagt den Ueberschuss durch Erhitzen und lost die Sulfate in Salzsaure, wie bei der vorhergehenden Methode. Bei unvorsichtigem Erhitzen mit Fluorammonium kann sich leicht Fluoraluminium bilden, welches durch Schwefelsaure schwierig zu zersetzen ist.

III. Aufschliessung mit Calciumcarbonat und Chlorammonium. Diese bequeme Methode zur Bestimmung der Alkalien wurde von J. Lawrence Smith 1) empfohlen, nachdem derselbe sie an vielen hundert Analysen erprobt hatte. In Europa scheint die Methode keine besondere Beachtung gefunden zu haben, dagegen wurde sie, wie Hillebrand (loc. cit. S. 70) angiebt, in der geologischen Landesanstalt der Vereinigten Staaten ausschliesslich benutzt und hat sich dort an Tausenden von Bestimmungen bewahrt. Einer der Hauptvorzüge der Methode besteht in der gleich bei der ersten Operation sich vollziehenden Trennung der Magnesia von den Alkalien. Verfahren beruht auf der Zersetzung der Silicate in der Glühhitze durch Calciumoxyd, welches in derselben, wenn auch weniger energischen Weise einwirkt, wie die Alkalien. Statt Calciumoxyd benutzt man aber das leichter rein darzustellende Calciumcarbonat, welches in der Gluhhitze in Oxyd umgewandelt wird, und um die Einwirkung zu verstarken, d. h. um das Calciumoxyd in innige Berührung mit dem Silicat zu bringen, setzt man dem Gemisch etwas Chlorammonium hinzu, wodurch etwas Chlorcalcium gebildet wird, welches beim Schmelzen in der Rothgluth mehr oder weniger Calciumoxyd auflost

Die Zersetzung kann in einem gewohnlichen Platintiegel von 20 bis 30 cm Inhalt vorgenommen werden, in diesem Falle muss jedoch das Silicat zu ausserst feinem Pulver zerrieben werden, damit die vollstandige Zersetzung bei nicht allzu hoher Temperatur stattfindet, weil sonst eine, wenn auch sehr unbedeutende Verfluchtigung von Alkali eintritt

Nun besteht aber gerade ein Vortheil der Methode darin, dass eine vollstandige Zersetzung auch mit weniger teinem Pulver erzielt wird, wenn man die Temperatur genugend steigert. Man benutzt deshalb einen eingen, aber hohen Tiegel, dessen unterer Theil stark erhitzt werden kann, wahrend der obere Theil unter der Rothgluth bleibt, so dass ber aufgelegtem Deckel eine Verfluchtigung von Alkali nicht zu befürchten ist. Zur Aufschliessung von 0,5 g. Silicat, einer in den meisten Fallen genugenden Menge, hat der Tiegel 8 em Hohe und ist an der Mundung 1,8 cm., am Boden 1,5 cm weit. Für die doppelte Menge Substanz missen die Durchmesser 2,5 und 2,2 cm betragen

Man mischt 0.5 (oder 1 g) des Silicatpulvers in der Achatschale

mit ungefahr der gleichen Menge reinen Ammoniumchlorids und reibt die beiden Substanzen gut durch einander. Dann mischt man den grossten Theil von 4 g (oder 8 g) Calciumcarbonat (s. unten) hinzu, bringt die Mischung in den Tiegel und spult mit dem Reste des abgewogenen Calciumcarbonats Schale und Pistill ab. Der verschlossene Tiegel wird nun, nachdem man die Masse durch sanftes Aufklopfen des Bodens zusammengeruttelt hat, in schrager Lage durch die seitliche Oeffnung eines gebrannten Thoncylinders in der Weise durchgesteckt, dass etwa 15 mm seines oberen Theiles hervorragen, also nicht von der Flamme getroffen werden. Das Ganze wird auf ein Dreieck gestellt und zunachst etwa 10 Minuten mit der niedrigen Flamme eines Bunsenbrenners, der genugend weit unterhalb des Tiegels steht, schwach erwarmt. Wenn der Geruch nach Ammoniak verschwunden ist, lasst man 40 bis 50 Minuten lang die fast volle Flamme zweier Bunsenbrenner einwirken.

Nach dem Erkalten des Tiegels findet man den Inhalt zu einer halb geschmolzenen Masse zusammengesintert, die sich in der Regel mittelst eines Glasstabes vom Tiegel ablosen lasst. Man bringt das, was sich abbrockeln lasst, in eine Porzellan- oder Platinschale, übergiesst mit Wasser und lost das im Tiegel Anhaftende mit heissem Wasser ab. Auch der Deckel des Tiegels ist abzuwaschen.

Nachdem die Masse vollig zerfallen ist, was sich durch Erhitzen auf dem Wasserbade beschleunigen lasst, decantirt man durch ein Filter und wascht schliesslich den Ruckstand auf dem Filter mit heissem Wasser vollstandig aus. Der in Wasser unlosliche Ruckstand besteht aus der Hauptmenge des Calciumhydroxyds, Calciumsilicat und den ubrigen unloslichen Bestandtheilen des Silicats, namentlich dem Magnesiumoxyd, wahrend die Losung ausser den gesammten Alkalien des Minerals in Form von Chloriden etwas Chloricalcium und Calciumhydroxyd enthalt. Der Ruckstand muss sich in Salzsaure ohne Spuren von nicht aufgeschlossener Substanz losen

Zur Abscheidung des Kalkes versetzt man das Filtrat mit Ammoniak und Ammoniumcarbonat, verdampft bis auf etwa 40 cem und fügt dann noch einige Tropten Ammoniak und Ammoniumcarbonat hinzu, um die kleine Menge Kalk, welche durch Einwirkung des Chlorammoniums auf das Calciumcarbonat in Losung gegangen ist, abzuscheiden, und filtrirt. Die Losung der Chloralkalien wird zur Trockne gedampft, das Chlorammonium durch gelindes Glühen verlagt und die Chloride gewogen. Zeigt sich nach dem Losen der gewogenen Chloralkalien in Wasser ein geringer Ruckstand, so ist derselbe abzufiltriren, auch prüft man durch Zusatz eines Troptens Ammoniumcarbonat zur Losung, ob dieselbe noch etwas Kalk enthalt, in diesen Fallen ware also eine neue Wagung der Chloralkalien nothig

Die Losung der Chloralkalien muss auch mit Chlorbaryum auf

ihren Grund in der Anwendung von schwefelhaltigem Leuchtgas beim Abdampfen haben. Starkere Reaction deutet auf einen Gehalt des Silicats an Schwefel, von welchem ein Theil sich als Sulfat bei den Alkalichloriden findet. In diesem Falle wird eine Behandlung mit Chlorbaryum und Ammoniumcarbonat nothig.

Bemerkungen. Die Benutzung alkalifreien Calciumcarbonats 1st für die Aufschliessung naturlich von der grossten Wichtigkeit. Man stellt es am besten dar duich Losen von reinem Kalkspath in Salzsäure und Fallen der auf 70° erhitzten Losung durch Ammoniumcarbonat. Das in der Wärme gefällte Carbonat hat die gewunschte Eigenschaft, moglichst dicht zu sein. Man wäscht es mit heissem Wasser aus und trocknet. Am sichersten geht man, wenn an 8 g des Praparates auf Alkalı untersucht und, wenn nothig, die Menge der Chloralkalien bestimmt, um sie von der gefundenen Summe abziehen zu konnen. Ein Gehalt des Calciumcarbonats an Baryum oder Strontium ist ohne Nachtheil.

Die Gegenwart von Borsaure, Flusssaure und Phosphorsaure in einem Silicate ubt keinen Einfluss auf die Methode. Die Methode hat solche Vorzüge, dass sie sich auch auf in Säuren losliche Silicate mit Vortheil anwenden lasst, und da sie überhaupt den sonst schwierigsten Theil der Silicatanalyse zum leichtesten macht, so empfiehlt es sich, bei einem ganzlich unbekannten Silicate sofort eine Alkalibestimmung zu machen, wodusch in vielen Fallen ein Schluss auf die Natur des Minerals eimoglicht wird.

Trennung des Lithiums von Kalium und Natrium. Lithium 1st in den meisten Gesteinen zugegen, aber in so geringer Menge, dass eine quantitative Bestimmung nicht moglich ist. Kommt es aber als bestimmbaier Bestandtheil vor, so eignet sich nach Hillebrand's Erlahrungen ganz besonders die Methode von F. A Gooch 1) zur Trennung des Lithiums von Kalium und Natrium Als Fehlerquellen bei der Trennung der drei Alkalien wurden Bd I, S 863 erwahnt das Mittallen von Lithiumsalz mit dem Kaliumplatinchlorid und die mangelhafte Trennung von Natrium- und Lithiumchlorid durch Aether-Alkohol Der Hauptgrund für letztere liegt in der leichten Zersetzbarkert des Lithiumchlorids beim Erhitzen in Gegenwart von Wasser, indem Lithiumhydroxyd und aus diesem durch Einwickung des atmospharischen Kohlendioxyds Lithiumcarbonat gebildet wird, welche beide in Aether-Alkohol unloslich sind. Die Methode von Gooch beruht auf der ausserst geringen Loslichkeit von Kalnum- und Natriumchlorid und der vollstandigen Loslichkeit des Lithiumchlorids in Amylalkohol Fugt man Amylalkohol zu einer Losung der Salze, so schwimmt derselbe, infolge seines geringen specifischen Gewichtes und seiner geringen Loslichkeit in Wasser, auf der Losung. Erhitzt man letztere bis zu ihrem Siedepunkte, so verdampft das Wasser durch den Amylalkohol, dessen Siedepunkt uber 130° liegt, hindurch, und nach vollstandiger Entfernung des Wassers bleiben die Chloride des Kaliums und Natriums zurück, wahrend das entwasserte Chlorlithium vom Amylalkohol gelost wird. Da aber auch bei dieser Operation die leichte Zersetzbarkeit des Lithiumchlorids infolge der lange dauernden Einwirkung des heissen Wassers sich geltend macht, so bleibt eine geringe Menge Lithiumhydroxyd ungelost. Um diese als Chlorid in Lösung zu bringen, fugt man zu der erkalteten Flussigkeit einige Tropfen concentrirter Salzsaure und verjagt die hierdurch wieder hinzugekommene kleine Menge Wasser durch nochmaliges kurzes Erhitzen des Alkohols bis fast zu dessen Siedepunkte.

Nach dem vorhin Ausgeführten gestaltet sich die Methode wie folgt. Zu der concentrirten Losung der drei Chloride fugt man Amvlalkohol, erhitzt anfangs gelinde, um Stossen zu vermeiden, bis das Wasser verschwunden ist, steigert dann die Temperatur, bis sie einige Minuten in der Nahe des Siedepunktes des Alkohols constant geblieben 1st. lasst abkuhlen und fugt einen oder zwei Tropfen concentrirte Salzsaure hinzu, worauf nochmals erhitzt wird, bis der Alkohol frei ist von Wasser. Betragt die Menge des Chlorhthums weniger als 0,01 g. so genugt diese einmalige Behandlung vollkommen. Bei grosseren Mengen ist es, wenn es auf hohere Genauigkeit ankommt, empfehlenswerth, die Losung von den ungelosten Chloriden abzugiessen, den Ruckstand mit etwas wasserfreiem Amylalkohol zu waschen und nach dem Losen in einigen Tropfen Wasser noch einmal mit heissem Amylalkohol zu behandeln. Schliesslich wird die kalte Losung von den Salzen abfiltrirt (zweckmassig durch den Goochtiegel), wonach man den Rückstand mit kaltem Amylalkohol, welcher vorher durch Kochen wasserfrei gemacht wurde, auswascht. Die Waschflussigkeiten fangt man getrennt von der abgegossenen oder filturten Losung auf Volumen der letzteren, also der gesammten concentriten Chlorlithiumlosung, wird gemessen, dann mit den Waschliussigkeiten zusammen zur Trockne verdamptt und das Chlochthium durch Erhitzen mit Schwefelsaure in Lithiumsultat umgewandelt (s. Bd. I. S. 863).

Das Gewicht der Summe von Kalium- und Natriumchlorid wird bestimmt, nachdem man den Tiegel über der directen Flamme schwach erhitzt hat Da aber diese Chloride, wie oben erwähnt, in Amylalkohol nicht ganz unlöslich sind, wenn sie langere Zeit damit erhitzt wurden, so ist eine Correction sowohl des Lithium-, als des Kalium-Natriumgehaltes notling, zu welchem Zwecke man die amylalkoholische Losung des Chlorithiums gemessen hatte. Nach den Loslichkeitsbestimmungen durch Gooch hat man für je 10 ccm der concentritten Losung 0.00041 g zum Gewichte des Tiegelinhaltes hinzuzufugen, wenn letzterer nur aus Chlornatium besteht, oder von 0,00051 g, wenn derselbe nur

Chloride vorliegt. Diese Correction kann jedoch durch Anwendung von nur geringen Mengen Amylalkohol in engen Grenzen gehalten werden. Fur den Waschalkohol ist keine Correction nothig.

Entsprechend dem geringen Verluste, welchen die ungelosten Chloride erleiden, erfahrt das Lithiumsulfat eine Gewichtszunahme, welche auf je 10 ccm concentrirtes Filtrat 0,0005 g, 0,00059 g oder 0,00109 g betragt, je nachdem nur Chlornatrium, nur Chlorkalium oder ein Gemenge beider vorhanden ist, und welche also vom Gewichte des Lithiumsulfats abzuziehen ist.

IV. Aufschliessung durch Borsaureanhydrid 1). Schmelzt man ein Silicatpulver mit Borsaureanhydrid im Platintiegel, so erhalt man eine Masse, welche sich in verdünnter Salzsaure, hochstens unter Zurucklassung von etwas Kieselsaure, auflost. Verdampft man das Ganze zur Trockne, so lasst sich durch Erhitzen des Ruckstandes mit Salzsaure-Methylather die gesammte Borsaure in Form von Borsaure-Methylather verflüchtigen, so dass man im Ruckstande neben unlöslicher Kieselsaure sammtliche Bestandtheile des Silicates frei vom Aufschliessungsmittel und in der für die weitere Analyse gunstigsten Form von Chloriden hat. Die Wirkung der Borsaure in der Gluhhitze besteht entweder in der Austreibung der Kieselsaure aus den Verbindungen oder in der Bildung von durch Saure zersetzbaren Borsilicaten.

Darstellung der Reagentien Alkalifreie Borsaure erhalt man durch Umkrystallisiren des kauflichen Praparates zuerst aus 2- bis 3 procentiger Salpetersaure und nachher einige Male aus Wasser. Die Saure wird durch Schmelzen im Platintiegel entwassert und durch Einstellen des noch gluhend heissen Tiegels in Wasser in Form von Stucken erhalten, die wegen ihrer hygroskopischen Eigenschaft gut verschlossen aufbewahrt werden mussen. Das aus den Stucken herzustellende Pulver wird ummittelbar vor der Analyse bereitet und gut verschlossen über Chloricaleium aufbewahrt

Salzsaure-Methylather stellt man dar, indem man in eine Spritzllasche mit eingeriebenem Rohrenemsatz 250 cm reinen wassertreien Methylalkohol bringt und denselben unter Abkuhlung eine bis zwei Stunden lang durch einen lebhaften Strom von wasserfreiem Salzsauregas, den man durch das Spritziohr einleitet, sattigt. Die Flussigkeit ist im frisch bereiteten Zustande am wirksamsten.

Um das Borsaureglas auf Reinheit zu pruten, übergiesst man 5 g desselben groblich gepulvert in einer gewogenen Platinschale mit 50 ccm des Salzsaure-Methylathers, verdampft, wiederholt die Behandlung mit dem Aether, wenn nothig, noch einmal, gluht schwach und wagt, woher die Schale keine Gewichtszunahme zeigen darf

¹⁾ P. Jannasch, Ber. d. deutsch. chem. Ges. 28, 2822 (1896), Zeitschi

Silicium.

Ausfuhrung der Aufschliessung. 1 bis 1,25 g des Silicats. um so feiner gepulvert, je schwieriger aufschliessbar es ist, werden in einem Platintiegel von 40 bis 65 ccm Inhalt mit dem Borsaurepulver innig gemischt, wobei man fur leicht aufschliessbare Silicate die dreibis vierfache, für schwerer zersetzbare die funf- bis sechsfache, und speciell fur Feldspath die achtfache Menge Borsaure anwendet. Nach 5 bis 10 Minuten langem, schwachem Erhitzen zur Austreibung des Wassers verstarkt man die Temperatur allmahlich bis zur vollen Flammenhitze. Die Masse blaht sich dabei stark auf, so dass, wenn der Tiegel nicht sehr geraumig ist, ein Umrühren nöthig wird. Hierzu bedient man sich eines oben umgebogenen, mit der Tiegelzange zu fassenden starken Platindrahtes von der Grösse, dass er in dem bedeckten Tiegel belassen werden kann. Wenn die Masse in ruhigen Fluss kommt, gluht man den bedeckten Tiegel noch einige Zeit über dem Brenner, zuletzt über dem Geblase. Dass die Zersetzung vollstandig ist, erkennt man an dem ruhigen Fluss und einer gewissen Dunnflüssigkeit der Schmelze, welche bei einigen Mineralien klar, bei anderen aber trube, gefarbt und undurchsichtig erscheint. Die Schmelzdauer richtet sich nach der Zersetzbarkeit des Silicats, sie beträgt gewohnlich 20 bis 30 Minuten.

Kuhlt man den gluhend heissen Tiegel in Wasser ab, wobei aber der Deckel beschwert werden muss, um ein Herausspringen der Stucke zu verhuten, so lasst sich die Schmelze leicht in eine Platinschale überführen, in welcher man sie mit 200 bis 250 ccm siedendem Wasser und 50 bis 75 ccm concentrirter Salzsaure übergiesst und unter Umrühren bis zur vollständigen Losung erhitzt. Den Tiegel reinigt man mit heisser verdunnter Salzsaure und bringt letztere ebenfalls in die Schale Die Aufschliessung ist als vollständig anzusehen, wenn man beim Rühren mit dem Platinspatel keine harten Theile mehr währnimmt. Etwas Kieselsaure bleibt zuweilen, namentlich bei kieselsaurereichen Substanzen, ungelost zurück. Beim Eindampfen des Ganzen auf dem Wasserbade, wobei die Kieselsaure gelatinist, muss gegen Ende beständig umgerührt werden, weil die Masse sonst nicht ganz trocken wird, was sie aber für die nun folgende Behandlung sein muss.

Zur Entfeinung der Borsaure spritzt man 60 bis 75 ccm Salzsaure-Methylather zum Inhalt der Schale, erwaimt auf einem 75 bis 80° warmen Wasserbade, bis alles gelost ist, und verjagt den Alkohol unter bestandigem Umrühren. Eine zweimalige Behandlung ist immer nothig, wobei man die am Schaleniande abgesetzte Borsaure in die Schale hinabspritzt. Eine nicht leuchtende Flamme darf, wenn man ihr die Alkoholdampfe zufachelt, nicht mehr grun gefarbt werden Wenn nothig, wiederholt man die Behandlung noch ein- oder zweimal. Sollte der Alkohol sich dabei entzunden, so bedeckt man die Schale schnell mit einer Glasplatte. Wahrend des Abdampfens sind Wasser-

Wenn alle Borsaure verjagt und die Masse unter Umruhren vollstandig trocken geworden ist, wird noch wenigstens eine Stunde lang bei etwa 110° getrocknet, um die Kieselsaure unloslich zu machen. Dann verfahrt man zur Filtration der Kieselsaure, wie S. 606 beschrieben wurde, und dampft das Filtrat nochmals ein. Den Ruckstand kann man nochmals mit Salzsaure-Methylather behandeln, um etwa noch vorhandene Spuren von Borsaure zu entfernen.

Handelt es sich nur um eine Bestimmung der Kieselsaure, so braucht man die Borsaure nicht zu entfernen, da dieselbe sich aus dem bei 110° getrockneten Ruckstande leicht auswaschen lasst. Die Prufung der Kieselsaure auf Reinheit ist bei dieser Methode so gut wie bei jeder anderen unerlasslich.

Die Aufschliessung mit Borsaure ist eine allgemein anwendbare Methode, mittelst welcher auch Bergkrystall analysirt werden kann, wenn man das ausserst feine Pulver mit wenigstens der 10 fachen Menge Borsaure schmelzt. Der S. 612 erwahnte Disthen widersteht jedoch der Einwirkung der Borsaure, wahrend Turmalin zersetzt wird. Der gegen Aufschliessungsmittel so verschieden sich verhaltende Chromeisenstein (Bd. I, S. 635), der allerdings kein Silicat ist, sondern nur Silicate beigemengt enthalten kann, wird durch Borsaure nicht aufgeschlossen.

Bei dieser Gelegenheit sei bemeikt, dass man die Bd. I, S. 638 erwähnte Einwirkung des schmelzenden Alkalicarbonats auf das Platin beim Aufschliessen des Chromeisensteins nach Christomanos dadurch verhindern kann, dass man den Boden des Platinschalchens innen stark vergoldet. Zur Oxydation des Chromoxyds setzt man auf 1 Thl. Chromit ½ Thl. Salpetei erst nach erfolgter Aufschliessung durch die Soda hinzu und ei hitzt danach nur noch wenige Minuten lang. Bei dieser Behandlung kann das Platingelass bis zu 50 Aufschliessungen aushalten

Die Aufschliessung gelingt auch in der Weise, dass man 1 Thl. des feinst gepulverten Chromits mit 20 Thln. Magnesiumoxyd und ebenso viel trockenem, vorhei erwarmtem Natriumhydroxyd im Platintiegel über dem einfachen Bunsenbrenner eintzt. Die Aufschliessung ist in 15 bis 60 Minuten beendet, und da hierbei eine eigentliche Schmelzung nicht stattfindet, so wird das Platin nicht angegriffen.

V Aufschliessung durch Bleicarbonat²) Jannasch hat bei seiner eingehenden Beschältigung mit Silicatanalysen auch diese Methode in besonderen Fallen, z.B. bei Andalusitmineralien und Topasen, vortheilhaft gefunden. Dieselbe berüht auf der Zersetzung der Silicate durch Bleioxyd, welches ahnlich wirkt wie Alkahen oder Calciumoxyd, und wird mit Bleicarbonat ausgeführt, weil dieses sich leicht rein darstellen und durch Frhitzen während der Operation selbst in Oxyd

¹⁾ A. C. Christomanos, Phyalmithellung u. Oesteri. Chem.-Zig. 1898,

Silicium

umwandeln lasst. Das Carbonat wird dargestellt durch Fallen einer heissen Bleiacetatlosung mit Ammoniumcarbonat, Auswaschen mit heissem Wasser und Trocknen, wobei man vermeiden muss, dass Papierfasern sich dem Praparate beimengen. Der Tiegel darf nicht zu klein sein, damit kein Verlust an Alkali stattfindet (vergl. S. 613), ein starkwandiger Platintiegel von etwa 52 mm Hohe und 45 mm Oeffnung hat die passende Grosse. Das Platin wird von der schmelzenden Masse weniger angegriffen als bei der Alkali- oder Kaliumhydrosulfatschmelze. Jedoch muss ein Silicat, welches organische Substanz enthalt, vorher durch gelindes Gluhen davon befreit werden, weil sonst metallisches Blei gebildet wurde, was eine Gefahr für den Tiegel ware.

Man mengt das fein gepulverte Silicat (etwa 0,8 g) mit der 10bis 12 fachen Menge Bleicarbonat, erhitzt allmahlich, bis die grosste Menge des Carbonats zersetztist, und erhalt danach 15 bis 20 Minuten lang im Schmelzen, wobei selbstredend jede Einwirkung von reducirenden Gasen auf den Tiegelinhalt zu vermeiden ist. Durch plotzliches Abkuhlen des Tiegels (vergl. S. 618) lasst sich die Schmelze leicht in eine Platinschale überführen, in welcher sie in concentrirter Salpetersaure und heissem Wasser gelost wird. Die weitere Behandlung zur Abscheidung der Kieselsaure ist unter Anwendung von Salpetersaure der Behandlung mit Salzsaure (S. 606) analog.

Zur Entfernung des Bleies versetzt man das Filtrat bei gewohnlicher Temperatur mit überschussiger, concentrirter Salzsaure, filtrirt das Bleichlorid ab und wascht es mit einem Gemisch von gleichen Volumen concentrirter Salzsaure und Wasser aus. Filtrat und Waschflussigkeit werden zur Zersetzung der Salpetersaure in einer Porzellanschale zur Trockne verdampft. Den Ruckstand digerirt man auf dem Wasserbade eine viertel Stunde lang mit verdunnter Salzsaure, filtrirt die erkaltete Losung von der abgeschiedenen geringen Menge Bleichlorid ab und wascht letzteres mit kaltem Wasser rasch aus Aus dem so erhaltenen Filtrate entfernt man die noch vorhandene unbedeutende Menge Blei durch Schwefelwasserstoff

Was die Kieselsaurebestimmung im Topas nach dieser Methode betrifft, so tritt nach Jannasch's vergleichenden Versuchen trotz des Fluorgehaltes des Minerals kein Verlust durch Bildung von Siliciumfluorid beim Abdampfen mit concentrirter Salpetersaure ein. Schliesst man den Topas durch die Alkalischmelze auf, wober am besten mit Kaliumcarbonat über der eintachen Gaslampe geschmolzen wird, so muss die Kieselsaure in der wasserigen Losung der Schmelze durch Ammoniumcarbonat abgeschieden werden (S 441), ein Verfahren, welches viel umstandlicher ist als die Autschliessung mit Bleicarbonat

VI Aufschliessung der Silicate behufs Bestimmung des Eisenoxyduls In den Fallen, wo eine Bestimmung des Eisenoxyduls nothig ist, muss dieselbe mit besonderer Genauigkeit gemacht werden, tragt, welches ja durch Differenz aus dem Gesammteisen und dem direct bestimmten Oxydul berechnet wird. Die Methode von Al. Mitscherlich, welche darin besteht, das Silicatpulver mit einem Gemisch von 3 Gew. Thlich concentrirter Schwefelsaure und 1 Gew. Thlich Wasser in einer zugeschmolzenen Glasrohre, aus welcher man vorher die Luft durch Kohlendioxyd entfernt hat, mehrere Stunden lang auf etwa 2000 zu erhitzen und das gebildete Ferrosalz mit Permanganat zu titriren, giebt sehr genaue Resultate, wenn man sicher ist, dass das Mineral durch Schwefelsaure vollstandig zersetzt wird und dass dasselbe kein Schwefelmetall enthalt (Bd I, S. 776). Bei durch Schwefelsaure allein nicht aufschliessbaren Silicaten einen Zusatz von Flusssaure zu machen, ist bedenklich, weil hierdurch Eisenoxydul aus dem Glase in Losung gehen kann, dann aber auch ist die Wirkung der Flusssaure auf das Mineral zweifelhaft, weil die Saure ganz verbraucht werden kann zur Zeisetzung des leichter angreifbaren Glases.

Ganzlich unbrauchbar wird aber die Methode, wenn das Silicat Schwefelmetalle enthalt, und dass letztere sich in geringer Menge in Form von Pyrit (Schwefelkies) oder Pyrrhotin (Magnetkies) in fast allen Gesteinen finden, hat lange Erfahrung gelehrt. Auf den hierdurch entstehenden Fehler in der Eisenoxydulbestimmung hatte L. L. De Koninck¹) schon hingewiesen, indem er durch den Versuch zeigte, dass bei der Eihitzung von Pyrit mit einem Ferrisalz und Salzsaure oder Schwefelsaure unter den bei der Methode von Mitscherlich gebrauchlichen Bedingungen Ferrosalz gebildet wird. Stellt man den Versuch mit Salzsaure an, so lasst sich auch die Bildung von Schwefelsaure nachweisen, und man kann die Reaction durch folgendes Schema erklaren

 $2\,\mathrm{Fe\,S_2} + 14\,\mathrm{Fe_2Cl_6} + 16\,\mathrm{H_2O} = 15\,\mathrm{Fe_2Cl_1} + 4\,\mathrm{H_28O_4} + 24\,\mathrm{HCl},$ welches zeigt, dass 1 Mol Schweieleisen in Form von Pyrit die Bildung von 15 Mol Ferrosalz verursachen kann. Die bei einer Analyse gefundene Menge Eisenoxydul wurde sich also zusammensetzen aus dem ursprunglich vorhandenen Eisenoxydul, dem aus dem Schweieleisen durch Oxydation gebildeten und dem aus ursprunglich vorhandenem Lisenoxyd durch Reduction entstandenen Oxydul, denn es ist der Sauerstoff des Eisenoxyds, welcher die Oxydation des Eisens sowohl als des Schweiels im Schweieleisen bewirkt

Neben der genannten Methode war das auf der Aufschhessung der Silicate durch Flusssaure und Schwefelsaure ber Luftabschluss im Platintiegel berühende Verfahren von J. P. Cooke?) gebrauchlich. Es war nun seit Jahren schon beobachtet worden, dass, wenn man dasselbe Material nach beiden Methoden analysirte, die Methode von Mitscherflich hohere Resulfate heferte als die von Cooke. Die Ver-

¹⁾ Ann de la Soc geolog de Belgique 10, 51 (1882), vergl-auch Zeitschi

suche von De Koninck scheinen von den Chemikern ubersehen worden zu sein, und so kam es, dass W. F Hillebrand und H. N. Stokes 1) von neuem die schadliche Wirkung der Sulfide und damit die Unzuverlässigkeit der Aufschliessung mit Saure unter Druck fanden, wenigstens für alle Gesteine und Mineralien, die auch nur eine Spur von freiem Schwefel oder von Sulfiden enthalten.

Die genannten Autoren haben ferner gezeigt, dass Pyrit kaum durch Flusssaure und Schwefelsaure angegriffen wird (vergl S. 611), dass wenigstens die in den plutonischen Gesteinen vorhandenen Mengen Pyrit bei der Cooke'schen Methode praktisch ohne Einfluss sind. Von dem Schwefel, welcher in Form von in Saure loslichen Sulfiden vorhanden ist, kann man annehmen, dass er als Schwefelwasserstoff entweicht, ehe die Ferrisalze vollig gelost sind. Bei Anwesenheit grösserer Mengen von Magnetkies, welcher auch von Sauren zersetzt wird, konnte ein Fehler dadurch entstehen, dass das bei der Zersetzung gebildete Ferrosalz mittitrirt wird.

Zur Ausfuhrung der Cooke'schen Methode rührt man etwa 0,5 g des ganz fein gepulverten Silicats in einem geraumigen Platintiegel mit Schwefelsaure vom spec. Gewicht 1,5 gut durch, giebt Fluorwasserstoffsaure hinzu und stellt den Tiegel auf ein Wasserbad, dessen Deckelring mit einigen Lochern versehen ist. Der Ring besitzt ausserdem eine ringformige Rinne zur Aufnahme eines umgestulpten Glastrichters, und in die Wand des Wasserbades ist ein Stuck Metallrohr zwischen dem Deckel und der Oberflache des Wassers angelothet, durch welches Kohlendioxyd eingeleitet werden kann, welches durch die Locher im Deckelringe aufsteigt und die Luft aus dem Trichter verdrangt. Das Wasserbad ist ein solches mit constantem Niveau, damit man nach beendeter Zersetzung den ganzen Apparat durch zustromendes Wasser schnell abkuhlen kann. Sobald die Luft aus dem Apparate durch Kohlendioxyd verdrangt ist, erhitzt man das Wasser bis zum Kochen, unterbricht alsdann den Kohlendioxydstrom und stellt ihn wieder her, wenn man nach einer halben oder einer Stunde den Gasbrenner abstellt Wenn alsdann der Apparat durch einen kalten Wasserstrom abgekuhlt ist, entleert man den Inhalt des Tiegels in eine Platinschale und titrit das Ferrosalz mit Kaliumpermanganat

Bemerkungen Beobachtet man, dass der Inhalt des Tregels wahrend der Zersetzung zusammenbackt, so rührt man mit einem durch das Trichterrohr geführten starken Platindraht um, damit wieder eine homogene Mischung hergestellt wird. Während dieser Operation unterbricht man am besten das Sieden und leitet Kohlendroxyd ein. Die zu benutzende Fluorwasserstoffsaure muss mit Kaliumpermanganat geprüft werden, damit man sicher ist, dass sie keine organischen Substanzen enthalt. Betreffs der Endreaction bei der Titration ist zu

bemerken, dass die erste bleibende Rothfarbung, welche nur wenige Secunden anhalt, als solche gelten muss.

Anstatt des Wasserbades benutzten C. Doelter und Pebal 1) eine flache Eisenschale, in welcher der Tiegel auf einem Dreieck steht, ohne die Schale zu beruhren. Der Tiegel wird mit einer zweihalsigen Woulfe'schen Flasche, deren Boden abgesprengt ist, überdeckt und der aussere Raum zwischen Schale und Glas mit reinem, trockenem Sande als Luftabschluss ausgefullt. Das Kohlendioxyd tritt an dem einen Tubus ein und am anderen aus. Eine unter die Schale gestellte kleine Flamme dient zum Erhitzen des gleichsam im Luftbade stehenden Tiegels.

VII. Aufschliessung der Silicate durch Salzsaure unter Druck. Diese in Bd. I, S. 639 für die Analyse des Chromeisensteins beschriebene Methode lasst sich auch auf Silicate anwenden. Die geringe in Losung gegangene Menge Platin muss aus dem Filtrate von der Kieselsäure durch Schwefelwasserstoff abgeschieden werden.

Specielle Methoden.

Bestimmung des Siliciums im Kryolith.

Das nur als Verunreinigung in geringer Menge im Kryolith vorkommende Silicium lasst sich trotz des grossen Ueberschusses an Fluor nicht durch Zersetzen mit Schwefelsaure vollstandig als Fluorsilicium verfluchtigen. Die Hauptmenge bleibt vielmehr, wie R. Fresenius und E. Hintz2) fanden, in Form feinen Sandes zuruck, weshalb man genothigt ist, das Silicium sowohl in diesem Ruckstande als auch in den Destillationsproducten zu bestimmen Als Zersetzungsapparat benutzt man ein U-formiges Bleirohi von 5 mm Wandstarke (etwa 19 cm hoch und 2,6 cm weit) und als Vorlagen zwei ahnliche Bleirohren, aber von etwa 2 cm Weite Die drei U-Rohien weiden durch Gummistopfen und enge Blenohren unter Ausschluss jeder Verwendung von Glasrohren ver-Zum Trocknen eines durchzusaugenden Luitstromes verbindet man mit dem Zeisetzungsrohr eine Waschflasche mit Schwefelsaure, der Luitstrom wird durch einen Aspirator erzeugt, den man durch Zwischenschaltung einer glaseinen, etwas Wasser enthaltenden U-Rohre an die aussere Bleworlage anschliesst - Die Krummung des Zersetzungsrohres befindet sich in einer Eisenschale in Sand eingebettet

Vor dem Gebrauche emphehlt es sich, die Zersetzungsrohre, mit etwas Schwefelsaure beschickt, auf etwa 200° zu erlitzen, damit sich die Wande derselben mit Bleisulfat überziehen

Zur Ausführung einer Bestimmung beschickt man die beiden Bleivorlagen mit Ammoniak, giebt etwa 5 g Substanz in das Zeisetzungs-

[&]quot; Tschermak's mineral Mitth 1877, S 281 und 1880, S 100 -

rohr und übergiesst mit etwa 15 ccm concentrirter Schwefelsaure. Nachdem man einen langsamen Luftstrom im Apparate erzeugt hat, erhitzt man das Sandbad auf etwa 200° und setzt das Erhitzen und Durchsaugen von Luft zwei Stunden lang fort. Man lasst erkalten, spult den Inhalt des Zersetzungsrohres in eine Platinschale und bringt durch Erhitzen, eventuell durch Zufugen einiger Tropfen Salzsaure, die Verbindungen der Thonerde u. s. w. in Losung.

Der abfilturte und ausgewaschene Ruckstand, welcher die Hauptmenge der Kieselsaure enthält, wird mit Natriumcarbonat geschmolzen. Da die Schmelze aber noch etwas Fluor enthalten kann, so lasst sich die Kieselsaure nicht auf gewohnliche Weise durch Uebersattigen der Schmelze mit Salzsaure u. s. w. abscheiden. Man kocht die Schmelze mit Wasser aus und erhalt durch Filtration einen unloslichen Ruckstand und ein alkalisches Filtrat, welche beide Kieselsaure enthalten. Zum kochenden Filtrate fugt man so viel Salzsaure, dass dasselbe noch schwach alkalisch reagirt, und scheidet durch Abdampfen die Kieselsaure zum grossten Theile ab (A). Zu dem Filtrate fugt man eine Auflösung von Zinkcarbonat in Ammoniak, dampft ein, bis alles Ammoniak verjagt ist, und filtrirt den aus Zinkcarbonat und der geringen Menge Kieselsaure bestehenden Niederschlag ab. Die Abscheidung der Kieselsaure in diesem Niederschlage geschieht auf gewohnliche Weise durch Losen in Salpetersaure, Abdampfen zur Trockne, Erhitzen u. s. w. (B). — Der in Wasser unlosliche Theil der Schmelze wird in Salzsaure gelost und auch hier die Kieselsaure in gewohnlicher Weise abgeschieden (C).

Die als Fluorsilicium bei dei Zersetzung des Kryoliths verfluchtigten Mengen von Silicium befinden sich im Inhalte der beiden Bleivorlagen. Zeigt sich die ammoniakalische Losung beim Entleeren durch Bleiverbindungen getrubt, so filtrirt man, versetzt das Filtrat mit so viel Natriumcarbonat, dass nach dem Verdampten des Ammoniaks deutlich alkalische Reaction bleibt, und trennt die Kreselsaure vom Fluor, wie oben, durch ammoniakalische Zinklosung (D)

Da der eventuell abfiltrirte Ruckstand von Bleiverbindungen kleine Mengen Kieselsaure enthalten kann, so aschert man ihn sammt dem Filter ein, raucht die Asche mit einigen Tropfen Salpetersaure und Schwefelsaure ab und zicht das gebildete Bleisulfat mit Ammoniumacetat aus, ein etwa verbleibender Ruckstand (E) wird der zu wagenden Kieselsaure beigefügt.

Die auf diese Weise in vier oder funt Theilen, (A) bis (E), erhaltene Kieselsaure wird zusammen gewogen und, wie immer, mit Flusssaure und Schwefelsaure auf Reinheit gepruft

Analyse des Carborundums.

Der Siliciumkohlenstoff, SiC, wurde von Edward G Acheson

mant zu verwandeln, zuerst dargestellt; seine Zusammensetzung wurde von O. Muhlhaeuser zuerst erkannt, und von diesem Autor ruhrt folgende Methode zur Analyse des Carborundums her ¹).

Der Kohlenstoff wird durch Verbrennung der Substanz mit Bleichromat im Verbrennungsrohre, das Silicium durch Aufschliessen mit Alkalicarbonat bestimmt. Damit die Substanz von diesen Reagentien angegriffen werde, muss sie in sehr feines Pulver verwandelt werden. und hierin liegt in anbetracht der ausserordentlichen Härte des Materials die Schwierigkeit. Man zerstosst die Krystalle zunachst im Stahlmorser, reibt das Pulver in der Achatschale zu Mehl und bringt dieses in einer 21/2 Liter fassenden Stopselflasche mit 2 Liter Wasser zusammen; der Inhalt der Flasche wird einige Minuten lang heftig durchgeschuttelt und dann absetzen gelassen. Je nachdem man Silicium oder Kohlenstoff bestimmen will, giesst man das Wasser mit dem suspendirten Mehl nach einer Minute (als Einminuten-Pulver bezeichnet) oder nach fünf Minuten (als Fünfminuten-Pulver bezeichnet) vom Bodensatze in ein Becherglas ab, so dass man also fur die Kohlenstoffbestimmung ein weit feineres Pulver erhält, als für die Bestimmung des Siliciums. Mühlhaeuser erhielt bei der Verbrennung um so weniger Kohlenstoff, je weniger fein das Pulver geschlammt war. Erst das Funfminuten - Pulver ergab die theoretische Menge Kohlenstoff. Den Bodensatz trocknet man und zerkleinert ihn in der Reibschale und durch Schlammen weiter, bis die ganze Probe in dieser Weise aufgearbeitet 1st, eine Operation, welche Tage lang dauern kann.

Bestimmung des Kohlenstoffs. In Sauerstoff kann das Carbid nicht verbrannt werden. Mit einer Mischung von Bleichromat und Kaliumdichromat verbrennt es explosionsartig, mit Bleichromat allein verbrennt es glatt und verhaltnissmassig schnell zu Kohlendioxyd. Man schiebt einen ausgegluhten Asbestpfropfen bis an die Spitze des 70 cm langen Verbrennungsrohres, kleimt dieses in schrager Lage test und fullt es bis zu etwa einem Viertel mit grob gestossenem Bleichromat. Auf dieses schuttet man die im Porzellanmorser bereitete Mischung von 0,25 bis 0,35 g des Funfmmuten-Pulvers mit dei 20 fachen Menge teinem Bleichromatpulver, spult den Morsei mit Bleichromatpulver aus und fullt mit letzterem die Rohie zu etwa drei Viertel voll. Nachdem man durch Aufklopfen der Rohie einen Canal in der Beschiekung gebildet hat, führt man die Verbrennung, wie im Aftikel organische Elementaranalyse naher beschrieben, durch, anfangs bei massiger, zuletzt bei voller Flamme

Bestimmung des Siliciums Man mischt etwa 0,4 g des Einminuten-Pulvers mit der vierlachen Menge eines Gemisches von Kalium- und Natirumcarbonat (4-3) im Platintiegel durch vorsichtiges Dichen des Tiegels in schiefer Lage und erhitzt allmahlich bis zum

Silicium

und stellt ihn unter eine Glasglocke. Das fein gepulverte Mineral wird dann in einem verschliessbaren Wageglase auf ein im Sande stehendes Dreieck bis zur Gewichtsconstanz hingestellt. Der Sand muss naturlich von Zeit zu Zeit aufs neue erhitzt werden. Solchen leicht zersetzbaren Zeolithen kann schon beim Trocknen uber Chlorcalcium oder Schwefelsaure Krystallwasser entzogen werden.

Eine andere Schwierigkeit für das richtige Trocknen ist die, dass gewisse blatterige Mineralien, insbesondere die Glimmer, in ihren feinen Capillarspalten das hygroskopische Wasser mit so grosser Zahigkeit festhalten, dass es selbst bei 100 und 110° nicht ausgetrieben wird.

Es kann ferner vorkommen, dass ein Mineral, welches man nach dem Trocknen bei 100° im verschlossenen Tiegel uber Schwefelsaure abkühlen lasst, Wasser aus der Schwefelsaure anzieht. Man erkennt dies daran, dass, wenn man den Tiegel nach der ersten Wagung wieder einen Tag lang unter den Exsiccator stellt, bei einer zweiten Wagung eine Gewichtszunahme gefunden wird. Solche Substanzen mussen in einem tarirten Glaschen erhitzt werden, durch welches ein trockener Luftstrom geleitet wird, und mussen im Luftstrome erkalten gelassen werden, wenn man es nicht vorzieht, eine directe Wasserbestimmung zu machen (S. 84).

Wie das Mineral sich aber auch verhalten mag, in allen Fallen pflegt man eine Wasserbestimmung bei 100 oder 110° zu machen, weil dieselbe immerhin gewisse Anhaltspunkte zur Beurtheilung des Silicats bietet. Es verhalt sich hiermit wie mit der Bestimmung des Abdampf- und Gluhruckstandes bei einer Wasseranalyse (vergl. S. 104).

Eine andere Frage ist die, ob die Einwagen für die Bestimmung der übrigen Bestandtheile des Silicats von der auf die eine oder andere Weise vorgetrockneten Probe genommen werden sollen, oder ob es besser ist, das lufttrockene Pulver für die Einwagen zu nehmen und die Resultate auf trockene Substanz umzurechnen. Hillebiand erklart sich für das letztere Verfahren, weil nach mehimaligem Oefinen des Wageglases das antanglich trockene Pulver so viel Feuchtigkeit aus der Luft anziehen kann, dass dasselbe zuletzt fast so feucht ist, als ware es in frischem Zustande eingeschlossen worden.

Die Bestimmung des gesammten Krystallwassers geschicht durch Erhitzen des Pulvers im Luttbade bei 300 bis 350° bis zur Gewichtsconstanz. Haufig giebt auch das Erhitzen bei niedrigeren Temperaturen, z. B bei 125, 150, 200, 250, 300°, jedesmal bis zur Gewichtsconstanz, Anhaltspunkte für die Erkennung der Natur des Silicats

Fur die Bestimmung des Constitutionswassers, also des in

etwa gefundenes hygroskopisches Wasser und Krystallwasser ab. Was das Gluhen im Platintiegel uber dem Geblase und die Ermittelung des Gewichtsverlustes anlangt, so ist dabei zu bemerken, dass diese Operation nur bei Substanzen statthaft ist, welche frei sind von Kohlensaure, Schwefel, Chlor, Fluor und organischen Stoffen, sowie von oxydirbaren Bestandtheilen, wie Eisenoxydul, Manganoxydul. Eine einfache directe Methode zur Wasserbestimmung, von Brush und Penfield, wurde S. 86 beschrieben.

Die Methoden zur directen Bestimmung des Wassers und die Apparate sind einfach, wenn das Silicat das Wasser durch Glühen abgiebt und keine sonstigen flüchtigen Bestandtheile enthalt. Muss das Silicat aber in der Gluhhitze durch einen Schmelzfluss zersetzt werden, um das Wasser abzugeben, oder entweicht gleichzeitig Kohlensaure, Fluor etc., so werden die Verfahren umstandlicher.

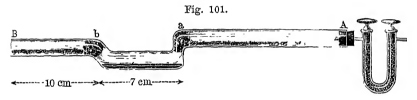
Gluhen ohne Schmelzfluss. Man erzeugt in der Mitte einer etwa 24 cm langen, 10 cm weiten, schwer schmelzbaren Rohre durch Aufblasen eine geringe Erweiterung zur Aufnahme der Substanz. Vor dieselbe bringt man zwischen Glaswolle eine kurze Schicht von Bleioxyd und Bleisuperoxyd (s. S. 85) fur den Fall, dass das Silicat Pyrit enthalt, und befestigt ein gewogenes U-formiges Chlorcalciumrohr mittelst Korkstopfen in dem Rohrende, welches die Bleioxydschicht enthalt. Letztere wild im trockenen Luftstrome getrocknet (S. 85), wober das gewogene Chlorcalciumrohr, so lange diese Operation dauert, durch ein anderes, nicht gewogenes ersetzt wird. Alsdann bringt man das Silicatpulver in die erweiterte Stelle des Glasrohres, erhitzt diese mit directer Flamme und tieibt die Wasserdampfe durch den Luftstrom in das gewogene Chlorcaleiumrohr. Das Eilhitzen kann schliesslich, wenn nothig, mit dem Geblase geschehen Bei dieser Operation lassen sich auch kleinere Meugen von Kohlendioxyd bestimmen, indem man an das Chlorcalciumiohr noch ein gewogenes Nationkalkiohr anschliesst (Jannasch)

Gluhen unter Zusatz von Schmelztlussen—Gewisse Silicate geben ihr Constitutionswasser erstab, wenn man sie mit Aufschliessungsmitteln ber hoher Gluhhitze zersetzt, z.B. Turmalin, Vesuvian—Als allgemein anwendbares Aufschliessungsmittel empfiehlt P. Jannasch entwasserten Borax und als einfachen Zersetzungsapparat eine 33 cm lange, 12 bis 14 mm weite, starkwandige Glasrohre, welche, wie in Fig. 104 (a.f. 8.) dargestellt, vor dem Geblase gebogen wird.)—Die Stelle bei a ist so gestaltet, dass der zwischen den beiden Knieen liegende Theil einen stark verengten Gang darstellt, in welchen man einen Pfropten von Glaswolle presst. In den mittleren Theil zwischen a und b bringt man 1,5 bis 2 g wasserfroien gepulverten Borax (s. unten) und fullt die Stelle ber b mit einem Glaswollphropfen aus. Nachdem

630 Silicium.

man das Rohr durch Klemmen befestigt hat, muss zunachst der Borax vollstandig getrocknet werden. Hierzu umgiebt man den mittleren Rohrtheil mit einem als Luftbad dienenden Cylinder aus dunner Asbestpappe, durch welchen ein Thermometer so eingefuhrt wird, dass dessen Kugel das Glas beruhrt, und erhitzt nun, unter Durchleiten eines trockenen Luftstromes von B her, eine halbe Stunde auf 270 bis 280°, wobei das Ende A mit einem nicht gewogenen Chlorcalciumrohre versehen ist.

Nach dem vollstandigen Erkalten im Luftstrome zieht man den Glaswollpfropfen bei b heraus, bringt mit Hulfe eines zusammengerollten glatten Stuckes Papier und einer Federfahne 0,5 bis 1 g des (eventuell über Sand getrockneten, S. 627) Silicats zu dem Boraxpulver und mischt die beiden Substanzen so gut wie moglich durch ruttelndes Bewegen des Rohres. Der Glaswollpfropfen wird wieder an seine Stelle bei b gebracht, das Chlorcalciumrohr bei A durch ein gewogenes ersetzt und ersteres als Schutzrohr gegen von aussen eindringende Feuchtigkeit angefugt. Man leitet nun wieder den Luftstrom durch den



Apparat, erhitzt zuerst die Stelle bei *u* vorsichtig mit der directen Flamme und bringt allmahlich das Boraxgemisch zum Schmelzen Erscheinen in der sonst klaren Schmelze einige Stellen trübe, was auf unvollständige Mischung deuten wurde, so erhitzt man diese Stellen kurze Zeit mit der Geblaseflamme. Wenn man das zwischen *u* und *A* sich condensirende Wasser von Zeit zu Zeit durch eine besondere Flamme in das Chlorcalcium übertreibt, so erkennt man, nachdem das Glas wieder abgekühlt ist, ob sich noch Wasserdampf entwickelt oder nicht. Ist die Zersetzung beendet, so entfeint man das Chlorcalcium-tohr, bevor man das Erhitzen unterbricht, weil das Rohi beim Abkühlen sogleich zerspringt. Ueber Wagen von Absorptionsrohien vergleiche Bd. I, S. 532.

Zur Bereitung des Bolaxpulvers eihitzt man leinen krystallisirten Borax in einem glosseren Platintiegel oder einer Schale, bis ein kleiner Theil zu Glas geschmolzen ist. Das nicht geschmolzene Pulver wird fein zeilieben und nochmals 15 Minuten lang unter Umrühren bei schwacher Rothgluth eihitzt, um alles Wasser auszutreiben. Man bewährt das Pulver im Schwefelsaure-Exsicator auf und am besten in nicht zu glossem Vorlath, weil nach langerem Aufbewähren ein eineutes Ausglühen nothig wird

7 bis 8 cm lange Schicht von grobkornigem Bleichromat oder von geschmolzenem und gepulvertem Bleioxyd. Diese Schicht muss dann wahrend des Trocknens des Boraxpulvers ebenfalls bei 270 bis 280° erhtzt werden. Wahrend der Wasserbestimmung muss die Schicht durch eine untergestellte Flamme so weit erwarmt werden, dass sich kein Wasser darin condensiren kann. Was S. 629 über gleichzeitige Kohlensaurebestimmung gesagt wurde, gilt auch für diese Methode.

Um grossere Mengen von Fluor, z. B. im Topas, zurückzuhalten, genügt das vorhin genannte Verfahren nicht, sondern das Silicat muss alsdann mit dem Bleioxyd gemengt werden, wobei letzteres zugleich als Aufschliessungsmittel dient. Man fuhrt die Aufschliessung nach der Methode von Jannasch 1) aus, am besten in einem gewohnlichen Kugelrohre aus schwer schmelzbarem Glase. Das in die Kugel gefüllte, chemisch reine Bleioxyd, etwa die sechsfache Menge der Substanz, wird, wie S. 630 der Borax, zuerst getrocknet, wobei eine zwischen Chlorcalciumrohr und der Kugel befindliche Schicht von Bleioxyd mitgetrocknet wird. Danach wird das Silicatpulver in die Kugel gefüllt (0,5 bis 0,6 g) und im übrigen verfahren, wie S. 630 beschnieben wurde.

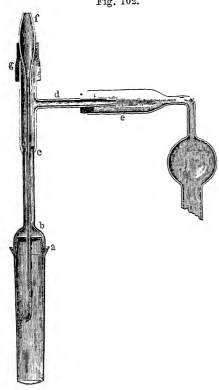
Auf die vollstandige Austrocknung des Apparates, des Bleioxyds, des Luftstromes und am besten auch der Gummischlauche ist naturlich zur Erlangung genauer Resultate die grosste Sorgfalt zu verwenden. Das Topaspulver wird vor der Abwagung wenigstens sechs Stunden lang über trockenem Sand, Kaliumhydroxyd oder Schwefelsaure stehen gelassen.

Die Wasserbestimmung mittelst Aufschliessen durch Alkalicarbonat erfordert theure Platinapparate. E Ludwig 2) benutzte ein ausgebauchtes Platinrohr, L. Sipocz 3) ein Platinschiffchen mit übergreifendem Deckel, welches in einem von innen glasirten Porzellamohre erhitzt wird, wobei sich also der Verlauf der Operation Man erhitzt etwa viermal so viel Kaliumnicht beobachten lasst natriumcarbonat, als man Silicat anwenden will, im Platintiegel sehr stark, lasst auf 50 bis 60° abkuhlen, mischt das abgewogene Silicatpulver hinzu, bringt die Mischung in ein geraumiges Platinschiffehen und dieses, mit einem lose schliessenden Deckel bedeckt, in die Mitte emes Porzellanrolnes Das Porzellanroln wird in einem Luftbade eine Stunde lang auf 1300 erhitzt, wodinch nach den Versuchen von Sipocz eine vollstandige Austrocknung des Alkalicarbonats stattfinden Danach wird das Porzellanrohr in einem Verbrennungsofen, dessen Flammen direct auf das Rohr einwirken, allmahlich zum Glüben erhitzt und eine halbe Stunde auf schwacher Rothgluth erhalten, wahrend ein trockener Luftstrom den Wasserdampf in ein U-Rohr überführt,

¹⁾ Zeitsehr 1 anorg Chem 6, 168 (1894) — ') Mineralog Mitth von

Silıcıum.





F. A Gooch 1) hat fur die Aufschliessung mit Alkalicarbonat zum Zweck der directen Wasserbestimmung einen besonderen Platinapparat construirt, welcher in Fig. 102 skızzirt ist. Eın langer, enger, schwach conischer Platintiegel ist an seinem oberen Ende etwas conisch verengert und der Rand so umgekrampt, dass er aussen eine Rinne a bildet, in welcher der als Deckel dienende, ebenfalls aus Platin bestehende Aufsatz bc ruht. Letzterer ist an seinem oberen Ende c an ein T-Stuck aus Bleiglas angeschmolzen, dessen horizontaler Rohransatz d mittelst Gummistopfen mit dem Absorptionsrohre e verbunden wird. Zur Einführung von Luft in den Apparat dient ein dunnes Platinrohi, dessen unteres, schwach gekrummtes Ende bis in die Mitte des Tiegels hineiniagt, und dessen

oberes Ende an ein Glasrohr aus Bleiglas f angeschmolzen ist. Die luftdichte Verbindung zwischen letzterem und dem T-Stuck wird durch das Schlauchstuck g hergestellt

Ausfuhrung des Versuches. Man mischt das Silicat im Tiegel mit nicht mehr als 3 bis 4 g vollkommen entwassertem, reinem Nathumcarbonat, hangt den Tiegel mit der Krampe in einen mit starkem Platindraht überspannten kleinen Stativring und setzt den Aufsatz auf. Nachdem man das Luftzufuhrungsrohr unter Zwischenschaltung eines Trockenapparates mit einem Gasometer und das horizontale Austrittsrohr mit einem mit concentrirter Schwefelsaure beschickten, nicht gewogenen Kugelapparate verbunden hat, fullt man die Krampe des Tiegels mit fein gepulvertem, wasserfreiem Natriumwolframat. Alsdann stellt man den unteren Theil des Tiegels in kaltes Wasser und bringt das Natriumwolframat durch eine darauf gerichtete Geblaseflamme zum Schmelzen. Beim Entfernen der Flamme erstarrt das Salz und bildet nun einen luftdichten Verschluss, wie man am Stande der beim Abkuhlen etwas zuruckgetretenen Schwefelsaure erkennt.

Da der Apparat in der Regel nur zur Bestimmung des über 100 bis 110° entweichenden Wassers dient, so erhitzt man ihn zunachst je nach Umstanden mehrere Stunden lang in einem Luftbade auf diese Temperatur. Dies geschieht, indem man den Apparat in seiner Stellung belässt und ein Luftbad, dessen Deckel mit einer dem Tiegeldurchmesser entsprechenden Oeffnung versehen ist, so befestigt, dass der Tiegel bis zur Krampe sich innerhalb des Luftbades befindet. Während des Erhitzens leitet man einen Luftstrom durch den Apparat.

Nach erfolgter Trocknung schaltet man ein gewogenes Chlorcalciumrohr zwischen das Austrittsrohr d und den Schwefelsaureapparat und bringt das Alkalicarbonatgemisch allmahlich zum Schmelzen, wahrend ein langsamer Luftstrom fortwahrend den Apparat durchstreicht, welcher auch bis zum Erkalten unterhalten wird, wonach das Chlorcalciumrohr zuruckgewogen wird. Um den Apparat aus einander zu nehmen, lost man die Verbindung bei g, zieht das Platinrohr aus dem Tiegel heraus und erhitzt das Wolfiamat wieder zum Schmelzen Letzteres lasst sich durch heisses Wasser leicht ganz entfernen

Bemerkungen Hillebrand hat den beschiebenen Apparat mit einigen Abanderungen für die Wasserbestimmung bei seinen zahlreichen Silicatanalysen mit Eifolg benutzt. Die erwahnten Abanderungen sind rein technischer Natur. Schon Gooch hatte angegeben, dass in speciellen Fallen, wo Gummi nicht zur Abdichtung bei q verwendbar ist, das dunne Platinioli direct an den oberen Theil des glasernen T-Stuckes angeschmolzen werden muss Hillebrand halt mit Recht die Verschmelzung von Platintheilen des Apparates mit Glastheilen für unzweckmassig – Das T-Stuck kann nur aus bleiteichem Glase hergestellt werden, damit die Schmelzstellen beim Abkuhlen nicht abspringen - Er hat deshalb den Aufsatz mit dem T-Stuck ganz aus Platin herstellen und das dunne, zur Einführung der Luft dienende Platmrohr oben mit dem verticalen Theile des T-Stuckes verlothen lassen Hierdurch wird der Apparat bei einem Gewicht von 88g allerdings viel theurer als der von Gooch, dessen Platintheile nur 48 g wiegen. Da die Warmeleitung bei dem ganz aus Platin bestehenden Apparate grosser ist, so mussen die zum Eintritt und Austritt der Luft - c - /195 horw 19 em) damit die

Stopfen und andere Verbindungstheile nicht verbrennen. Von den Dimensionen des Apparates, welche in der citirten Mittheilung von Gooch ausführlich angegeben sind, mögen hier nur die hauptsachlichsten erwähnt werden: der Tiegel fasst 22 ccm und hat 9 cm Hohe, sein mittlerer Durchmesser beträgt etwa 1,8 cm, der Aufsatz ist 5 cm hoch. Der Platinaufsatz ist 6 mm wert, das enge Platinrohr 2 mm; letzteres ist 13 cm lang. Das Natriumwolframat muss frei von Arsen sein, da sonst der Tiegel bald zerstort wird. Gooch erwahnt, dass der untere Theil des Tiegels bis zur Weissgluth erhitzt werden kann, ohne das Wolframat zu schmelzen. Hillebrand bedient sich zum Erhitzen eines rıngformigen Gasbrenners, welcher mit Luft gespeist werden kann. Nach diesem Autor leidet der Apparat an dem Uebelstande, dass er bei hohen Temperaturen fur die Verbrennungsgase durchlässig ist. Es ist dies ein Punkt von grosser Wichtigkeit, wo es sich um Bestimmung geringer Wassermengen handelt. Sipocz hatte sein Porzellanrohr auf dieses Verhalten geprüft und gefunden, dass dasselbe keinen Wasserdampf durchlasst. Beim Platintiegel ist der Fehler aber ebenfalls kaum merklich, wenn man das Erhitzen nicht langer als nöthig fortsetzt und die Vollhitze zum Schluss nur einige Minuten dauern lasst. Will man den Fehler ganzlich ausschliessen, so muss man den Tiegel durch schmelzendes Natriumcarbonat erhitzen, welches sich in einem ausseren Platintiegel befindet, wodurch indess die Wande beider Tiegel sehr leiden.

Das S 633 erwahnte Austrocknen bei 100 bis 110° ist nothig, weil beim Schmelzen des Wolframats leicht Wasserdampfe aus den Flammengasen ins Innere des Tiegels gelangen konnen. Es ist deshalb auch nicht gut moglich, die hygroskopische Feuchtigkeit der Substanz mit zu bestimmen.

Kohlen toff.

Qualitativer Nachweis.

Der Kohlenstoff wird, sowohl in freiem Zustande als auch in seinen Verbindungen, immer in der Form von Kohlendioxyd nachgewiesen. von dessen weiter unten beschriebenen Reactionen die am meisten angewandte die Einwirkung auf Kalkwasser, also die Bildung von Calciumcarbonat ist. Seine schwarze Farbe (der Diamant bleibt hier ausser betracht), seine Unloslichkeit in den gewohnlichen Lösungsmitteln und seine Verbrennlichkeit sind Eigenschaften, welche in den meisten Fallen den als solchen vorliegenden Kohlenstoff erkennen lassen, den entscheidenden Nachweis liefert aber nur das bei der Verbrennung gebildete Kohlendioxyd in seinen Reactionen; denn, wie in Bd I, S. 528, 541 erwahnt und im Nachstehenden weiter gezeigt wird, sind gewisse Kohlenstoffmodificationen loslich, und andere, graphitartige, sind unter gewohnlichen Umstanden sehr sehwer verbrennlich. Bezuglich der Einwirkung von Losungsmitteln muss ferner daran erinnert werden, dass dieselben den Kohlenstoff aus gewissen Verbindungen (Carbiden) in Form von fluchtigen Kohlenwasseistoffen austreiben, so dass der Kohlenstoff in solchen Verbindungen ganzlich ubersehen werden konnte, wenn nicht der Nachweis durch Verbrennung und Bildung von Kohlendioxyd geführt wird (vergl. Bd. I, S. 528, 541)

Die Widerstandstahigkeit des Kohlenstoffs gegen Chlor, namentlich gegen naschiendes, ist nicht so gross, wie man früher annahm. So ist es eine bekannte Thatsache, dass die dichteste Retortenkohle als Anode bei der Herstellung von Chlor und Natriumhydroxyd auf elektrolytischem Wege vom naschienden Chlor unter Bildung von Chlorkohlenstoff angegriffen wird. Zu den Fehlerquellen, aus welchen Verluste bei der Bestimmung des Kohlenstoffs nach der Chlormethode entstehen (Bd. 1, S. 535) rechnet R. Lorenzil) ebenfalls die Bildung von Chlorkohlenstoffen durch Einwirkung des Chlors auf den ausserst fem vertheilten Kohlenstoff

Die Oxydation des Kohlenstoffs zu Kohlendioxyd wird ausser durch Verbrennung im der Luft, oder bei Graphit im Sauerstoff, auch durch Erhitzen mit Sauerstoff abgebenden Substanzen, wie Kupferoxyd, Bleichromat, bewirkt, Operationen, welche für die Elementaranalyse organischer Substanzen von grosser Wichtigkeit sind; ferner, auf nassem Wege, durch Erhitzen mit einem Gemisch von Schwefelsaure und Chromsaure, wie Bd. I bei der Bestimmung des Kohlenstoffs im Eisen beschrieben wurde:

$$3C + 4CrO_3 + 6H_2SO_4 = 3CO_2 + 2Cr_2(SO_4)_3 + 6H_2O.$$

Wahrend beim Erhitzen des Kohlenstoffs mit Kupferoxyd etc. das gebildete Kohlendioxyd als solches entweicht, bildet sich beim Erhitzen mit Kaliumnitrat bis zur Schmelztemperatur Kaliumcarbonat.

Concentrirte Schwefelsaure oxydirt den Kohlenstoff in der Hitze ebenfalls zu Kohlendioxyd, welches gemengt mit Schwefeldioxyd entweicht.

 $C + 2H_2SO_4 = CO_2 + 2SO_2 + 2H_2O.$

Unterscheidu g der Kohle stoff- u d Kohle arten.

Da die Verwendung des Kohlenstoffs in der Technik, namentlich zu elektrischen Zwecken, haufig Veranlassung zu der Frage giebt, ob ein Material aus der einen oder anderen Art oder aus einem Gemenge von verschiedenen Kohlenstoffarten oder Kohlenarten besteht, so haben Ed. Donath und B. M. Margosches¹), auf grund der schon vorliegenden analytischen Daten versucht, diese Frage auf chemischem Wege zu losen. Obschon ihre Versuche schon zu einigen Unterscheidungsmerkmalen geführt haben, ist die Frage doch noch weit von einer befriedigenden Losung entfernt.

Kohlenstoff und Kohle. In mehr oder weniger reinei Foim kommt der Kohlenstoff in der Natur nur, ausser als Diamant, als Graphit vor. Amorpher reiner Kohlenstoff, als dessen Reprasentanten man den Russ betrachten kann, findet sich in der Natur nicht vor

Zwischen dem naturlichen Graphit und dem Russ stehend sind als specifische Kohlenstoffarten zu betrachten der Koks (Steinkohlenkoks, Petrolkoks) und die Retortenkohle, letztere auch Retortengraphit genannt, unterscheidet sich, wie weiter unten gezeigt wird, in ihrem Verhalten gegen Oxydationsmittel vom naturlichen Graphit

Unter der Bezeichnung Kohle fasst man die naturlich vorkommenden, an gebundenem Kohlenstoff reichen Producte, wie Anthracit, Steinkohle und Braunkohle zusammen, und rechnet dazu die durch trockene Destillation organischer Substanzen erhaltenen kohlenstoffreichen Ruckstande, wie Holzkohle, Zuckerkohle Blutkohle, Knochenkohle etc. Die genannten Kohlenstoff- und Kohlenarten verhalten sich nun gegen oxydirende Losungsmittel wie folgt

1. Verhalten gegen concentrirte Salpetersaure (spec. Gewicht 1,40.) Braunkohle, Steinkohle, Anthracit, Holzkohle, Zuckerkohle und Russ verschiedener Provenienz werden beim Kochen mit der Saure mehr oder minder leicht zersetzt. Es entsteht dabei eine intensiv granat- bis braunrothe Losung, wahrend ein Ruckstand hinterbleibt, welcher sich nach dem Abfiltriren gegen Alkalien, je nach der Abstammung, verschieden verhalt. Die Losungen werden durch Ammoniak meist intensiv dunkler gefarbt und geben mit Chlorcalcium und mit Bleiacetat flockige, meist dunkelbraune Niederschlage.

Koke, sofern sie bei hinreichend hoher Temperatur erhalten wurden, Retortenkohle, wie auch Graphit, sowohl naturlicher als auch kunstlicher, geben bei der genannten Behandlung keine gefarbte Losung.

Bezuglich der vorhin genannten, angreifbaren Kohlenarten ist zu bemerken, dass nach Versuchen von H. Moissan 1) amorpher Kohlenstoff sich in rauchender Salpetersaure bei 40° vollstandig löst, so dass durch diese Behandlung Graphit von amorpher Kohle gereinigt werden kann.

2. Verhalten gegen ein Gemisch von concentrirter Salpetersaure (spec. Gewicht 1,40) und concentrirter Schwefelsaure (spec. Gewicht 1,845) Durch anhaltendes Kochen mit einem Gemisch aus gleichen Theilen dieser Sauren oder aus 3 Thln Schwefelsaure und 5 Thln. Salpetersaure losen sich Holzkohle, Zuckerkohle, Russ aus Naphtalin, Anthracit, Retortenkohle, Steinkohle, Koks, Petrolkoks und Graphite verschiedener Herkunit vollstandig auf.

Die "Kohlen" losen sich am schnellsten, die Koke am langsamsten, wobei haufiges Eineuern des Sauregemisches erforderlich ist.

Von den Graphiten, welche hinsichtlich der Dauer der Behandlung zwischen den Kohlen und den Koken liegen, sind einige Sorten, wie bohmischer und mahrischer, widerstandsfahiger als andere, z.B. Ceylon-Graphit.

3 Verhalten gegen alkalische Kaliumpermanganatlosung Kocht man Biaun- oder Steinkohle mit concentriter Kalilauge und fügt so lange gepulvertes Kaliumpermanganat hinzu, bis
dasselbe nicht mehr zersetzt wird, die Losung also dauernd gefarbt ist,
so lasst sich in derselben Oxalsaure nachweisen. Man verdunnt mit
Wasser, reduent das überschussige Permanganat (z.B. durch Natriumtormiat), filtrit das Mangansuperoxyd ab und fügt zu der mit Essigsaure angesauerten, erwarmten Losung Chlorealerumlosung, wodurch
ein reichlicher Niederschlag von Calciumoxalat entsteht. Holzkohle
und Anthracit geben bei dieser Behändlung nur geringe Niederschlage
Koke geben ebenfalls nur sehr geringe Mengen von Oxalat und zwar
um so weinger, je hoher die Temperatur bei ihrer Herstellung war

Die Bildung der Oxalsaure erklart sich aus dem Gehalt der betreffenden Substanzen an Kohlenwasserstoffen, von welchen Koks und Holzkohle um so weniger enthalten, je hoher sie erhitzt wurden, wahrend die Kohlen, mit Ausnahme des Anthracits, der dem Koks ahnlich sich verhalt, reicher an Kohlenwasserstoffen sind. Ed. Donath und H. Ditz¹) haben gezeigt, dass die meisten organischen Substanzen, sofern sie noch zwei Kohlenwasserstoffreste enthalten, beim Kochen mit stark alkalischer Kaliumpermanganatlosung vorwiegend Oxalsaure geben.

- 4. Kaliumhypobromit (bromirte Lauge, wie sie im Azotometer benutzt wird) lost alle Arten von Braunkohle schon bei gewohnlicher Temperatur bei anhaltender Behandlung, eventuell unter Zurucklassung eines mineralischen Ruckstandes, vollstandig auf. Steinkohle wird bei gewohnlicher Temperatur nur theilweise, jedoch mit relativ bedeutend intensiverer Färbung gelost, wahrend der grosste Theil ungelost bleibt, selbst bei nachtraglichem Erwarmen Holz-kohle verhalt sich ahnlich wie Steinkohle.
- 5. Als specielle Reaction auf Graphit ist die von B. C. Brodie²) angegebene Bildung von Graphitsaure zu nennen. Mischt man 1 Thl. Graphit mit 3 Thln. Kaliumchlorat und so viel concentrirter Salpetersaure, dass eine flussige Masse entsteht, und erhitzt tagelang auf dem Wasserbade, so verwandelt sich der Graphit in ein gelbes, krystallinisches Pulver, welches in reinem Wasser wenig, in sauiehaltigem Wasser unloslich ist. Zur vollstandigen Umwandlung ist mehrmalige Behandlung der mit Wasser gewaschenen und bei 100° wieder getrockneten Masse nothig. Das Pulver liefert beim Erhitzen unter bedeutender Volumzunahme einen schwarzen Ruckstand von Pyrographitoxyd Berthelot³) hat diese Reaction, welche nur der naturliche, nicht aber der im Gusseisen enthaltene Graphit zeigt, benutzt, um Graphit neben Kohle nachzuweisen, da letztere bei der Oxydation in einen braunen, loslichen Korper umgewandelt wird.
- 6 Eine andere charakteristische Reaction für Graphite ist nach W. Luzi⁴) tolgende. Erhitzt man gewisse naturliche Graphite, nachdem man sie in grob gepulvertem Zustande mit röther rauchender Salpetersaure (spec. Gewicht 1,52 bis 1,54) beieuchtet hat, auf dem Platinblech zur Rothgluth, so tritt ein starkes Aufblahen der Substanz ein Behandelt man erbsengrosse Graphitstuckehen in dieser Weise, so entstehen lange, wurmahnliche Gebilde von sehr geringem specifischem Gewicht. Ist diese merkwurdige Reaction als eine charakteristische für Graphit anzusehen, so mussen die bis dahm unter dem

¹⁾ Journ t prakt Chem [N F] 60, 566 (1899) — 2) Ann Chem Pharm 111 (2800) — Ann On (Phys. Lett. 19 (1997) — 4 (1997)

gemeinsamen Namen Graphit zusammengefassten Kohlenstoffarten in zwei Gruppen getheilt werden, da eine grosse Anzahl der von Luzi untersuchten Graphite die Reaction nicht giebt. So wurde z.B. die Erscheinung bei Graphiten aus Ceylon beobachtet, bei einem Graphit aus Passau nicht. Luzi nennt die Modification, welche die Salpetersäurereaction nicht giebt, Graphitit.

Die durch die Salpetersaure veranderte Masse ist so leicht, dass sie auf Wasser, auch nach dem Umruhren, schwimmt, wahrend die nicht angreifbaren Modificationen untersinken. Man hat also hierin ein Mittel zur Trennung beider Sorten Graphit.

Luzi hat mehr als 30 Graphitsorten mit der Salpetersaurereaction gepruft, von welchen etwa die Halfte die genannte Erscheinung zeigte. Bezuglich der Einzelheiten muss auf die Originalarbeiten verwiesen werden.

- 7. Beim Schmelzen von Graphit mit Natriumsulfat im Platintiegel wird letzteres so wenig reducirt, dass der wasserige Auszug der Schmelze kaum eine Sulfidreaction mit Bleipapier giebt, wahrend Kokspulver, in derselben Weise behandelt, stark reducirend wirkt. Dieses Verhalten kann also zum Nachweise von Kokspulver neben Graphitpulver dienen, vorausgesetzt, dass keine der unter 1. angeführten Kohlenarten zugegen ist, deren Gegenwart sich aber durch das dort beschriebene Verhalten gegen Salpetersaure erkennen lasst
- 8. Holzkohle lost sich bei anhaltendem Erhitzen mit concentrirter Schwefelsause unter Entwicklung von Schwefeldioxyd und Kohlendioxyd und Bildung einer rothbraunen Losung vollstandig auf. Steinkohle entwickelt dieselben Gase, lost sich abei nicht vollstandig auf. Donath und Margosches lassen es alleidings unentschieden, ob nicht bei verlangerter Einwirkung doch vollstandige Losung eintritt
- 9. Das Vorhandensem oder Fehlen von Kohlenwasserstoffen, welches die Grundlage zur Unterscheidung der unter 3 erwahnten Producte bildet, lasst sich auch in der Weise benutzen, dass man die Kohlen ber Luftabschluss erhitzt. Graphit, Koks und Holzkohle geben daber keine Entgasungsproducte, Anthracit sehr wenig, während Steinkohle und Braunkohle Producte der trockenen Destillation hefern, welche in qualitätiver Beziehung wesentlich verschieden sind
- 10. Der Stickstoffgehalt unterscheidet Holzkohle, Steinkohle, Anthracit, Koks von Graphit und amorpher Kohle (Russ, Zuckerkohle) Durch Erhitzen mit metallischem Kahum und den Nachwers der gebildeten Cyanverbindungen (s. diese) wird der Stickstoff erkannit
- 11 Der durch unvollstandige Verbrennung von Theer oder Naphtalm dargestellte Russ, sowie auch gewohnlicher Ofenruss, ent-

Luftabschluss, unterworfen wurde, theerartige Bestandtheile, welche sich durch Petroleumather extrahiren lassen. Donath und Margosches beobachteten, dass ein solcher aus Ofenruss und Lampenruss erhaltener Extract farblos und ohne Fluorescenz ist, wahrend aus Theer oder aus Naphtalin erzeugter Russ eine gelbliche Losung mit starker Fluorescenz giebt. Durch dieses Verhalten lassen sich die letzteren Arten Russ daher neben Graphit, Holzkohle oder Kokspulver nachweisen.

Ueber mikroskopische Nachweisung von Kohlenstoffarten siehe J. Wiesner 1).

Wie eingangs erwähnt, ist das vorliegende analytische Material noch ziemlich luckenhaft; dasselbe bietet indess schon einige Anhaltspunkte zur Unterscheidung der Kohlenstoff- und Kohlenarten. kann das Kochen mit concentrirter Salpetersaure (1) dazu dienen, um Graphit von amorphem Kohlenstoff oder von Anthracit, sowie um Holzkohle neben Koks zu unterscheiden. Anthracit unterscheidet sich vom Graphit durch die Bildung von Oxalsaure, wenn auch in sehr geringer Menge, bei der Behandlung mit alkalischer Permanganatlosung (3). Die Bildung von Graphitsaure (Brodie'sche Reaction, 5) gestattet, Graphit von Kohle, z. B. von Retortenkohle, zu trennen. Die Luzi'sche Reaction mit rauchender Salpetersaure (6) lasst Graphitsorten verschiedener Provenienz neben einander erkennen. während Graphit und Koks sich durch Reduction des schmelzenden Natriumsulfats (7) von einander unterscheiden. Mittelst des Petroleumather-Extractes (11) sind Russe verschiedener Darstellung zu erkennen.

Eine Zumischung von Kokspulver zu Retortenkohle kann durch die angeführten Reactionen nicht erkannt werden, indessen wurde in diesem Falle der aus dem Koks stammende Aschengehalt bezw. der relativ hohe Gehalt der Asche an Sulfaten Anhaltspunkte geben Ebenso wenig genugen die genannten Reactionen, um naturlichen Graphit von elektrischem, wie er sich z B an den Kohlenspitzen der Bogenlampen bildet, zu unterscheiden.

Quantitative Bestimmung des freien Kohlenstoffs.

Die gewichtsanalytische Bestimmung des freien Kohlenstofis geschieht allgemein durch Verbiennung zu Kohlendioxyd. In Gemengen mit Substanzen, welche sich beim Gluhen an der Luft nicht verändern, wird die Menge des Kohlenstoffs am einfachsten durch den Gewichtsverlust ermittelt, welchen die Substanz beim Gluhen erleidet.

Soll die Bestimmung durch Wagung des gebildeten Kohlendioxyds erfolgen, so verbiennt man den Kohlenstoff entweder auf trockenem Wege nach Art der organischen Elementaranalyse (s. diese, sowie Bd. I, S. 69, 540, 574) oder auf nassem Wege mit Chromsaure und Schwefelsaure (s. Bd. I, S. 529).

Zur gasvolumetrischen Bestimmung kann freier Kohlenstoff mit Chromsaure-Schwefelsaure oxydirt und das Kohlendioxyd in derselben Weise gemessen werden, wie dies für kohlenstoffhaltiges Eisen in Bd. I, S. 548 beschrieben wurde. Der Zusatz von Quecksilber zu dem Sauregemisch fallt in diesem Falle fort. Das Messen des Gases vor und nach der Absorption des Kohlendioxyds kann naturlich auch in einer einfachen Hempel'schen Burette geschehen.

Aus einem Gemenge mit Schwefel, wie man es z. B. bei der Analyse des Schiesspulvers nach dem Auswaschen des Salpeters erhalt, kann man den Kohlenstoff durch Extraction des Schwefels mit Schwefelkohlenstoff oder Schwefelammonium isoliren. Genugt die Wagung auf tarirtem Filter, so wascht man den überschussigen Schwefelkohlenstoff mit Alkohol bezw. das Schwefelammonium mit Wasser aus und trocknet den Kohlenstoff bei 100°. Handelt es sich um eine genaue Bestimmung durch Verbrennen, so filtrirt man auf Asbest im Filterrohrchen oder im Goochtiegel und bringt den Asbest sammt dem Kohlenstoff entweder zur Verbrennung auf trockenem Wege in das Glasiohr (Bd. I, S. 69, 540, 574) oder zur Verbrennung auf nassem Wege in den Kolben (Bd. I, S. 529).

Bestimmung des Kohlenstoffs in den Carbiden.

Hieruber ist das Allgemeine S. 635 und das Besondere in Bd. I, S 528 bis 557 (Eisen, Stahl), 574 (Aluminium), 580 (Ferroaluminium), 645 (Ferrochiom) gesagt worden. Bei der Analyse des Calciumcarbids kommt es praktisch nur auf die Bestimmung des beim Behandeln mit Wasser entwickelten Acetylens au (s Bd I, S. 799) Ueber Siliciumcarbid s Carborundum S 621

Kohlenoxyd.

Qualitativer Nachweis

Das Kohlenoxyd ist ein farb- und geruchloses Gas vom spec. Gewicht 0,9678 (Luft — 1), il Liter wiegt ber 0° und 760 mm Druck unter 45° Breite im Meeresniveau 1,25058 g (Landolt-Bornstein's Tabellen, 1894). I Vol. Wasser lost ber 1° nach Bunsen

 $0.032874 \qquad 0.00081632\ t + 0.00001642\ t^2\ \mathrm{Vol}\ \mathrm{CO},$

also

0,02312 Vol. ber 20°

Alkohol lost zwischen 0° und 25° nach Carrus 0,20413 Vol,

daher bei Gasanalysen nach der Absorption von Kohlendioxyd und Sauerstoff im Gasieste zuruck. Das Gas verbrennt an der Luft mit blauer Flamme zu Kohlendioxyd:

$$co + o = co_{1}$$
.

Leitet man Kohlenoxyd durch eine Losung von Palladiumchlorur, so wird schwarzes Palladium abgeschieden:

$$PdCl_2 + CO + H_2O = Pd + 2HCl + CO_2$$
.

Naturlich muss man von der Abwesenheit von Schwefelwasserstoff in einem zu untersuchenden Gasgemische überzeugt sein, also eventuell das Gas vorher durch Bleiacetatlösung waschen.

Wahrend das Kohlenoxyd in freiem Zustande, besonders in starker Verdunnung mit anderen Gasen, nur sehr trage auf Palladiumlosungen einwirkt, wird die Reaction sehr empfindlich, wenn man das Gas vorher durch Kupferchlorurlosung absorbiren lässt und diese Losung mit der Palladiumlosung vermischt. Nach den Versuchen von Cl. Winkler¹) eignet sich hierzu am besten eine kochsalzhaltige Kupferchlorurlosung, die man durch Auflosen von 100 g Kupferchlorür in 1 Liter nahezu gesattigter Kochsalzlosung erhalt. Die farblose oder schwach braunliche Flussigkeit scheidet in Berührung mit Luft grunes Kupferoxychlorid ab, hält sich aber unverandert, wenn man sie in einer mit Gummistopfen verschlossenen Flasche aufbewahrt, in welcher sich eine vom Boden bis zum Halse reichende Spirale von Kupferdraht befindet. Die Haltbarkeit der Losung wird auch noch durch Zusatz einiger Tropfen Salzsaure erhoht.

Das zu untersuchende Gas leitet man in langsamem Strome durch eine solche Losung oder lasst es mit derselben in einer grossen Flasche kurze Zeit unter Umschwenken in Beruhrung Bevor man aber die Palladiumlosung hinzufugt, muss die Kohlenoxyd-Kupferchlorurlosung stark verdunnt werden, weil die Gegenwart von viel Kochsalz die Reduction des Palladiums verzogert oder ganz verhindert (Salzsaule wirkt ahnlich wie Kochsalz). Man bringt daher einen Theil der Losung in einen Reagircylinder, verdunnt mit dem vier- bis funtfachen Volumen Wasser und lasst in die durch Ausscheidung von Kupferchlorur weiss getrubte Flussigkeit einen Tropfen einer Auflosung von Natuumpalladiumchlorur einfallen. Diese verursacht, wenn nur eine kleine Menge Kohlenoxyd zugegen ist, die Bildung einer schwarzen Wolke von fein zertheiltem Palladium. Bei sehr geringen Mengen von Kohlenoxyd macht die durch die Palladiumlosung erzeugte Gelbfarbung allmahlich einer Schwarzung Platz Nach Winkler's Veisuchen lasst sich durch diese Reaction noch 0,01 ccm = 0,0000125 g Kohlenoxyd erkennen Das Kohlenoxyd wird daber, wie oben erwahnt, zu Kohlendioxyd oxydirt. Die Gegenwart von anderen Gasen,

CB

bЕ

namentlich von Kohlenwasserstoffen und brenzlichen Producten, welche das Kohlenoxyd haufig begleiten, beeintrachtigt die Reaction nicht wesentlich.

Spectroskopischer Nachweis von Kohlenoxyd mittelst Blut. Bringt man Blut, welches mit etwa dem 40 fachen Volumen Wasser so weit verdunnt wurde, dass die Flussigkeit nur noch schwach roth gefarbt ist, in einer Flasche mit planparallelen Wanden zwischen den Spalt des Spectralapparates und die Lampe, so zeigen sich zwei zwischen den Linien D und E liegende dunkle Absorptionsstreifen (Fig. 103, 2). Fügt man zu der Blutlösung ein Reductionsmittel, gewohnlich Schwefelammonium, so verschwinden die beiden Streifen ganz allmahlich, und es tritt ein einziger Streifen zwischen D und E auf (s. den unteren Theil 4 der Figur).

Kohlenoxydhaltiges Blut, in derselben Weise verdunnt wie vorhin, zeigt ebenfalls zwei Streifen zwischen D und E (jedoch mehr nach Fig. 103.

Absorptionsstreifen

in reinem, verdunntem Blut,

in CO-haltigem, verdunntem Blut (mit 3 oder ohne Zusatz von NH4HS),

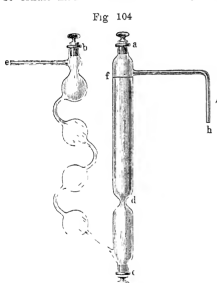
in reinem, verdunntem Blut mit Zu- 4 satz von NH4HS

dem Grun hin liegend), welche auf Zusatz von Schwefelammonium nicht verschwinden. Diese zur Ermittelung einer Vergiftung durch Kohlenoxyd langst bekannte Reaction ist so charakteristisch, dass eine Verwechselung mit einem anderen Gase nicht möglich ist, und H. W. Vogel¹), welcher dieselbe zuerst zum Nachweis des Gases in der Luft anwandte, fand, dass hierdurch noch 0,25 Proc. Kohlenoxyd in der Luft mit Sicherheit eikannt werden können.

Man fuhrt die Operation gewohnlich in der Weise aus, dass man in dem Zimmer, dessen Luft auf Kohlenoxyd untersucht werden soll, eine mit Wasser gefullte Flasche von 100 cm Inhalt entleert und dann 2 bis 3 cm eines sehr stark mit Wasser verdunnten Blutes, welches nur noch einen Stich ins Rothe, daber aber die Absorptionsstreifen (Fig. 103, 2) deutlich zeigt, in die Flasche giesst. Schuttelt man diese Losung mit der Luft eine Minute lang, so nimmt das Blut eine Rosafarbung an, wenn Kohlenoxyd zugegen ist, indem dieses Gas sich mit dem Hamoglobin, dem Farbstoft des Blutes, zu Kohlenoxyd-Hamoglobin vereinigt. Das Absorptionsspectrum zeigt alsdann die Streifen etwas blasser, verwaschener und ein wenig nach dem Grun zu verschoben

(Fig. 103, 3). Fugt man nun zwei bis drei Tropfen starken Schwefelammoniums hinzu, so bleiben die Streifen unverandert, wahrend sie in dem kohlenoxydfreien, verdünnten Blute, mit welchem man einen Parallelversuch anstellt, verschwinden und durch einen breiten, verwaschenen Schatten ersetzt werden (Fig. 103, 4).

Der Grund fur die Vorschrift, das Blut stark zu verdunnen, ist, abgesehen davon, dass concentrirtes Blut beim Schutteln mit Luft stark schaumt, folgender. Das in Fig. 103, 2 abgebildete Absorptionsspectrum wird durch den oxydirten Blutfarbstoff, das Oxyhamoglobin, erzeugt. Ist die Menge von Kohlenoxyd hinreichend, um alles Hamoglobin in Kohlenoxyd-Hamoglobin zu verwandeln, so erscheinen nur die Streifen 3, Fig. 103. Genugt aber die Kohlenoxydmenge hierzu nicht — und in den meisten Fallen handelt es sich um geringe Mengen — so erhalt man die Streifen des Oxyhamoglobins und des Kohlenoxyd-



Hamoglobins gleichzeitig. Es ist daher auf alle Falle besser, zuerst sehr verdunntes Blut anzuwenden. Das Spectum 4 ist dasjenige des reducirten Hamoglobins.

Mit Hulfe des Absorptionsspectrums lassen sich noch viel geringere Mengen Kohlenoxyd in der Luft nachweisen. wenn man ein grosseres Volumen Luft in einem passenden Absorptionsapparate durch das veidunnte Blut hindurchsaugt, anstatt die Absorption einfach durch Schutteln der Luft mit dem Blute zu bewn ken. C. H. Wolff 1) benutzt hierzu den aus Fig. 104 leicht verstandlichen Absorp-

tionsapparat Man bereitet sich zunachst durch Sieben ein Glaspulver von der Feinheit von mittelfeinem Schiesspulver, und reinigt dasselbe durch Digeriren mit Salzsaure und Waschen mit Wasser. Das getrocknete Pulver wird auf einen bei d angebrachten Glaswollebausch geschuttet und das Rohr bis f damit angefullt, wonach man das Pulver von oben her mit Wasser beteuchtet Nachdem man durch Saugen mit der Wasserluftpumpe bei e das Glaspulver von dem überschussigen Wasser befreit und letzteres bei e entfernt hat, tropfelt man 2 ccm des mit der 40 fachen Menge Wasser verdunnten Blutes auf das Glas-

pulver, schliesst bei a und bewirkt durch leichtes Blasen bei h, dass das Blut sich über die ganze Glaspulverschicht gleichmassig vertheilt. Zur Controle der Geschwindigkeit des Luftstromes bringt man bei b 2 bis 3 ccm Wasser in den Apparat.

Man kann nun entweder von der zu untersuchenden Zimmerluft eine Probe durch Auslaufen von 10 Litern Wasser aus einer Flasche nehmen und druckt in diesem Falle die Luft aus der Flasche durch Verdrangen mit Wasser bei h durch den Apparat, oder man saugt in dem betreffenden Raume 10 Liter Luft durch Auslaufenlassen des gleichen Volumens Wasser aus einer bei e angeschalteten Aspiratorflasche durch den Apparat. Die letztere Arbeitsweise ist weniger zweckmässig, weil bei der etwa vier Stunden dauernden Operation die Zusammensetzung der Luft des Raumes sich andern konnte. Verfahrt man in der letztgenannten Weise, so verbindet man das Rohrende h mit einem Absorptionscylinder, welcher mit Wasser angefeuchtete Bimssteinstucke enthalt, so dass die von unten in den Cylinder eintretende Luft mit Wasserdampf gesattigt wird, bevor sie in den Apparat eintritt.

Der Luftstrom wird im einen oder anderen Falle so geregelt, dass 1 Liter Luft in 20 bis 25 Minuten durch den Apparat streicht. Nach beendigter Operation offnet man den Stopfen bei c, lasst das Sperrwasser ab und verdrangt dann die Blutlosung durch Auftröpfeln von Wasser auf das Glaspulver in ein untergestelltes Reagensrohrchen, so lange, bis letzteres bis zu einem, das Volumen von 3 ccm anzeigenden Strich gefullt ist.

Ein nachtragliches kurzes Auswaschen mit Wasser und Absaugen desselben macht den Apparat für einen folgenden Versuch wieder bereit

Zur Beobachtung des Absorptionsspectrums fullt man mit der Flussigkeit ein kleines, etwa 1,5 ccm fassendes Flaschchen, welches zwei gerade, parallele Seiten besitzt, und fullt ein ahnliches Flaschchen mit der reinen Blutlosung, nachdem man 2 Volumen derselben mit Wasser auf 3 Volumen verdunnt hat, um ihr dieselbe Concentration zu geben, welche die aus dem Apparate erhaltene Losung hat Zu dem Inhalte jedes Flaschchens fügt man einen Tropfen Schwefelammonium, schuttelt um und beobachtet das Spectrum nach Verlauf einer halben Stunde mit Hulte eines empfindlichen Taschenspectroskops am besten bei Lampenlicht

In dieser Weise ausgeführt, lasst der Versuch noch 0,03 Volumprocent Kohlenoxyd in der Luft erkennen

Eine monatelang haltbare, klare Blutlosung erhalt man durch Vermischen von gleichen Volumen von detibrinirtem (d. h. geschlagenem) Blut und kalt gesattigter Boraxlosung. Die gewunschte Verdunnung von $^{1}/_{10}$ erhalt man durch Verdunnen von 1 ccm dieser Losung mit

Bei der Ausführung dieses Versuches ist eine Vorsicht besonders zu beobachten, um sich vor Täuschungen zu huten. Vogel hat namlich gefunden, dass kohlenoxydhaltige Luft, welche aus mit sogenanntem Kohlendunst erfüllten Raumen stammte, welche also den bekannten erstickenden, eigenthumlich sauerlichen Geruch besitzt, die Reaction weder nach der einfachen Methode von Vogel (S. 643) noch nach der genaueren von Wolff zeigte. Die Entfarbung des mit der Blutlosung getrankten Glaspulvers zeigte, dass der Blutfarbstoff durch die in der Luft enthaltenen Producte der trockenen Destillation der Kohlen vollstandig zerstort wird; selbst das Waschen der Luft durch Wasser beim Auffangen der Luftprobe genugt nicht, um die erwahnten Bestandtheile der Luft zu absorbiren. Lasst man die etwas Wasser enthaltende Flasche unter haufigem Schutteln bis zum anderen Tage stehen, so werden diese Stoffe absorbirt, und man erhalt alsdann die Reaction. Zur sofortigen Reinigung der Luftprobe wurde es sich empfehlen, die Luftprobe vor dem Eintritt in den Apparat (Fig. 104) durch zwei Absorptionscylinder zu leiten, von denen der erste mit grobem, feuchtem Glaspulver, der zweite mit frisch geloschtem Kalk

Quantitative Bestimmung des Kohle oxyds.

Zur Bestimmung des Kohlenoxyds in Gasgemischen, in welchen das Gas in solcher Menge vorkommt, dass es sich quantitativ bestimmen lasst, wird fast nur die gasometrische Methode durch directe Absorption benutzt. Wo diese nicht anwendbar ist, kommt es in der Regel nur auf den qualitativen Nachweis des Gases nach den vorhin angegebenen Methoden an (s. ubrigens S. 649). Das beste Absorptionsmittel für Kohlenoxyd ist eine ammoniakalische Losung von Kupferchlorur, welche nach einer dei folgenden Vorschriften bereitet wird. Da die Darstellung etwas umstandlich und die Losung wenig haltbar ist und auch haufig erneuert werden muss (s. unten), so kommt es darauf an, ein bequemes Ausgangsmaterial für die Darstellung des gebrauchsfertigen Reagens zu haben.

Besitzt man reines Kupferchloiur, so bringt man nach Cl Winklei 1) 200 g desselben in eine Losung von 250 g Chlorammonium in 750 ccm Wasser, welche sich in einer mit Gummistopfen fest verschliessbaien Flasche befindet. Nach haufigem Umschutteln eihalt man eine braunlich gefalbte Flussigkeit, welche sich beliebig lange unverändert eihalt, wenn man eine vom Boden bis zum Halse der Flasche reichende Kupferspirale hinemistellt und für luftdichten Verschluss sorgt, denn in Berührung mit der Luft scheidet sich grunes Kupferoxychlorid ab Die Herstellung und Aufbewahrung der zum Gebrauche fertigen ammoniakalischen Losung, welche noch viel empfindlicher gegen Sauerstoff ist, geschieht deshalb auch in der zusammengesetzten Hempel'schen Pipette (Fig. 3, S. 5), indem man in der dort beschriebenen Art und Weise zunachst 50 ccm Ammoniak (spec. Gewicht 0,91) und darauf 150 ccm der obigen Kupferchlorürlosung in die Kugel a einfullt 1).

1 ccm der so erhaltenen Kupferchlorurlosung absorbirt 16 ccm Kohlenoxyd (siehe ubrigens bezuglich der Absorptionsfahigkeit weiter unten). Die Lösung hat, da sie nur schwach ammoniakalisch ist, eine geringe Tension (s. weiter unten).

Muss man sich das Kupferchlorur selbst darstellen, so empfiehlt sich als Ausgangsmaterial eine salzsaure Losung von Kupferchlorur. Man tragt, nach Cl. Winkler, 86 g Kupferasche und 17 g Kupferpulver (durch Reduction von Kupferoxyd mit Wasserstoff erhalten) langsam in 1086 g Chlorwasserstoffsaure (spec. Gewicht 1,124) ein und stellt, wie vorhin angegeben, eine Kupferspirale in die gut verschliessbare Flasche. Die dunkle Losung wird beim Stehen infolge Reduction des Kupferchlorids zu Chlorür farblos, farbt sich aber in Berührung mit dei Luft wieder dunkelbraun.

Um aus dieser Losung das gebrauchsfertige Reagens herzustellen, giesst man, nach W. Hempel²), 1 Liter derselben in 5 Liter Wasser, giesst den entstandenen Niederschlag von Kupferchlorur in einen Stopselcylinder, welcher etwa 320 ccm fasst und welcher eine das Volumen von 62 ccm anzeigende Marke trägt. Nach etwa zwei Stunden zieht man mittelst eines Hebers Flussigkeit und Niederschlag bis zur Marke 62 ccm ab, fullt den Cylinder mit 7,5 procentigem Ammoniak ganz voll und lasst nach dem Umschutteln nochmals mehrere Stunden stehen. Die so erhaltene Losung hat eine so geringe Tension, dass dieselbe fast immer vernachlassigt werden kann.

Handelt es sich nur um eine einmalige Herstellung einer Pipettenfullung, so lost man, nach Hempel, 10,3 g Kupferoxyd in 100 bis 200 ccm concentrater roher Salzsaule, bringt moglichst viel metallisches Kupfer (Diaht oder Drahtnetz) in den Kolben und lasst denselben fest verschlossen stehen, bis die Losung farblos geworden ist. Diese Losung giesst man in etwa 2 Liter Wasser, decantat die über dem abgesetzten Kupferchlorur stehende verdunnte Salzsaure moglichst ab, spult den Niederschlag mit 100 bis 150 ccm Wasser in einen Kolben von etwa 250 ccm Inhalt und leitet so lange Ammoniakgas ein, bis alles Kupferchlorur gelost ist, einen I eberschuss von Ammoniak muss man vermeiden, um die Tension so gering wie moglich zu machen

¹⁾ Zur bequemen Fullung lasst Cl Winkler an den tiefsten Punkt des Rohres e ein kurzes Ausatzstuck anschmelzen, durch welches mittelst Gummischlauch und Trichter die Losungen eingegossen werden. Den dauernden Abschluss bildet ein Stuck Schlauch nebst Glasstab. — 2) Gasanalyt Meth

(s. weiter unten). Zum Entwickeln des Ammoniakgases benutzt man einen Kochkolben mit Hahntrichter, durch welchen man zunachst Wasserstoff leitet, um die Luft aus dem Entwicklungs- und dem Lose-kolben zu verdrängen, wonach man etwa 200 ccm Ammoniakflussigkeit von 0,9 spec. Gewicht in den Entwicklungskolben bringt und destillirt. Der zulässige Absorptionswerth (S. 9) dieser Losung ist 6 ccm Kohlenoxyd. Das Nähere über die Ausfuhrung der Absorption und die Gasmessung siehe S. 6 ff.

Wie schon mehrfach angedeutet, kommt es bei der Verwendung

der ammoniakalischen Kupferchlorurlosung darauf an, dass moglichst

wenig freies Ammoniak zugegen ist, weil sich sonst der nach der Absorption des Kohlenoxyds bleibende Gasrest mit Ammoniakdampfen beladen wurde, deren Spannung das Volumen des Gasrestes zu gross erscheinen liesse Bei genauen Bestimmungen ist deshalb vor der Messung eine Absorption der Ammoniakdampfe durch verdünnte Schwefelsaure in einer einfachen Hempel'schen Pipette nothig. Bei der Absorption des Kohlenoxyds durch Kupferchlorurlosung, sowohl salzsaure wie ammoniakalische, nımmt man an, dass eine Verbindung der beiden dung ist indess eine so lose, dass eine Losung, welche schon erhebliche Mengen von Kohlenoxyd absorbirt hat, einen Theil desselben beim Schutteln mit anderen Gasen, z. B. Wasserstoff, wieder abgiebt, so dass es vorkommen kann, dass ein Gasrest ein grosseres Volumen besitzt als das Gas vor der Behandlung mit Kupferchlorur. H. Drehschmidt 1) empfiehlt deshalb zur Absorption des Kohlenoxyds zwei Pipetten anzuwenden, von welchen die erste, welche die Hauptmenge des Kohlenoxyds aufzunehmen hat, ein schon mehrfach gebrauchtes Kupferchlorur

Drehschmidt hat ferner beobachtet, dass eine mit Kohlenoxyd beladene ammoniakalische Kupferchlorurlosung bei langerem Stehen Kupfer abscheidet, diese Reduction findet unter gleichzeitiger Oxydation des Kohlenoxyds zu Kohlensaure statt, beide Vorgange sind misofern gunstig für die Erhaltung des Reagens, als durch die Umwandlung des Kohlenoxyds in Kohlensaure, oder vielmehr in Ammonium-carbonat

enthalten kann, wahrend die zweite, die zur Aufnahme des verbliebenen kleinen Kohlenoxydrestes bestimmt ist, eine moglichst frische, kraftige Fullung erhalten soll – Nach einiger Zeit verwendet man diese Pipette

als erste und die andere nach frischer Fullung als zweite.

$$(U_{2}|_{CO}^{Cl_{2}} + 4NH_{2} + 2H_{2}O = 2Cu + 2NH_{4}Cl + (NH_{4})_{2}CO_{3}),$$

die Losung an Kohlenoxyd armer wird, wahrend das sich abscheidende metallische Kupter etwa gebildetes Kupterchlorid wieder zu Chlorur reducirt. Aus diesem Grunde zieht man denn auch die ammoniakalische Losung der salzsauren vor, obschon letztere sich bequemer
handhaben lasst und weniger veranderlich ist als die erstere. Die
ammoniakalische Losung muss auch benutzt werden, wenn nachtraglich
der Wasserstoff durch Absorption mit Palladium bestimmt werden
soll (S 76), wahrend die salzsaure Losung (S. 647), was die Vollstandigkeit der Absorption betrifft, gerade so brauchbar ist wie die
ammoniakalische, wenn es sich nur um Absorption von Kohlenoxyd
handelt.

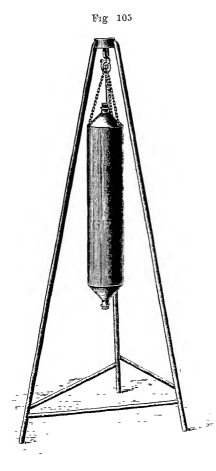
Da schwere Kohlenwasserstoffe, wie Acetylen und namentlich Aethylen, ferner auch Sauerstoff von Kupferchlorurlosung absorbirt werden, so mussen diese Gase, vor der Bestimmung des Kohlenoxyds, durch rauchende Schwefelsaure bezw. alkalisches Pyrogallat entfernt worden sein. Ueber Kohlenoxydbildung aus letzterem Reagens bei der Absorption von Sauerstoff siehe S. 8. Methan wird von Kupferchlorur nicht absorbirt.

Geringe Mengen von Kohlenoxyd, welche durch Absorption nach den vorstehenden Methoden nicht mit Sicherheit bestimmt werden konnen, lassen sich in gewissen Fallen nach dem Verbrennen mit Luft in Form von Kohlensaure ermitteln. Man benutzt hierzu die Eigenschaft des Kohlenoxyds, sich in Gegenwart von Sauerstoff beim Ueberleiten über schwach gluhenden Palladiumasbest zu Kohlendioxyd zu oxydiren. Das gebildete Kohlendioxyd kann in diesem Falle, wo es sich um sehr geringe Mengen handelt, nicht durch Absorption in Gasmessapparaten, sondern muss nach der Absorption in Barytwasser durch Titration des letzteren bestimmt werden. Ferner darf das zu untersuchende Gasgemisch, von dessen Gehalt an Kohlenoxyd man sich durch eine qualitative Probe überzeugt hat, keine anderen verbrennbaren Kohlenstoffverbindungen ausser Methan enthalten, dieses Gas wird unter den genannten Versuchsbedingungen nicht verbrannt (vergl S 73, 74) Zimmerluft musste von organischem Staube mittelst Filtration durch Watte, von brenzlichen Producten durch Ueberleiten uber feuchtes Glaspulver und geloschten Kalk (s. S. 646) befreit werden. Zur vollstandigen Reinigung von Kohlendioxyd ist noch eine Waschung durch concentrate Kalılauge erforderlich

Zum Auftangen einer so grossen Luftprobe, wie sie zu solcher Bestimmung nothig ist, ist die von Cl Winklei angegebene Form des Sammelgefasses aus Zinkblech sehr zweckmassig. Ein Getass von etwa 10 Liter hat bei einem Durchmesser von 16 cm eine Ilohe von 60 cm im cylindrischen Theile und von 5 cm in den conischen Endtheilen Die 1,5 cm weiten Tubulaturen oben und unten konnen durch Gummistopfen oder in anderer Weise luftdicht verschlossen werden Zum Fullen mit der zu untersuchenden Luft bringt man das mit Wasser ganz angefullte Gefass in den betreffenden Raum und lasst das Wasser

regulirt den Ausfluss mittelst einer Schraubenquetschhahn-Vorrichtung. Im Laboratorium ersetzt man die Verschlussstopfen durch einfach durchbohrte Stopfen, welche mit Glasrohr, Schlauch und Quetschhahn versehen sind, indem man erst das eine, dann das andere Ende des Gefasses unter Wasser taucht und die Auswechselung vornimmt.

Das untere Ende des Sammelgefasses wird durch den Schlauch mit einem Wasserbehalter, das obere Ende mit den vorhin erwahnten



Waschapparaten bunden, an welche sich noch eine Waschflasche mit concent. Schwefelsaure anschliesst. Auf die Waschapparate folgt das Verbrennungsrohr, bestehend aus einer schwer schmelzbaren Glasrohre, welche eine $25~\mathrm{cm}$ lange Schicht Palladiumasbest enthalt (s. dessen Darstell, S. 73) und welche in einem kleinen, durch vier Brenner erhitzten Ofen liegt (Bd. I, S. 536). Das aus dem Rohre austretende Kohlendioxyd wird in zwei mit titrirtem Barytwasser beschickten Volhard'schen Waschflaschen (Bd I, S. 107. absorbirt. 246) Die letzte Waschflasche ist zum Schutze gegen eindingendes Kohlendıoxyd der Luft mit einem beliebigen Kaliapparate verbunden. (Vergl auch den Apparat zur Veibrennung des Methans mittelst Kupferoxyd)

Ehe die Verbrennung eingeleitet wird, muss der ganze Apparat mit Luft gefullt werden, welche weder Kohlendioxyd noch Spuren von Leuchtgas, wie sie in Laboratoriumsluft haufig vorhanden sind, enthalt Anstatt daher Luft durchzusaugen, fullt man besser einen apparat, wobei die Absorptionsapparate noch leer sind. Wahrend dieser Zeit erhitzt man das Rohr zum schwachen Gluhen. Erst wenn der ganze Apparat mit reiner Luft gefüllt ist, bringt man in jede dei Volhard'schen Waschflaschen 25 ccm Barytwasser unter Zufugung von etwas Phenolphtalein und unterbricht den Luftstrom. Man beginnt nun mit dem Durchleiten der Luft aus dem Sammelgefasse und regelt den Gasstrom so, dass etwa 200 Blasen in der Minute durchstreichen

Sollte man an einer fruhzeitig eintretenden Trubung des Barytwassers erkennen, dass es nicht nothig ist, den ganzen Inhalt des Sammelgefasses durchzudrucken, so sperrt man, nachdem eine genugende Menge Baryumcarbonat niedergeschlagen ist, den Wasserzuffuss ab, bringt durch Saugen am Ende des Apparates die Luft in demselben auf den Atmospharendruck, was man am Gleichgewichte der Flussigkeitssaulen in den Waschapparaten erkennt, und sperrt dann auch das Sammelgefass ab. Die noch im Waschapparate enthaltene Luft wird mit reiner Luft verdrangt, wonach das in den Volhard'schen Vorlagen noch überschussige Baryumhydroxyd mit Oxalsaure titrirt wird.

Das Barytwasser enthalt 14,0943 g krystallisirtes Baryumhydroxyd [Ba (OH)₂ + 8 H₂O] im Liter. 1 ccm einer Losung, welche genau diese Menge enthalt, absorbirt 1 ccm Kohlendioxyd. Da der Gehalt aber sehr veranderlich ist, so stellt man die Losung jedesmal wahrend des Versuches auf eine der theoretischen Barytlosung aquivalente Oxalsaurelosung ein, von welcher 1 Liter 5,629 g Oxalsaure (C2 H2 O4 + 2 H₂O) enthalt. Erforderten 25 ccm Barytlosung bei der Einstellung a ccm Oxalsaure und nach der Absorption b ccm, so haben die 25 ccm Barytlosung (a - b) ccm Kohlendioxyd absorbirt, und da das bei der Verbrennung entstandene Volumen Kohlendioxyd gleich ist dem Volumen des verbrannten Kohlenoxyds, so enthielt das durchgeleitete Volumen Luft (a-b) ccm Kohlenoxyd. Das durchgeleitete Luftvolumen ist abei, wenn die ganze Probe verbraucht wurde, gleich dem Inhalte des Sammelgefasses oder, wenn nur ein Theil verbraucht wurde, gleich dem Volumen Wasser, welches nothig ist, um das Gefass wieder ganz anzufullen. Ueber die Reduction siehe S. 664

Die Verbiennungsmethode (S 73) wird auch zur Bestimmung des Kohlenoxyds in Gasgemischen angewandt, welche grossere Mengen Kohlenoxyd eithalten, und zwai in Hochofengasen und in Schlagwettern neben Methan und in Rauchgasen. In diesen Fallen muss das Gas in der Burette mit Lutt gemischt werden, und da nach dem Verbrennungsschema

$$2 \text{ CO} + 0_2 = 2 \text{ CO}_2$$

2 Vol 1 Vol 2 Vol

1 Vol. Kohlenoxyd $^{-1}\!/_2$ Vol. Sauerstoff bedarf, so muss das Volumen der zugemischten Luft wenigstens das $2^{1/}_2$ fache des Kohlenoxyd-

Die Verbrennung wird in der Capillare mit Palladiumasbest vollzogen, das gebildete Kohlendioxyd durch Kalilauge absorbirt und aus der Contraction das Kohlenoxydvolumen berechnet. Die ganze Bestimmung setzt sich demnach aus folgenden Operationen zusammen. 1. Aus 100 ccm Gas wird in einer Hempel'schen Kalipipette das Kohlendioxyd weggenommen (S. 7, 660). 2. Der in die Bürette zuruckgesogene Gasrest wird darin mit Luft gemischt (S. 71) und das Gesammtvolumen gemessen. 3. Das Kohlenoxyd wird durch Ueberleiten uber Palladiumasbest verbrannt (S. 73) und das gebildete Kohlendioxyd bei derselben Operation in der Kalipipette absorbirt. 4. Der Gasrest wird in der Burette gemessen. Die Contraction mit $^2/_3$ multiplicirt (s. das obige Schema) ergiebt das Volumen des Kohlenoxyds.

Wasserstoff darf nach dem S. 73 Ausgefuhrten natürlich nicht zugegen sein, muss also eventuell durch Absorption mit Palladiumschwarz vorher entfernt werden (vergl. S. 75).

Die Verbrennung des Kohlenoxyds mittelst der gluhenden Platinspirale siehe unter Methan.

Kohlendioxyd.

Qualitativer Nachweis.

Das Kohlendioxyd, gewohnlich Kohlensaure genannt, ist ein farbloses, sauerlich riechendes Gas vom spec. Gewicht 1,529 (Luft == 1); 1 Liter wiegt bei 0° und 760 mm Druck unter 45° Breite im Meeresniveau 1,9652 g (Landolt-Bornstein's Tabellen 1894). 1 Vol Wassel lost bei 0° 1,7967 Vol, bei 20° 0,9 Vol. Die Loslichkeit für die Temperaturen, t, zwischen 0 und 20° wird berechnet nach der Formel

$$1,7967 - 0,07761 + 0,0016424 t^2$$
 (Bunsen).

1 Vol. Alkohol lost bei 0° 4,33 Vol., bei 20° 2,947 Vol (Carius). Kohlensaurehaltiges Wasser farbt Lackmuspapier roth, Lackmustinctur weinioth, beim Erhitzen erscheint die blaue Farbe des Papiers und dei Losung wieder. Zum Nachweis dienen Kalkwasser oder Barytwasser, in welchen Kohlendioxyd weisse Niederschlage von Calciumbezw. Baryumcarbonat erzeugt, welche sich in verdunnter Salzsaure unter Aufbrausen losen. Kohlendioxyd im Ueberschuss lost die Carbonate unter Bildung von Hydrocarbonat, die Losungen des Calciumoder Baryumhydroxyds mussen daher stets im Ueberschuss zugesetzt werden. Aus der Losung der Hydrocarbonate fallen die normalen Carbonate beim Erhitzen wieder aus. Ueber gebundene, halb gebundene und freie Kohlensaure in naturlichen Wassern siehe S. 126

Kalium - und Natriumhydroxyd sowohl im flussigen wie im festen Zustande, sowie Natronkalk absorbien das Gas leicht und vollstandig, dioxyds dienen. Die Absorption über Alkalilauge wird haufig benutzt, um zu erkennen, ob Kohlendioxyd frei von Luft ist.

In ihren Salzen erkennt man die Kohlensaure, indem man die trockene Substanz oder die Losung mit einer verdunnten Saure versetzt, wobei ein Aufbrausen in den meisten Fallen schon bei gewohnlicher Temperatur, immer aber beim Erhitzen stattfindet. Soll dabei das Lackmuspapier oder der Geruch zur Vorprufung dienen, so muss die Saure in solcher Verdunnung angewandt werden, dass sie keine Dampfe abgiebt. Die charakteristische Reaction erhalt man durch Fanleiten des Gases in Kalkwasser. Bezüglich des Aufbrausens ist zu bemerken, dass diese Erscheinung bei gewissen naturlichen Carbonaten (Magnesit, Dolomit, Eisenspath) erst beim Erwarmen eintlitt. Pulverformige Substanzen ruhrt man vor Zusatz der Saure mit heissem Wasser an, um die eingeschlossene Luft zu vertreiben, die man sonst für Kohlendioxyd halten konnte. Enthält die zu untersuchende Substanz ein Sulfit oder ein durch Saure zersetzbares Sulfid, so mischt man vor Zusatz der Saure etwas Kaliumdichromat hinzu, wodurch die Schwefelverbindungen in Sulfat umgewandelt werden.

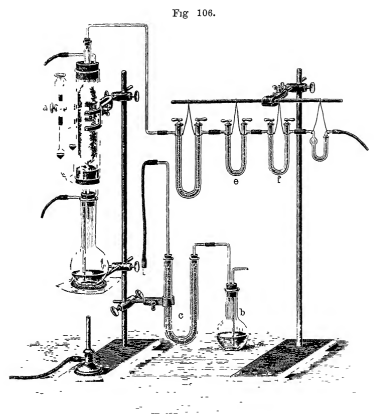
Chlorcalcium sowie Chlorbaryum erzeugen in den Losungen der normalen Carbonate (Alkalicarbonate) weisse, gallertartige Niederschläge, welche, bei gewohnlicher Temperatur frisch gefallt, etwas loslich sind, durch langeres Stehen oder schneller beim Erhitzen werden die gefallten Carbonate krystallinisch und unloslich. In Losungen der Alkalihydrocarbonate entsteht durch diese Reagentien bei gewöhnlicher Temperatur kein Niederschlag, wohl aber beim Erhitzen.

Gewichtsanalytische Bestimmung des Kohlendioxyds.

Die Methode auf trockenem Wege, welche darin besteht, ein durch die Hitze zersetzbares Carbonat im Tiegel zu gluhen und den Gewichtsverlust zu bestimmen, ist nur in dem seltenen Falle anzuwenden, dass die Substanz keine anderen beim Gluhen entweichenden Korper (Wasser, organische Substanz etc.) enthalt und auch sonst beim Gluhen keine Veranderung erfahrt. Dasselbe gilt für die Ausdehnung dieser Methode auf Alkalicarbonate und Baryumcarbonat, wober man die Substanz in einen mit einer genugenden Menge von wasserfreiem Borax tarnten Tiegel bringt und bis zum rühigen Fluss sehmelzt

Die Methode, welche daraut berüht, in einem geeigneten Apparate die Carbonatprobe mit Saure zu zersetzen, das Kohlendroxyd auszutreiben, nachdem es vor dem Verlassen des Apparates getrocknet worden ist, und dasselbe durch den Gewichtsverlust, welchen der tarinte Apparat erleidet, zu bestimmen, liefert keine genauen Resultate volche erhalt man nur durch Absorption des trockenen Kohlendroxyds in

teren. Der Apparat, wie er von mir im Jahre 1876 1) als eine Vereinfachung des Apparates von R. Fresenius angegeben worden und wie er in Fig. 106 abgebildet ist, hat sich in allen Fallen bewahrt. Der Zersetzungskolben tragt einen Ruckflusskühler, welcher anstatt des erweiterten, geraden Condensationsrohres auch eine Glasschlange enthalten kann. Das im Kolben aus dem Carbonat durch verdunnte Salzsäure entwickelte Kohlendioxyd tritt aus dem Kuhler, in welchem



es von Salzsauredampfen vollstandig und von Wasseidampf fast vollstandig befreit wird, in die erste U-Rohre, wo es die letzten Spuren von Wasseidampf an concentrite Schwefelsaure, die auf Glasperlen vertheilt ist, abgiebt. Um die Geschwindigkeit des durchgehenden Gasstromes beobachten zu konnen, giebt man so viel Schwefelsaure in das Rohi, dass dessen beide Schenkel eben abgesperrt sind. Die Absolption des Kohlendioxyds findet in den gewogenen Natronkalkrohien

e und f statt, welche dieselben sind wie in Fig. 47, S. 530, Bd. I, mit dem Unterschiede, dass die rechten Schenkel in der oberen Halfte Chlorcalcium anstatt Phosphorpentoxyd enthalten. Das kleine, als Schutzrohr dienende U-Rohr enthalt Stuckchen Aetzkalı und steht mit einem Aspirator in Verbindung.

Nachdem man das abgewogene Carbonat in den Kolben gebracht und mit Wasser übergossen hat, fugt man den Kolben an den feststehenden Kühler an, schliesst den Hahn a und prüft den Apparat auf Dichtheit, indem man den Aspirator in Thätigkeit setzt, wobei das Durchstreichen der Luft durch die Schwefelsaure des Perlenrohres nach kurzer Zeit aufhoren muss. Man giesst nun in kleinen Mengen verdunnte Chlorwasserstoffsaure (spec. Gewicht 1.12) durch den Trichter in den Kolben so lange, als noch eine Zersetzung des Carbonats wahrzunehmen ist. Danach nimmt man den Trichter ab, verbindet den Hahn a mit dem Natronkalk und Kalılauge enthaltenden Waschapparate c und b und saugt einen langsamen Luftstrom durch den ganzen Apparat, wahrend man den Inhalt des Kolbens allmahlich bis zum gelinden Sieden erhitzt. Selbstredend muss wahrend dieser Zeit auch der Kuhler in Thatigkeit sein. Nachdem man einige Liter Luft hindurchgesogen hat, schliesst man die Glashahne von e und f und wagt die U-Rohren unter Beobachtung der in Bd. I, S 532 angegebenen Vorsichtsmaassregeln zuruck. Die Gewichtszunahme ergiebt den Gehalt des abgewogenen Carbonats an Kohlendioxyd.

Bemerkungen. Die Vereinfachung des Fresenius'schen Apparates, welche darin besteht, dass die zum Zuruckhalten von Wasserund Salzsauredampfen bestimmten Absorptionsrohren mit Chlorcalcium und Kupfersulfat durch den Ruckflusskühler ersetzt sind, ist vollstandig gerechtfertigt, weil durch Versuche festgestellt wurde, dass man bei aufgesetztem Kuhler Salzsaure vom spec Gewicht 1,065 stundenlang in dem Kolben kochen kann, ohne dass sich eine Spur Saure am oberen Ende des Condensationsrohres nachweisen lasst. Es berüht dieses daraut, dass Salzsaure von geringerem spec. Gewicht als 1,1 beim Kochen kein Chlorwasserstoftgas abgiebt, und da diese Concentration unter den angegebenen Versuchsbedingungen nicht erreicht wird, so ist eine vollständige Condensation durch den Kuhler möglich. Das Perlemohr kann, ohne Eineuerung der Schwefelsaure, zu einer ganzen Reihe von Versuchen dienen.

Die Absorption des Kohlendioxyds durch den Nationkalk giebt sich durch Waimweiden der Rohie zu eikennen, und zwei Rohren genugen vollkommen zur vollstandigen Absorption. Man verfahrt so, dass man die zweite Rohre, welche man immer getiennt wagt, an stelle der ersten setzt, wenn nach einer Anzahl Bestimmungen die Gewichtszunahme anzeigt, dass eine erhebliche Menge Kohlendioxyd eist in dei zweiten Rohre absorbiit wird. Die erste Rohre wird dann flisch

standen die erste Natronkalkrohre auch durch einen mit Kalilauge gefullten Apparat (Liebig oder Geissler) ersetzen kann, wurde S. 188 erwahnt. Ob man überhaupt Kalilauge oder Natronkalk zur Absorption von Kohlendioxyd anwenden soll, richtet sich danach, ob das Gas in ziemlich reinem Zustande oder stark mit Luft verdunnt mit den Absorptionsmitteln in Berührung kommt; in letzterem Falle ist Natronkalk wegen seiner grossen Oberflache erforderlich 1). Das Schutzrohr mit Aetzkalistuckchen, welches das Eindringen von Kohlendioxyd und Feuchtigkeit der Luft in die Wagerohrchen verhindern soll, kann man nach meinen Erfahrungen, ohne die Genauigkeit der Resultate zu verringern, weglassen; man sieht ja auch meistens davon ab, die Luft aus dem Apparate vor Beginn der Zersetzung durch kohlendioxydfreie Luft zu verdrangen.

Die Methode und der Apparat sind allgemeiner Anwendung zur Bestimmung des Kohlendioxyds in Carbonaten und, wie Borchers (S. 188) gezeigt hat, mit geringer Abanderung auch zur Bestimmung der Kohlensaure in Mineralwassern fahig

Besti imung der Kohlensäure in Carbonaten auf gasvolumetrischem Wege.

So einfach die Methode, Carbonate durch eine Saure zu zersetzen und das Volumen des ausgetriebenen Kohlendioxyds zu messen, im Princip erscheint, so stosst die Ausfuhrung derselben doch auf mehrere Schwierigkeiten, von denen die hauptsachlichste in der Loslichkeit des Kohlendioxyds in Flussigkeiten besteht. Die Loslichkeit in der Sperrflussigkeit des Messapparates lasst sich dadurch vermeiden, dass man als solche Quecksilber anwendet. Dagegen lasst sich das in der sauren Flussigkeit des Zersetzungsapparates gelost bleibende Kohlendioxyd nicht auf einfache Weise austreiben und in die Messrohre überführen

1) Die vollstandige Absorption von Gasen, welche mit grossen Mengen Luft verdunnt sind, ist in fast allen Fallen schwierig. Da allgemeine Vorschriften über die Form des Absorptionsgefasses sowie über die Zeit, wahrend welcher die Gasblasen mit der Flüssigkeit in Berührung bleiben mussen, sich nicht geben lassen, so muss man sich bei genauen Versuchen durch Einschalten von Barytwasser vor den Kaliapparat oder die Nationkalkrohren davon überzeugen, ob noch Kohlendioxyd hindurchgegangen ist

Dasselbe gilt von dei Entfeinung des Wasserdampfes aus dei Luft, sei es zum Zweck des Tiocknens dei Luft oder der Bestimmung des Wassergehaltes derselben. Schwefelsaure allem genügt nicht immer, man muss vor dieselbe noch ein Rohr mit Phosphorpentoxyd anfügen, welches vorher auf 250 bis 300° bis zum constanten Gewicht erhitzt worden ist. A. Glautier [Compt rend 126, 1387 (1898)] hat die Mengen von Kohlendroxyd und Wasser, welche ohne die genannten Vorsichtsmaassregeln nicht absorbit werden, quantitativ bestimmt und bei dieser Gelegenheit auch festgestellt, dass beim Durchleiten von Luft durch Schwefelsaure nur ganz unbedeutende

Von den verschiedenen, hierzu vorgeschlagenen Methoden giebt die von G. Lunge und L. Marchlewski¹) in kurzer Zeit sehr genaue Resultate; des complicirten Apparates wegen empfiehlt sich das Veifahren indess nur für Laboratorien, in welchen Carbonatbestimmungen zu den laufenden Arbeiten gehören. Es besitzt den Vorzug, durch Anwendung des Gasvolumeters die Umrechnung der gemessenen Gas-

volumen auf Normalzustand unnothig machen. Das von den genannten Autoren benutzte Princip wurde von O. Pettersson²) zuerst benutzt und besteht darın, die Zersetzung des Carbonats durch Kochen mit Saure ın Gegenwart von Aluminium im luftverdünnten Raume vorzunehmen, so dass das in der Losung enthaltene Kohlendroxyd durch Wasserstoff ausgetrieben wird; das aus Kohlendioxyd, Wasserstoff und etwas Luft bestehende Gasgemisch wird über Quecksilber gemessen, das Kohlendioxyd alsdann durch Kalılauge absorbirt, der Gasrest wieder gemessen und das Kohlendioxyd durch Differenz gefunden

Das zur Zersetzung dienende Kolbchen A

Fig 107.

hat 30 ccm Inhalt, wenn es sich um feste Substanzen handelt, zu Analyse von Losungen nimmt man es entsprechend grosser. Die Saure wird durch den im Gummistopfen betestigten Hahntrichter a eingegossen, die Gase entweichen durch ein 30 bis 35 cm langes Capillarrohr b, welches mittelst Schlauchverbindung fest an das Ansatziohichen eines Gasvolumeters (Bd I, S 395) angeschlossen wird. Das

¹⁾ Zeitschi f angew Chem 1891, S 229, 1893, S 395 — 2) Ber d

Messrohr des letzteren enthalt eine 100 ccm fassende Kugel, wie in Fig. 67, S. 360, und der Hahn f trägt, anstatt des Trichters, ein zweites Ansatzrohrchen g, durch welches die Verbindung mit einem Orsatrohre E hergestellt wird, dessen Hahn h ein Zweiwegehahn ist. Das Orsatrohr enthalt etwas mehr Natronlauge (1 Thl. NaOH: 3 Thln. Wasser) als nöthig ist, um den einen Schenkel ganz zu fullen. Der mit der Einfülloffnung versehene Schenkel tragt ein kleines, mit Natronkalk gefulltes Schutzrohr i. In das Stativ, welches das Orsatrohr trägt, befestigt man auch das Messrohr B des Gasvolumeters, damit die Theile A, E und B des Apparates nicht unter den Bewegungen, welche man den Rohren C und D ertheilen muss, zu leiden haben.

Die Einrichtung des Gasvolumeters wurde in Bd. I, S. 394 beschrieben, und es wird vorausgesetzt, dass das Reductionsrohr C auf feuchte Gase eingestellt ist (Bd. I, S. 397).

Durch einen blinden Versuch uberzeugt man sich zunachst, ob der Apparat vollkommen luftdicht ist. Man stellt den Hahn f so, dass das Messrohr B durch die Capillare b mit dem offenen Kolbchen A in Verbindung steht, und fullt das Messrohr durch Heben des Niveaurohres D mit Quecksilber bis zum Hahn f. Nachdem man in das Kolbchen 0,1 g feinsten Aluminiumdraht gebracht, den Stopfen aufgesetzt und den Hahntrichter geschlossen hat, verdunnt man die Luft im Kolbchen durch moglichst tiefes Senken des Niveaurohres D. Alsdann stellt man das Messrohr mittelst entsprechender Drehung der Hahne f und h in Verbindung mit der ausseren Luft und fullt es von neuem mit Quecksilber. Nachdem man die Operation des Auspumpens von A und des Ausstossens der Luft durch fgh dreimal vorgenommen hat, ist die Luft aus dem Kolbchen genugend entfernt. Man lasst nun durch den Hahntrichter a reine, mit dem dreifachen Volumen ausgekochten Wassers verdunnte Salzsaure in das Kolbchen einfliessen. bis dasselbe etwa zu einem Drittel gefullt ist. Durch schwaches Erwarmen tritt sofort eine lebhafte Wasserstoffentwicklung ein, und um das Gas unter vermindertem Druck zu erhalten, sorgt man dafur, dass durch Senken des Niveaurohres D das Quecksilber in diesem immer tiefer steht als im Messrohre B. Wenn das Aluminium gelost und die Losung vollkommen klar geworden ist, giesst man so viel Salzsaure in das Kolbehen, dass die Flussigkeit in die Capillare b eintritt. Nun schliesst man den Hahn f und bringt das Gas im Messrohie auf das Volumen, welches es bei 00 und 760 mm Druck einnehmen wurde. d h man hebt das Niveaurohr D so weit, dass das Quecksilber im Reductions ohie (' auf 100 ccm steht, und bewegt nun beide Rohre U und D mittelst ihrer gemeinschaftlichen Klammer so, dass die Quecksilberniveaus in B und C' auf gleiche Hohe kommen (vergl Bd I, S 394 ft), worauf man zur volligen Ausgleichung der Temperatur das Inzwischen druckt man die Natronlauge im Orsatrohre E durch Blasen bei \imath bis in den Hahn h, welcher naturlich mit der Luft in Verbindung steht, und schliesst den Hahn. Man überzeugt sich dann nochmals, dass das Quecksilber in B und C in gleicher Hohe steht, und liest das Volumen in B ab. Alsdann dreht man die Hahne h und f so, dass das Orsatrohr mit dem Messrohre communicirt, und druckt durch Heben des Niveaurohres D das Gas in das Orsatrohr E hinuber. Nachdem man das Gas wieder in das Messrohr zuruckgesogen und dieses Hin- und Herführen noch zweimal wiederholt hat, saugt man zuletzt die Natronlauge wieder genau bis an den Hahn h, schliesst denselben und stellt das System CD wieder so, dass das Quecksilber in C bei 100 und in derselben Hohe steht wie in B. Das Volumen in B muss jetzt dasselbe sein wie bei der ersten Ablesung, wenn der Apparat dicht schliesst und die Salzsäure frei von Kohlendioxyd war.

Um nun eine Bestimmung auszufuhren, verdrangt man zunachst das Gas aus dem Messrohre durch fgh in die Luft, so dass das Messrohr ganz mit Quecksılber gefullt ist, und schliesst den Hahn f. Dann wird die Verbindung zwischen der Capillare b und dem Messrohre gelost, das Kolbchen gereinigt, mit der abgewogenen Substanz und 0.08 bis 0.1 g Aluminiumdraht beschickt und der Apparat wieder zusammengesetzt. Man evacuirt das Kolbehen, wie vorhin beschrieben, lasst die zur Zersetzung des Carbonats nothige Salzsaure einlaufen und erwarmt gelinde etwa zwei Minuten lang, wahrend man, wie beim Controlversuch beschrieben, duich Senken von D das Gas in A und B bestandig unter vermindertem Druck halt. Dann lasst man wieder etwas Saure nachfliessen, erwarmt zwei Minuten lang und wiederholt dies, wenn nothig, nochmals, bis alles Aluminium aufgelost ist Sollte die Gasentwicklung zu stark werden, so unterbricht man das Erwarmen. Nachdem nun alles Kohlendioxyd frei geworden und durch das Kochen unter vermindertem Diuck sowie durch den Wasserstoff aus der Losung ausgetrieben ist, lasst man so viel Saure nachfliessen, dass sie bis nahe an den Hahn / kommt, schliesst diesen und wartet 10 Minuten zur Temperaturausgleichung Wahrend dieser Zeit kann man 1 und b abnehmen und für einen neuen Versuch vorbereiten.

Nun wird das Quecksilbei im Reductionsichte wieder auf 100 eingestellt, durch gleichzeitiges Verschieben von C und D das Quecksilber in C und B auf gleiche Hohe gebracht und das Gasvolumen abgelesen. Nach dieimaligem Hin- und Herfuhren des Gases zwischen Messicht und Orsatiohi wird der Gasrest abgelesen und so das Kohlendioxydvolumen aus der Differenz erhalten. Bei grosseien Mengen von Kohlendioxyd wartet man wegen der durch die Absorption entstandenen geringen Temperaturerhohung einige Minuten von der

Bemerkungen. Sollten wahrend des Erwarmens trotz der durch die Capillare b bewirkten guten Luftkühlung einige Tropfen Wasser sich in der Messröhre ansammeln, so liest man trotzdem die Volumen vor und nach der Absorption bei der Quecksilberkuppe im Messrohre ab, da es sich ja nur um eine Differenzbestimmung handelt. — Von grosster Wichtigkeit ist naturlich der vollkommen luftdichte Schluss des Apparates, von welchem man sich durch den Controlversuch überzeugt. Sind alle Schlauchverbindungen, mit Ausnahme der haufig zu lösenden zwischen der Capillare b und dem Messrohre, mit Ligaturen befestigt, so braucht der Controlversuch nur in langeren Zeitraumen wiederholt zu werden. — Man benutzt am besten 0,2 mm dicken Aluminiumdraht; 0,08 g Aluminium genügen, um mehr als 100 ccm Wasserstoff zu entwickeln. Man wagt diese Menge nur einmal ab und erhalt sie für die folgenden Versuche durch Abmessen.

Da 1 ccm Kohlendioxyd 0,001965 g wiegt, so enthalt eine Substanz, von welcher p g Einwage n ccm CO_2 ergaben.

p = 0.1965 n Proc. Kohlendioxyd,

oder, wenn es sich um Calciumcarbonat handelt.

p Proc. CaCO₃.

Alle Rechnung fallt fort und die gefundenen $n \, \mathrm{ccm}$ CO₂ bedeuten Procente CO₂, wenn man 0,1965 g Substanz abwagt. Will man direct Procente Calciumcarbonat erhalten, so wagt man 0,4465 g Substanz ab. Je nach dem Gehalt der Substanz muss man diese Einwagen verdoppeln oder halbiren etc., um in der Messrohre ablesbare Volumen

Kohlendioxyd zu erhalten; der Procentgehalt wird demgemass $\frac{n}{2}$ bezw

2 n etc. Die Methode eignet sich sowohl zur Analyse von reinen Carbonaten wie Kalkstein, als auch von wenig Carbonat enthaltenden Substanzen wie Mergel, Cement etc.

Bestimmung des Kohlendioxyds in Gasen.

Enthalt ein Gas wenigstens mehrere Volumprocente Kohlendioxyd, so dass die Volumabnahme, welche etwa 100 ccm des Gases in Beruhrung mit Kalilauge erleiden, leicht gemessen werden kann, so führt die gasometrische Bestimmung durch Absorption in den gewohnlichen Apparaten am leichtesten zum Ziel. Dabei wird selbstredend vorausgesetzt, dass keine anderen, durch Kalilauge absorbirbaren Gase (z. B. Schwefeldioxyd, Schwefelwasserstoff) beigemengt sind. Als Absorptionsmittel dient eine aus 1 Thl. gewohnlichem Aetzkali und 2 Thlin Wasser bereitete Kalilauge und als Absorptionsgefass eine Hempel'sche

Um der Lauge eine möglichst grosse Oberflache zu geben und da-

durch die Absorption zu beschleunigen, fullt man die Pipette zunachst ganz mit Rollchen von eisernem Drahtnetz von 1 bis 2 mm Maschenweite an; die Rollchen haben 1 bis 2 cm Lange, sind etwa 5 mm dick und fest gerollt. Der Zwischenraum wird mit der erwähnten Kalilauge angefullt, deren zulassiger Absorptionswerth 40 ccm CO, betragt (S. 9). Dass man in allen Absorptionsapparaten für Kohlendioxyd, wenn es sich darum handelt, die Lauge möglichst auszunutzen, Kalilauge und nicht Natronlauge anwendet, hat seinen Grund darin, dass Kaliumcarbonat und -hydrocarbonat viel loslicher sind als die entsprechenden Natriumverbindungen.

Enthalt das Gasgemisch Sauerstoff, welcher durch spatere Absorption zu bestimmen ist, so ist dennoch keine Oxydation des Eisendrahtnetzes zu befurchten, weil die sehr zahflüssige Lauge den Eisendraht vollstandig einhullt. Das Drahtnetz bietet ausserdem den Vortheil, das Gasgemisch, wenn es z. B. von einer Verbrennung herrührt (s. Methan), sofort auf die Zimmertemperatur abzukühlen.

Die Operation selbst ist der S. 6 ff. beschriebenen ganz analog.

Zur schnellen Bestimmung des Kohlendioxyds in Gemengen, welche reich an diesem Gase sind (Kalkofen-, Saturationsgase etc.), dient die specielle Bürette von Cl. Winkler, in welcher die Absorption im Messrohre selbst geschieht und auf welche hier nur hingewiesen werden soll 1)

In der Luft, wo das Kohlendioxyd, selbst in der durch den Athmungsprocess verdorbenen, nicht über 0,1 Proc. und nur in anoimalen Fallen bis zu 1 Proc. vorkommt, kann die absorptiometrische Bestimmung nur durch ganz speciell zu diesem Zweck construirte Apparate ausgeführt werden. Ein solcher Apparat ist der von O. Pettersson 2) zui Bestimmung des Wasser- und Kohlendioxydgehaltes dei Luft construirte, welcher von O. Pettersson u. A Palmqvist für die Bestimmung des Kohlendioxydgehaltes allein vereinfacht wurde 3)

In Ermangelung dieser Apparate bestimmt man das Kohlendioxyd in der Luft nach dem von Saussure und von Pettenkofer angewandten Princip, nach welchem man ein bestimmtes Luftvolumen mit einem gemessenen Volumen einer Losung von Baryumhydroxyd in Beiührung bringt und den nicht in Carbonat umgewandelten Theil des Baryts mit Oxalsaure zurücktitrirt

Die Absorption des Kohlendioxyds kann auf zweierlei Weise geschehen

1. Nach v Pettenkofer. Die Barytlosung befindet sich in einer stumpfwinklig gebogenen Glasiohre von etwa 14 mm Weite. Der eine,

 $^{^{1})}$ Siehe Cl Winklei, Lehrb d techn Gasanalyse, 3 Aufl S 88 (1901) — $^{2})$ Zeitschi f anal Chem 25, 467 (1886) — $^{3})$ Bei d deutsch

etwa 1 m lange Schenkel wird in schwach schrager Lage so gestellt, dass die Luft, welche durch ein in den kurzen Schenkel eingefuhrtes Glasrohr direct in die Lösung eintritt, in kleinen Blasen hindurchstreicht. Das Durchsaugen geschieht durch einen mit dem langen Schenkel in Verbindung stehenden Aspirator.

Ist ein genugendes Luftquantum durchgesogen worden, so spult man den Inhalt des Rohres in einen Kolben und titrirt mit Oxalsaure auf Zusatz von Phenolphtalein (S. 651). Man setzt nur wenige Tropfen einer Losung von 1 Thl. Phenolphtalein in 30 Thln. Alkohol von etwa 90 Vol.-Proc. hinzu, so dass die Flussigkeit deutlich roth gefarbt wird Phenolphtalem empfiehlt sich bei dieser Titration einmal, weil keine Kohlensaure zugegen ist, dann aber auch, weil es gerade ein geeigneter Indicator fur trube Flussigkeiten ist. Die Titration kann bei Gegenwart des Baryumcarbonats stattfinden, weil die Oxalsaure, wenn man sie allmahlich tropfenweise zusetzt, nicht auf das Baryumcarbonat ein-Barytlosung durch Filtrirpapier zu filtriren ist nicht rathsam. da das Papier Baryumhydroxyd zuruckhalt. Wahrend die Oxalsaure auf das Baryumcarbonat unter den Versuchsbedingungen nicht einwirkt, wird die Titration jedoch gestort, wenn das Barytwasser Natriumoder Kaliumhydroxyd enthält. In diesem Falle tritt eine Umsetzung zwischen dem suspendirten Baryumcarbonat und dem bei der Neutralisation gebildeten Alkalioxalat ein, infolge deren sich Alkalicarbonat bildet, wodurch die Flussigkeit also wieder alkalische Reaction annimmt, so dass mehr Oxalsaure verbraucht wird als in Abwesenheit von Alkalı Die genannte Reaction wird dazu benutzt, Barytwasser auf einen Gehalt an freiem Alkali zu prufen, indem man einmal ein Volumen der klaren Losung und dann ein gleiches Volumen auf Zusatz von etwas remem Baryumcarbonat mit Oxalsaure titrirt. Wird bei der zweiten Titration mehr Oxalsaure verbraucht als bei der ersten, so lasst dies auf eine Beimischung von freiem Alkalı schliessen. Man setzt daher dem Barytwasser etwas Chlorbaryum (etwa 1/20 vom Gewichte des Baryumhydroxyds) hinzu, wodurch die Bildung von Alkalicarbonat verhindert wird, da dasselbe sich sofort mit dem Chlorbaryum zu Baryumcarbonat und Chlornatrium umsetzen wurde. Im ubrigen vergl. S. 651.

Das beschriebene Verfahren zur Absorption des Kohlendioxyds durch Barytwasser ist zweckmassig, wenn es sich darum handelt, geringe Mengen desselben, die sich nicht weit von dem normalen Gehalt der Luft entfernen, zu bestimmen, also in Fallen, wo grossere Luftmengen untersucht werden mussen. Ber Anwendung eines hinreichend grossen Aspirators erfordert der Apparat stundenlang keine oder wenig Ueberwachung

2 Nach W Hesse Will man dagegen den Kohlendioxydgehalt eines mit Menschen gefüllten Raumes zu einer bestimmten Zeit erder Gehalt sich wahrend der lange dauernden Operation andert. In diesem Falle leistet das Verfahren von Hesse bessere Dienste. Dasselbe besteht darin, ein Gefäss von bekanntem Inhalte mit der zu untersuchenden Luft an Ort und Stelle zu fullen, ein gemessenes Volumen Barytwasser einfliessen zu lassen und nach erfolgter Bindung des Kohlendioxyds den Ueberschuss an Baryumhydroxyd im Gefässe selbst mit Oxalsaure zu titriren. Der Inhalt eines starkwandigen, conischen Gefässes (Fig. 108), bis zu einer kreisrunden Marke am Halse, bis zu welcher der doppelt durchbohrte Gummistopfen eingesetzt wird, ist ein für allemal ausgemessen. Die zu wahlende Grosse des Gefässes, ½ bis 1 Liter, richtet sich nach dem zu bestimmenden Kohlendioxydgehalte der Luft. Um die Luftprobe zu nehmen, fullt man den Kolben am Untersuchungsplatze mit Wasser, welches die Temperatur des Raumes

hat, und entleert ihn, wonach man mit destillirtem Wasser nachspult; bei der ganzen Operation vermeidet man die Erwarmung des Kolbens durch die Hand und das Eindringen von Athemluft in denselben. Man setzt den Gummistopfen bis zur Marke ein und verschliesst die Oeffnungen durch Glasstabe. Will man die Anwendung von Wasser vermeiden, so versieht man den Gummistopfen mit einem bis unter den Stopfen und mit einem bis auf den Boden des Kolbens reichenden Glasrohre und saugt durch letzteres die Luft mittelst einer Kautschukpumpe ein, wobei man so lange pumpt, bis man sicher sein kann, dass der Kolben mit der zu untersuchenden Luft gefullt ist. Danach ersetzt man die Glasrohren durch Glas-Man fullt eine 10 ccm-Pipette mit der Barytlösung, fuhrt die Spitze derselben nach Entfernung eines der Glasstabverschlusse durch den Stopfen ein und lasst die Losung auslaufen, indem man,

Liliyan herent . . .

Fig. 108.



wenn nothig, den anderen Verschluss etwas luftet. Nachdem man die Buiette herausgezogen hat, verschliesst man sofort wieder mit dem Glasstabe. Unter zeitweiligem Umschwenken lasst man das Gefass einige Zeit stehen und stellt inzwischen den Titer des Barytwassers fest. Schliesslich setzt man die mit Oxalsaure gefüllte Burette in eine der Oeffnungen des Stopfens ein und titrirt unter Umschwenken den Ueberschuss an Baryumhydroxyd zurück. Zur Titration von geringen Mengen von Kohlendioxyd wendet man Losungen an, von welchen 1 ccm

Einige Bemerkungen uber das Messen und die Reduction des angewandten Luftvolumens sind hier am Platze. Das Auffangen und das Messen des zu analysirenden Luftvolumens kann auf verschiedene Weise geschehen, und der Gehalt der Luft an Kohlendioxyd wird entweder auf 100 ccm Luft gemessen bei t^0 , b mm und mit dem wirklichen (unbekannten) Feuchtigkeitsgehalte, oder auf 100 ccm von 0^0 , 760 mm und im Trockenzustande bezogen.

- 1. Man misst das Volumen uber Quecksilber bei t^0 , dem Barometerstande b und dem augenblicklichen Feuchtigkeitsgehalte.
- 2. Man misst das Volumen unter denselben Verhaltnissen in der trockenen Hesse'schen Flasche.
- 3. Man fangt die Luft in der mit Wasser gefullten Hesse'schen Flasche auf.
- 4. Man saugt die Luft mittelst eines Aspirators durch die Absorptionsgefasse und erhalt das Volumen entweder durch den bekannten Inhalt des Aspirators oder durch Messen der ausgeflossenen Wassermenge.

Bei der Methode 1., wie sie z. B. im Pettersson'schen Apparate ausgefuhrt wird, erhalt man das Kohlendioxydvolumen einfach durch Absorption, und da vorher das Wasser ebenfalls durch Absorption entfernt wird, so kann man den Kohlendioxydgehalt direct in Volumprocenten entweder vom Luftvolumen in seinem natürlichen Zustande oder im Trockenzustande angeben.

Bei der Methode 2. (S. 663) erhalt man das Kohlendioxydvolumen bei 0°, 760 mm und im Trockenzustande. Man bezieht also ein Volumen, ausgedruckt in Normalverhaltnissen, auf ein Luftvolumen von gewohnlichen Verhaltnissen. Wollte man das Luftvolumen, welches gleich ist dem Inhalte des conischen Gefasses, nach der Formel (S. 137, 214) auf 0°, 760 mm und Trockenzustand umrechnen, so wurde hierzu eine Grosse fehlen, namlich die Tension des Wasserdampfes dei Atmosphare (siehe unten). Es bliebe nur ubrig, die Luft beim Einfullen in die Messflasche durch Trockenmittel zu saugen oder zu drucken, also die Bestimmung in einem bekannten Volumen trockener Luft auszuführen

Bei dem Verfahren 3. wird durch die Beruhrung mit Wasser die nur theilweise mit Wasserdampt gesattigte Luft vollstandig damit gesattigt, so dass man also die Reduction des Volumens auf 0°, 760 mm und Trockenzustand nach der Formel ausfuhren kann

Dasselbe ist der Fall bei Anwendung eines mit Wasser gefullten Aspirators (Methode 4), wenn man dafur sorgt, dass die in denselben eingesogene Luft beim Beginn und beim Ende der Messung unter dem atmospharischen Druck steht, was durch ein kleines auf dem Aspirator befindliches Quecksilbermanometer controlirt wird. Es ist aber bei 3 und 4. nicht auf einfache Weise möglich, den Köhlendioxydgehalt auf ein Luftvolumen mit dem wirklichen Feuchtigkeitgehalte zu be-

bekannte Volumen kohlendioxydfreier Luft im Aspirator (unter dem Druck b der Atmosphare), welche also mit Wasserdampf von der Tension f vollstandig gesattigt ist, und V das Volumen, welches diese Menge Luft, kohlendioxydfrei gedacht, bei dem wirklichen, aber unbekannten Gehalte an Wasserdampf, dessen Tension f' ist, einnimmt, so ist U grosser als V, und es verhalt sich V. U = b - f: b - f', voraus $V = U \begin{array}{c} b - f \\ b - f' \end{array}$. Da nun f' (für gewohnlich wenigstens) un-

bekannt ist, so lasst sich V nicht berechnen.

Percarbo ate.

Kaliumpercarbonat, $K_2C_2O_6$, das Kaliumsalz der in freiem Zustande nicht bekannten Ueberkohlensaure, entsteht durch Elektrolyse einer auf — 10 bis — 15° abgekuhlten, gesättigten Losung von Kaliumcarbonat am positiven Pol als amorphes, bläuliches Pulver¹). Das trockene Salz ist blaulich weiss, amorph und ausserst hygroskopisch und enthalt stets mehr oder weniger Kaliumcarbonat und Kaliumhydrocarbonat beigemengt²). Beim gelinden Erwarmen zerfallt es in Carbonat, Kohlendioxyd und Sauerstoff

$$K_2 C_2 O_6 = K_2 C O_3 \, + \, C O_2 \, + \, O.$$

In eiskaltem Wasser ist es fast ohne Zersetzung loslich, mit Wasser von Zimmertemperatur bildet es unter Sauerstoffentwicklung Hydrocarbonat Eine schnelle Zersetzung erfolgt indess erst bei erhohter Temperatur. In Alkohol ist das Salz nur in sehr geringem Grade loslich.

Das Kaliumpercarbonat verhält sich gegenüber oxydirbaren Substanzen wie ein Oxydationsmittel. Jodkaliumstarkelosung wird durch festes Kaliumpercarbonat erst auf Zusatz von Saure geblaut, Blauung tritt indess auch ein, wenn die Losung zuvor bis fast auf 0" abgekuhlt wird.

Schwefelblei wird durch eine Losung des Percarbonats rasch zu Sulfat oxydn ${\bf t}$

$$(PbS + 4K_2C_2O_6 = PbSO_4 + 4K_2CO_3 + 4CO_2).$$

Indigolosung wird entfarbt, Wolle, Seide und Baumwolle werden gebleicht.

1) E J Constam und A von Hansen, Zeitschi f Elektrochem 3, 137, 445 (1896) — 2) Behufs Remigung kann man das Salz im Ueberschuss meine ziemlich concentritte Kalilauge entragen und einige Zeit bei — 5 bis — 10° digernen. Hierdurch wird das schwei Iosliche Hydrocarbonat in leicht losliches Kaliumcarbonat umgewandelt, so dass man nach dem Abfiltrien der Lauge ein hauptsachlich durch geringe Mengen von Kalilauge vertunenigtes Product erhalt, welche leicht durch Waschen mit absolutem Alkohol entfernt werden konnen. In vollig trockenem Zustande erleidet das Ka-

Mangan- und Bleisuperoxyd werden unter heftiger Sauerstoffentwicklung reducirt nach den Gleichungen:

$$M_n O_2 + K_2 C_2 O_6 = M_n CO_3 + K_2 CO_3 + O_2$$

 $PbO_2 + K_2 C_2 O_6 = Pb CO_3 + K_2 CO_3 + O_2$

Silberoxyd zersetzt sich ebenfalls unter Sauerstoffentwicklung:

$$Ag_2O + K_2C_2O_6 = Ag_2CO_3 + K_2CO_3 + O.$$

Mit verdunnter Kalilauge setzt sich das Kaliumpercarbonat auch bei niedriger Temperatur (— 2°) um in Kaliumcarbonat und Wasserstoffsuperoxyd, welch letzteres in alkalischer Losung rasch unter Sauerstoffentwicklung zerfallt

$$K_2C_2O_6 + 2 KOH = 2 K_2CO_3 + H_2O_2.$$

Bei hoherer Temperatur tritt sofort lebhafte Sauerstoffentwicklung ein.

Verdunnte Schwefelsaure zersetzt es in der Kalte nach der Gleichung:

$$K_2C_2O_6 + H_2SO_4 = K_2SO_4 + 2CO_2 + H_2O_2$$
.

Diese Reaction dient zur quantitativen Bestimmung (siehe unten).

Die Ueberkohlensaure scheint in Aether gerade so wie die Ueberchromsaure loslich zu sein. Fugt man unter Abkuhlen zu 2 g Kaliumpercarbonat ½ g feste Phosphorsaure, dann Aether und einige Tropfen Wasser, so findet eine ziemlich heftige Reaction statt, giesst man danach den Aether ab und versetzt ihn mit alkoholischer Kalilauge, so scheidet sich Kaliumpercaibonat als blaulichweisser Niederschlag ab.

Mit Kobaltchlorur giebt die Losung des Kaliumpercarbonats eine grune Farbung und darauf einen grunen Niederschlag 1).

Qua titative Bestimmung.

Man bringt 0,25 g Kaliumpercarbonat in 300 ccm kalte verdunnte Schwefelsaure (1·300), wobei unter heftiger Kohlendioxydentwicklung die Bildung von Wasserstoffsuperoxyd nach vorstehender Gleichung erfolgt. Das Wasserstoffsuperoxyd titint man mit 10-Permanganat-

losung nach S. 2112)

The Titration lasst sich auch auf jodometrischem Wege nach S $212\,\mathrm{austuhi\,en}$

 $^{^{-1})}$ A Bach, Chem Centralbl S 828, 1897 H — $^2)$ F P Treadwell, Kurzes Lehrbuch d anal Chem, S 415 (1902)

Cy nwa er toff.

Qualitativer Nachweis.

Die Cyanwasserstoffsäure (Blausaure) ist eine sehr schwache Saure, ihre wasserige Losung rothet Lackmuspapier nicht, und aus ihren Verbindungen mit den Alkalimetallen und den Metallen der alkalischen Erden wird sie schon durch Kohlendioxyd ausgetrieben. Die wasserfreie Saure sowohl als die concentrirte wässerige Lösung zersetzen sich besonders schnell am Lichte unter Abscheidung eines braunen Korpers und Bildung von Ammoniak, die reine verdunnte Säure bildet dabei etwas Ameisensaure. Zusatz einer sehr geringen Menge von Mineralsaure oder von Ameisensaure verhindert oder verlangsamt diese Zersetzung Concentrirte Mineralsauren, sowie kochende Alkalien zersetzen die Blausaure unter Wasseraufnahme in Ammoniak und Ameisensaure:

$$HCN + 2H_2O + HCl = NH_4Cl + H.CO.OH$$

 $HCN + 2H_2O + KOH = NH_3 + H_2O + H.CO.OK$

Von den Salzen der Cyanwasserstoffsaure sind die der Alkalien und der alkalischen Erden, ferner Quecksilber- und Goldcyanid in Wasser loslich. Die Verbindungen mit den übrigen schweren Metallen sind in Wasser unloslich oder schwer loslich, losen sich aber sehr leicht in den Losungen der Alkalicyanide Einige Schwermetalle, z. B. das Nickel, bilden dabei wirkliche Doppelsalze, Cyannickel-Cyankalium, aus welchen auch nach langerem Kochen der Losung das unlosliche einfache Cyanid, NiCy2, wieder ausfallt, wenn man die Losung mit Salzsaure zersetzt (vergl. Bd. I. S. 402). Andere Schwermetalle bilden zunachst ebenfalls ein Doppelsalz, wie das Nickel, kocht man aber die Losung, so findet eine Umsetzung in der Weise statt, dass beim Ansauern nun kein Cyanmetall mehr ausfallt. Die Zusammensetzung der entstandenen Verbindung entspricht derjenigen der Haloidsalze, indem das Alkalimetall, z. B. Kalium, mit einem Saurerest verbunden ist, welcher das Schwermetall in Verbindung mit dem sammtlichen Cyan enthalt. Die

Saure frei. Die wichtigsten dieser Verbindungen sind das Kobaltidcyankalium K_6 . Co₂ (CN)₁₂ (Bd I, S. 424), das Ferro- und Ferricyankalium, K_4 . Fe (CN)₆, K_6 . Fe₂ (CN)₁₂ (siehe weiter unten).

Cyankalium und Cyannatrium schmelzen beim Gluhen unter Luftabschluss ohne Zersetzung; die Cyanide der Schwermetalle werden beim Gluhen alle zersetzt, wobei die Verbindungen der edlen Metalle in Cyan und Metall zerfallen. Die Zersetzung ist indessen zunächst nicht vollstandig. Beim Glühen von Quecksilbercyanid verflüchtigt sich Cyan und Quecksilber, während ein braunes Pulver, das Paracyan, zuruckbleibt, welches dieselbe Zusammensetzung wie Cyan hat und sich beim Erhitzen in einem Strome von Kohlendioxyd in Cyangas verwandelt. Cyansilber giebt beim Glühen Cyangas unter Hinterlassung eines Gemenges von metallischem Silber und Paracyansilber, welches nach anhaltendem Glühen in reines Silber umgewandelt wird. Die Cyanide der unedlen Schwermetalle zersetzen sich beim Glühen in Stickstoff und Kohlenmetall.

Alle Cyanverbindungen werden durch Erhitzen und Abdampfen mit concentrirter Schwefelsaure unter Bildung von Kohlenoxyd und Ammoniumsulfat zersetzt.

 $2 \, \text{KCN} + 2 \, \text{H}_2 \, \text{SO}_4 + 2 \, \text{H}_2 \, \text{O} = \text{K}_2 \, \text{SO}_4 + (\text{N} \, \text{H}_4)_2 \, \text{SO}_4 + 2 \, \text{CO}$, verdunnte Schwefelsaure zersetzt die Cyanide der Alkalien und alkalischen Erden leicht, die der Schwermetalle schwierig.

Die nachstehenden Reactionen gelten, mit Ausnahme der Rhodanleaction, nicht für Losungen des Quecksilbercyanids, dessen Verhalten weiter unten besonders besprochen wird.

Silbernitrat erzeugt in der Losung der freien Blausaure oder in Losungen der Cyanide einen weissen flockigen Niederschlag von Cyansilber, Ag CN, unloslich in Wasser und verdunnter Salpeteisaure, loslich in Ammoniak, in Natriumthiosulfat und in Cyankalium. Handelt es sich daher um Nachweis des Cyans im Cyankalium, so muss so viel Silberlosung zugesetzt werden, dass das zunachst gebildete losliche Doppelsalz Cyansilber-Cyankalium (Ag CN, K CN) vollstandig in das einfache Cyansilber umgewandelt wird. Stellt man die Reaction in umgekehrter Weise an, indem man die Cyankaliumlosung in die Silberlosung tropft, so tritt der Niederschlag sofort auf. Freie Cyanwasserstoffsaure übersattigt man am besten zunachst mit Ammoniak, fügt dann Silberlosung hinzu und sauert mit Salpetersaure an (Link und Mockel siehe weiter unten)

Durch Erwaimen mit concentrirter Chlorwasseistoffsaure wird das Cyansilbei unter Entwicklung von Blausaure zersetzt. Die Zersetzung in der Gluhhitze wurde oben schon erwahnt. Durch das Verhalten in diesen beiden Fallen unterscheidet sich das Cyansilber von Chlor-, Brom- und Jodsilber.

zeitiger Bildung von loslichem Quecksilbercyanid (Unterschied von Chlor-, Brom- und Jodmetall).

$$2 \text{ KCN} + \text{Hg}_2 (\text{NO}_3)_2 = \text{Hg} + \text{Hg} (\text{CN})_2 + 2 \text{ KNO}_3$$

Fugt man zu einer Losung von Cyanwasserstoff oder von Cyanid eine Losung von Ferrosalz, welche etwas Ferrisalz enthalt, also z. B. eine Losung von Eisenvitriol, welche entweder durch Stehen an der Luft theilweise oxydirt ist, oder welcher man einen Tropfen Ferrichlorid zugesetzt hat, alsdann Kalılauge bis zur alkalischen Reaction und sauert schliesslich mit Salzsaure an, so entsteht ein tief blauer Niederschlag von Berlinerblau, Fe₄ (Fe Cy₆)₃.

Die Reaction, welche zur Bildung dieses Niederschlages führt, besteht theoretisch darin, dass Ferrocyankalium auf Eisenoxydsalz einwirkt

$$3 \text{ K}_4 \text{ FeCy}_6 + 2 \text{ Fe}_2 \text{ Cl}_6 = \text{Fe}_4 (\text{FeCy}_6)_3 + 12 \text{ K Cl}.$$

Das hierzu nothige Ferrocyankalium entsteht aus der Umsetzung des Cyankaliums mit dem Ferrosalz

$$6 \text{ KCy} + \text{Fe SO}_4 = \text{K}_4 \text{ Fe Cy}_5 + \text{K}_2 \text{SO}_4.$$

Nun entsteht aber, wie der Versuch zeigt, der Niederschlag von Berlinerblau auf Zusatz der Kalilauge, wobei die Farbe desselben indess durch die Farbe des gleichzeitig gefallten Ferro-Ferrihydroxyds in Blaugrun verwandelt wird. Letzterer Niederschlag lost sich beim Ansauern mit Salzsaure auf, und die Farbe des ungelost bleibenden Berlinerblaues tritt hervor. Obgleich nach den Gleichungen die Gegenwart von Kalilauge nicht erforderlich ist, tritt, wie volhin erwähnt, die Bildung des Niederschlages doch nur auf Zusatz der Lauge ein

Vermischt man die Losung eines Cyanids mit so viel gelbem Schwefelammonium, dass sie gelblich erscheint, verdampft auf dem Wasserbade zur Trockne, so enthalt der Ruckstand Schwefeleyankalium

$$KCy + (NH_4)_2 S_1 = 4 KCy S + (NH_4)_2 S_1$$

Wahrend des Eindampfens entfarbt sich die Flussigkeit infolge der Zersetzung des Polysulfids

Lost man den Ruckstand in verdunnter Salzsaure und fugt einige Tropfen Eisenchlorid linzu, so entsteht die blutrothe Farbung de-Eisenrhodanids

Freie Blausauie verwandelt man voiher durch Versetzen ihrer Losung mit etwas Kali- oder Natronlauge in Alkalicyanid

Diese Reaction ist auch aut die Losung des Quecksilbercyanids anwendbar, weil durch Zusatz des Schwefelammoniums Umsetzung in unlosliches Quecksilbersulfid und losliches Rhodanammonium stattfindet

$$H_g Cy_2 + 2(NH_4)_2 S_1 = H_g S + 2NH_4 Cy S + (NH_4)_2 S_2$$

Das Ammoniummonosulfid verfluchtigt sich während des Ab-

Wasser die Losung des Rhodanammoniums, welche mit Salzsaure und Eisenchlorid gepruft wird.

Auf unlösliche Cyanverbindungen lasst sich die Rhodanreaction nach A. Frohde¹) in folgender Weise anwenden. Man erhitzt eine kleine Menge Natriumthiosulfat am Oehr eines Platindrahtes, bis das Krystallwasser entwichen ist und die Masse sich aufblaht. Alsdann bringt man eine Spur der zu prufenden Substanz hinzu und erhitzt kurze Zeit in der Flamme; sobald der Schwefel zu brennen anfangt, taucht man die Masse in einige Tropfen Eisenchlorid, die man vorher verdunnt und mit etwas Salzsäure angesauert hat, und erhalt alsdann um den Draht herum die blutrothe Farbung des Eisenrhodanids, welche sich allmahlich durch die ganze Flussigkeit ausbreitet und constant ist. Hierzu muss aber Eisenchlorid in genugender Menge vorhanden sein, weil ein Theil desselben durch den aus dem überschüssigen Schwefelnatrium entwickelten Schwefelwasserstoff reducirt wird. Die Aufschliessung des Cyanids berüht namlich darauf, dass das Thiosulfat sich beim Erhitzen in Pentasulfid und Sulfat zersetzt:

$$4 \text{ Na}_2 \text{ S}_2 \text{ O}_3 = \text{Na}_2 \text{ S}_5 + 3 \text{ Na}_2 \text{ S}_{0_4}.$$

Das Natriumpentasulfid wandelt das Cyanid, ahnlich wie bei der Reaction auf nassem Wege, in Rhodanid um, z B.:

$$2 \, Ag \, Cy \, + \, Na_2 \, S_5 = 2 \, Na \, Cy \, S \, + \, Ag_2 \, S \, + \, 2 \, S,$$

wobei aber stets Pentasulfid im Ueberschuss ist, um die erwahnte Bildung von Schwefelwasserstoff zu veranlassen. Erhitzt man die Masse nach dem Einbringen der Probe zu lange, so wird das gebildete Rhodannatrium wieder zerstort. Die Methode ist namentlich geeignet, Cyansilber von Chlor-, Brom- und Jodsilber zu unterscheiden

Es wird als selbstverstandlich vorausgesetzt, dass keine stickstoffhaltigen organischen Substanzen, z B. Horn, zugegen sind, weil diese beim Zusammenschmelzen mit Natriumthiosulfat Rhodannatrium bilden. Da auch Leuchtgas Cyan enthalten kann, so ist die Anwendung einer Spiritusflamme rathsam.

Eine Reaction, welche nicht so empfindlich ist wie die vorstehenden, welche aber zur Erkennung von Cyanalkali neben Ferrocyankalium dienen kann, besteht darin, die massig concentrirte Losung mit ein wenig Pikrinsaurelosung (1 Thl Pikrinsaure, 250 Thle. Wasser) zu kochen, wobei die Flussigkeit sich durch das entstehende Kahumsalz der Pikrocyamin- oder Isopurpursaure dunkelroth farbt. Damit die Rothfarbung nicht durch die starke Gelbfarbung der Pikrinsaure verdeckt oder gestort wird, darf man bei Gegenwart von nur wenig Cyanid nur so viel Pikrinsaure zusetzen, dass die Losung eben gelb gefarbt erscheint. Die rothe Farbung tritt alsdann haufig erst

beim Erkalten und langeren Stehen der Flussigkeit ein. Ferrocyankalium giebt die Reaction nicht.

Nach den Versuchen von A. Link und R. Mockel¹) ist die Rhodanreaction bei weitem die empfindlichste. Man erhalt noch eine geringe Rothfarbung bei einer Verdunnung von 1 HCy. 4000000 H₂O. Man muss nur, wenn es sich um den Nachweis von Spuren freier Blausaure handelt, der mit Schwefelammonium vermischten Losung einen Tropfen Natronlauge zusetzen, um die bei der Wasserbadtemperatur mogliche Verflüchtigung des Rhodanammoniums zu verhindern. Die wasserige Losung des Abdampfruckstandes macht man mit zwei bis drei Tropfen Salzsaure sauer und lasst sie dann vor dem Zusatz des Eisenchlorids einige Minuten stehen.

Wie schon erwähnt, lasst sich das Cyan in Lösungen des Quecksilbercyanids nicht durch die genannten Reactionen, mit Ausnahme
der Rhodanreaction, nachweisen. Man kann die Losung auch durch
Schwefelwasserstoff zersetzen, das Quecksilbersulfid abfiltriren und hat
dann eine Losung von freier Blausaure, in welcher sammtliche angefuhrte Reactionen, am einfachsten aber die Rhodanreaction, angestellt
werden konnen. Das Quecksilbercyanid giebt mit Schwefelwasserstoff
direct schwarzes Sulfid und unterscheidet sich dadurch vom Quecksilberchlorid, welches der Reihe nach eine weisse, gelbe, orange, braune
und zuletzt schwarze Fallung giebt, indem, so lange noch ungenugend
Schwefelwasserstoff zugesetzt ist, sich Doppelverbindungen von Chlorid
und Sulfid bilden

Quecksilberoxyd lost sich schon in der Kalte in Losungen der Blausaure sowie der Alkalicyanide zu Quecksilbercyanid. Bei letzterem Losungsprocess bildet sich Alkalihydroxyd

$$2 \text{ KCy} + \text{HgO} + \text{H}_2 \text{O} = \text{HgCy}_2 + 2 \text{ KOH}.$$

Die Losungen des Quecksilbereyanids werden also auch nicht durch Alkalihydroxyde gefallt, ebenso wenig durch Alkalicarbonate, Ammoniak oder Jodkalium, wodurch sich das Quecksilbereyanid ebenfalls von den übrigen Quecksilbersalzen unterscheidet

Ausser durch Schwefelwasserstoft und Schwefelammonium, wie schon erwähnt, wird Quecksilbercyanid auch durch Salzsaure unter Entwicklung von Blausaure zersetzt, von verdunnter Schwefelsaure dagegen wenig. Wie Salzsaure wirkt auch Oxalsaure oder verdunnte Schwefelsaure in Gegenwart von Chlornatium, so dass man mit diesen Mischungen die Blausaure, wenigstens zum grossten Theil, abdestilliren kann. Dieses Verhalten ist wichtig für den Nachweis des Cyanquecksilbers in organischen Massen bei Vergittungsfallen, indem Speisen oder der Mageninhalt, welche gewohnlich Kochsalz enthalten, beim Destilliren mit Oxalsaure (oder auch mit Weinsaure) ein blausaurehaltiges Destillat

liefern; vergl. auch P. C. Plugge 1). Die Eigenschaft des Quecksilbercyanids, in Aether loslich zu sein, wird benutzt, um dasselbe von in Aether unloslichen Cyanverbindungen (Ferro- und Ferricyankalium) zu trennen, siehe H. Beckurts 2).

Gewichtsa alytische Bestimmung der Cyanwasserstoffsäure.

Freie Blausäure lasst man in eine uberschussige Losung von Silbernitrat laufen, sauert mit Salpetersäure an und lasst das Cyansilber ohne Erwarmen absitzen. Den Niederschlag filtrirt man entweder auf einem gewogenen Filter ab, wascht mit kaltem Wasser aus, trocknet bei 1000 und wagt, oder man filtrirt ihn auf einem nicht gewogenen Filter ab und verwandelt das Cyansilber durch Gluhen im Porzellantiegel bei Rothgluth bis zum constanten Gewicht in metallisches Silber.

Die wasserige Losung eines Cyanids wird in derselben Weise behandelt. Man kann indess auch die Silberlosung zur Cyanidlosung fügen, wobei alsdann der Niederschlag erst erscheint, wenn mehr Silber vorhanden ist, als zur Bildung des Doppelsalzes erforderlich ist (vergl. S. 668) Die Cyanidlosung oder die Silberlosung vor vollstandiger Ausfallung anzusauern, ist nicht zu empfehlen, weil hierdurch Verluste an Cyanwasserstoffsaure entstehen konnen.

Maassanalytische Bestimmung nach Liebig.

Diese in der Technik am meisten benutzte Methode grundet sich auf das S. 668 erwähnte Verhalten einer Cyanidlosung beim Zusatz von Silbernitratlosung, wonach die Flussigkeit so lange klar bleibt, bis alles Cyanid, z B Cyankalium, in das Doppelcyanid Cyansilber-Cyankalium übergeführt ist

$$2 \text{ K Cy} + \text{Ag NO}_3 = \text{K Cy}, \text{Ag Cy} + \text{K NO}_3$$

 $\text{K Cy}, \text{Ag Cy} + \text{Ag NO}_3 = 2 \text{Ag Cy} + \text{K NO}_3$

Die Endreaction besteht also im Auftreten einer Trubung von Cyansilber Da nach der ersten der beiden Gleichungen 1 Mol Silbernitrat 2 Mol Cyanid oder Cyanwasserstoff entspricht, so zeigt 1 ccm $^{\rm 1}$ $_{\rm 10}$ -Normalsilberlosung (16,869 g Ag NO; im Liter) 0,005 368 g Cyanwasserstoff an.

Zur Ausfuhrung der Titration einer Losung von Cyanwasseistoff nach dem ursprunglichen, meist noch angewandten Verfahren, versetzt man ein abgemessenes Volumen der Losung, welches ungefahr 0,1 g H Cy enthalt, mit Natron- oder Kahlauge bis zur stark alkalischen Reaction, lasst die Silberlosung so lange unter Umschutteln einfliessen, als

¹⁾ Zertschi it anal Chem 18, 408 (1879) — 2) Ebenda 23, 117 (1884),

der Niederschlag von Cyansilber sich noch auflost, und erkennt am Auftreten einer bleibenden, opalisirenden Trubung das Ende der Reaction.

Bemerkungen. Beim Abmessen von Blausaure setzt man auf die Pipette ein mit kornigem Natronkalk oder mit einer Mischung von Glaubersalz und Kalk gefulltes Rohrchen. Der Zusatz von Alkalilauge hat den Zweck, das zur Bildung des Doppelsalzes nothige Cyankalium zu bilden. Ohne diesen Zusatz kame das Princip der Methode nicht in Anwendung, denn man müsste in diesem Falle, wo das Cyansılber nicht gelost würde, so lange Silberlosung zusetzen, bis kein Niederschlag mehr entstande, und es entsprache 1 Mol. Ag NO, 1 Mol HCy. Titration ware dann die gleiche wie die der Chlormetalle. Das Liebigsche Verfahren hat aber gerade den Vorzug, dass die Endreaction im Auftreten einer Trubung in einer klaren Losung besteht, anstatt im Ausbleiben einer Fallung in einer truben Flüssigkeit. Die Gegenwart von Chlorid ist nicht schadlich, weil die Reaction in der Weise verlauft, dass nur Cyansilber-Cyankalium gebildet wird und nach dessen vollstandiger Bildung sich Cyansilber als Endreaction ausscheidet, gerade so, als wenn kein Chlorid vorhanden ware Deniges hat dieses, wie weiter unten ausgefuhrt wird, theoretisch und experimentell nachgewiesen.

Die Titration nach Liebig hat den Uebelstand, dass das beim Zusatz der Silberlosung sich ausscheidende Cyansilber wegen seiner krumeligen Beschaffenheit namentlich gegen Ende der Operation sich nur langsam im noch vorhandenen überschussigen Cyankalium auflost J. Volhard 1) hatte schon auf diesen Punkt aufmerksam gemacht und, um eine schnellere Losung des Cyansilbers, sowie eine deutlichere Endreaction zu erzielen, die Anwendung viel verdunnterer Silberlosung empfohlen In diesem Falle muss die Silberlosung aber abgewogen werden, weil die Buretten zu klein sind. Auch durfen keine Ammoniumsalze zugegen sein, weil die Kalilauge aus denselben Ammoniak frei macht, welches wegen seiner losenden Wirkung auf Cyansilber die Ausfallung des letzteren, also die Endreaction, verhindert. Man hat versucht, die Endreaction durch einen Zusatz von Chlornatrium als Indicator zur Losung zu verschaffen, in der Annahme, dass sich in diesem Falle, nach erfolgter Bildung des Doppelsalzes Cyansilber-Cyankalium, Chlorsilber als Endicaction bilden wurde Abgesehen davon dass die Reaction thatsachlich hierdurch nicht verbesseit wird ist auch die Annahme, dass sich Chlorsilber bei der Endreaction ausscheidet. nrig G. Deniges 2) hat namlich nachgewiesen, erstens, dass in Gegenwart von Halordsalz, ser es Chlor-, Brom- oder Jodkahum, sich kein Chlor-, Brom- oder Jodsilber in der Losung bilden kann, so lange noch Cyankalium im Ueberschuss vorhanden ist, sondern dass sich immer

¹⁾ Ann d Chem 190, 49 (1878) — 2) Ann de Chun et de Phys [7]

das Doppelsalz Cyansilber-Cyankalium bildet Dieser Nachweis gründet sich auf den Vergleich der Bildungswarme des letztgenannten Doppelsalzes mit den Bildungswarmen der Silberhaloide (Ag Cl, Ag Br, Ag J), denn, da die Bildungswarme des Cyansilber-Cyankaliums immer grosser ist als diejenige des Chlor-, Brom- oder Jodsilbers, so muss sich nach dem Princip der grossten Arbeit (Berthelot) immer das genannte Doppelsalz bilden.

Dass sich kein Haloidsilber in der Losung bilden kann, geht ubrigens auch aus dem quantitativen Verlauf der Titration hervor, welcher zeigt, dass in Gegenwart von Chlorkalium nicht mehr Silber verbraucht wird als in Abwesenheit desselben. In reiner Cyankaliumlosung verlauft die Reaction nach der Gleichung:

$$2 \text{ KCy} + \text{Ag NO}_3 = \text{Ag Cy}, \text{ KCy} + \text{ KNO}_3,$$

in welcher 1 Mol. Silbernitrat auf 2 Mol Cyankalium verbraucht wird, ersetzt man nun 1 Mol. KCy durch 1 Mol KCl, so musste, wenn die Reaction nach der Gleichung:

$$KCy$$
, $KCl + AgNO_3 = AgCl$, $KCy + KNO_3$

verliefe, dieselbe Menge Silber verbraucht werden, wie im ersteren Falle; thatsachlich aber wird nur die Halfte verbraucht, somit kann sich kein Chlorsilber unter diesen Umstanden bilden.

Zweitens hat Denigès wieder durch Betrachtung der thermischen Verhaltnisse gezeigt, dass nach erfolgter vollstandiger Bildung des Doppelsalzes Cyansilbei - Cyankalium ein Ueberschuss von Silber, auch in Gegenwart von Chlorkalium, die Bildung von Cyansilber als Endreaction bewirkt und kein Chlorsilber gefallt wird, weil die Bildungswarme des Cyansilbers bei der Zersetzung des Doppelsalzes grosser ist als die des Chlorsilbers.

Ist Bromkalium anstatt Chlorkalium zugegen, so besteht der die Endreaction bildende Niederschlag aus einem Gemisch von Cyansilber und Bromsilber, weil die Bildungswarmen der beiden Salze naher zusammen liegen

Enthalt die Losung dagegen Jodkalium, so besteht der Niederschlag nur aus Jodsilber, weil dessen Bildungswarme grosser ist als die des Cyansilbers bei der Zersetzung des Doppelsalzes.

Diese theoretischen Folgerungen hat Deniges durch Analyse der die Endieaction in den drei Fallen bildenden Niederschlage auch experimentell bestatigt.

Die Anwendung des Jodkaliums als Indicator macht nun die Titration zu einer ausseist scharfen, wenn man nicht in Gegenwart eines fixen Alkalis, sondern in ammoniakalischer Losung titrut. In diesem Falle lost sich das vorübergehend ausfallende Cyansilber leicht aut, wahrend infolge der Unloslichkeit des Jodsilbers in Ammoniak die

ın wasseriger Losung auch in alkoholischer Losung bis zu 75 Proc. Alkohol enthaltend ausgeführt werden.

Die Titration der wässerigen Cyanwasserstoffsaure nach Denigès gestaltet sich demnach so, dass man ein etwa 0,1 g HCy enthaltendes Volumen derselben zu einer Mischung von 100 ccm Wasser und 10 ccm Ammoniak fügt, etwa 10 Tropfen einer 20 proc Jodkaliumlosung zusetzt und darauf mit $^{1}/_{10}$ -Normalsilberlosung bis zur bleibenden Trubung titrirt.

Maassanalytische Beti imung der Cyanide der Alkalien, der alkalische Erden, der löslichen Doppelcyanide, sowie unlösliche Cyanide.

Nimmt man als Beispiel für die Analyse der Alkalicyanide das wichtigste derselben, das Cyankalium, in reinem Zustande vorausgesetzt, so lost man eine gewogene Menge zu einem bestimmten Volumen in Wasser auf, und benutzt einen aliquoten, etwa 0,1 g KCy enthaltenden Theil zur Titration. Nach der Liebig'schen Methode verfahrt man dann, wie S. 8 beschrieben wurde, mit dem Unterschiede, dass keine Alkalilauge zugesetzt wird.

Nach Denigès fugt man zu 100 ccm Losung, welche etwa 0,1 g K Cy enthalten, 10 ccm Ammoniak, die oben angegebene Menge Jodkalium und titrirt wie beschrieben.

Die Losung der Cyanide der alkalischen Erden zersetzt man mit Soda, in Gegenwart von Magnesia unter Zusatz von etwas Natronlauge, bringt das Ganze durch Verdunnen auf ein bestimmtes Volumen und titrirt in einem aliquoten, abfiltrirten Volumen das Cyanalkalı nach Liebig, oder besser nach Denigès auf Zusatz von Ammoniak und Jodkalium

Aus den Losungen von Doppelcyaniden, wie Zinkkaliumcyanid, kann man das Metall durch Schwefelalkali fallen, nachdem man im Filtrate vom Metallsulfid das überschussige Alkalisulfid durch Bleicarbonat entfernt hat, titrit man mit Silberlosung

Aus unloslichen, durch Salzsaure zersetzbaien Cyaniden treibt man die Cyanwasserstoffsaure mittelst eines Destillationsapparates in vorgelegte verdunnte Kalilauge über. Da die Cyanwasserstoffsaure jedoch bei Gegenwart freier Sauren leicht theilweise in Amerikaaure übergeht, so lasst man die Salzsaure während der Destillation aus einem Hahntrichter nur tropfenweise in den Destillationskolben ausfliessen, so dass also während der Hauptperiode der Destillation keine freie Salzsaure zugegen ist, und dass gegen Ende, wenn die Salzsaure im Ueberschuss vorhanden sein muss, die Cyanwasserstoffsaure überdestillit ist. Das im Destillate enthaltene Cyankalium wird wie vorhin angegeben titrit

kalıum oder durch Alkalıen gefallt wird, so sind die beschriebenen Bestimmungen auf dieses Salz nicht anwendbar. Man scheidet daher das Quecksilber durch Schwefelnatrium ab. Das Reagens darf kein Polysulfid enthalten, weil sich sonst Schwefelcyanalkali bilden kann, wodurch also bei dei Titration zu wenig Cyan gefunden wurde. Da Schwefelammonium mehr zur Bildung von Polysulfid geneigt ist als Schwefelnatrium, so giebt man einer frisch bei eiteten Losung des letzteien Reagens den Vorzug, die man erhalt, indem man 10 ccm Natronlauge (specifisches Gewicht 1,08) mit 25 ccm Wasser verdunnt, die Losung mit gewaschenem Schwefelwasserstoffgas sattigt, 10 ccm der angewandten Natronlauge hinzufugt und das Ganze zu 1 Liter verdunnt.

Man fallt die Losung von etwa 0,5 g Quecksilbercyanid in einem 200 ccm-Kolben auf Zusatz von 5 ccm der obigen Natronlauge mit 25 ccm Natriummonosulfid (siehe vorhin), überzeugt sich mittelst Bleipapier, dass wirklich ein geringer Ueberschuss des Reagens vorhanden ist, und entfernt den letzteren durch Zufugen von 10 ccm einer 10 proc Losung von Zinksulfat und etwa 10 Tropfen Bleiessiglosung Nachdem man mit Wasser bis auf 200 ccm verdunnt hat, filtiirt man, fugt zu 100 ccm des Filtrats 10 ccm Ammoniak und titiirt auf Zusatz von Jodkalium als Indicator wie beschrieben. 1 ccm ½ - Normalsilberlosung = 0,02505 g Hg Cy2.

Zur gewichtsanalytischen Bestimmung des Quecksilbercyanids versetzt man nach H. Rose und R Finkener¹) die Losung des Quecksilbercyanids mit einer ammoniakalischen Losung von Zinknitrat (etwa 2 Thle. Zinksalz auf 1 Thl. Quecksilbersalz) und fugt nach und nach Schwefelwasserstoff hinzu, bis durch ferneren Zusatz eine weisse Fallung von Schwefelzink entsteht, welche also anzeigt, dass sammtliches Quecksilbersulfid gefallt ist. Der Sulfidniederschlag wird mit sehr verdunntem Ammoniak ausgewaschen. Das Filtrat, in welchem das Cyan als Cyanzink enthalten ist, wird mit überschussiger Silbernitratlosung versetzt und darauf mit verdunnter Schwefelsaure angesauert. Das Cyansilber wascht man zuerst durch Decantiren unvollstandig aus und einitzt es hierauf, zur Zeisetzung von mitgelalltem Cyanzink, mit einer Losung von Silbernitrat. Das Auswaschen und die weitere Behandlung geschieht wie S 672 beschrieben wurde

Handelt es sich um Bestimmung des Quecksilbers, so lost man die Sulfide in Konigswasser, verdunnt, um die Einwirkung der überschussigen Salpetersaure bei der nachtolgenden Reduction abzuschwachen, stark mit Wasser und fallt das Quecksilber als Chlorui nach Bd I, S 47

Maassanalytische Bestimmung des Cyanwasserstoffs nach Fordos und Gélis?)

Diese Methode, welche nur in gewissen Fallen einen Vorzug vor

 $^{^{1}}$) Zeitschi i anal Chem 1, 288 (1862) - 2) Journ de Pharm et de

der Silbermethode hat, beruht auf der Zersetzung des Jodkaliums durch treies Jod nach der Gleichung

$$KCy + J_2 = KJ + JCy$$

Eine Cyankaliumlosung, welche man mit Jodlosung versetzt, wird erst gelb gefarbt, wenn die Umsetzung im Sinne der vorstehenden Gleichung vollendet ist. Als Endreaction benutzt man die auftretende Gelbfarbung und erhalt auf diese Weise genauere Resultate als bei Zusatz von Starkelosung, weil das gebildete Jodcyan ebenfalls Jodstarkereaction giebt [vergl. auch S. 685¹)] Zur Bestimmung von Cyankalium lost man nach F. Mohr 5 g Salz in 500 ccm Wasser, nimmt 5 ccm der Losung (= 0,05 g K Cy) und fugt mit Kohlendioxyd gesattigtes Wasser (z. B. Selterswasser) hinzu, um freies Alkalı, auf welches Jod einwirkt, in Hydrocarbonat überzuführen Alsdann titrirt man mit ½00-Normaljodlosung bis zur bleibenden Gelbfarbung. Kohlensaurehaltiges Wasser muss auch zugesetzt werden, wenn freies Ammoniak zugegen ist. Ammoniumsalze storen die Reaction nicht. Anstatt des kohlensaurehaltigen Wassers kann man bei Gegenwart von Aetzalkalı allein auch ½ g Natriumhydrocarbonat zusetzen.

Soll freie Blausaure bestimmt werden, so macht man die Losung unter Beobachtung des genannten Verdunnungsverhaltnisses mit Natronlauge schwach alkalisch, fügt kohlensaurehaltiges Wasser hinzu und verfahrt wie vorhin.

Diese Methode lasst sich nach Moldenhauer (loc cit.) gut zur directen Bestimmung des Quecksilbercyanids benutzen, indem man ein Volumen von etwa 400 ccm Losung, enthaltend etwa 01 g Salz, mit $^{1}/_{10}$ -Normaljodlosung titrirt. Wenn sich dabei rothes oder gelbes Quecksilberjodid ausscheidet, was vorkonmt, wenn mehr Quecksilber in Losung ist, als der Formel Hg (CN)₂ entspricht, so lost man dasselbe durch Zusatz von etwas Jodkalium aut

Aus einer Losung von Zinkkaltumeyand braucht bei Anwendung dieser Methode das Zink nicht abgeschieden zu werden, man versetzt mit Natriumhydrocarbonat und titrirt mit Jodlosung. Dieses Verfahren findet Anwendung bei der Untersuchung der cyanhaltigen Laugen in der Goldextraction.

Cyanate.

Qualitativer Nachweis

Die Salze der Cyansaure, CNOH, haben im die analytische Chemie praktische Bedeutung, weil sie im Cyankalium angetroffen werden und bei der Weithbestimmung dieses Productes in Frage kommen

Kahumcyanat bildet sich bei der Reduction von Metalloxyden durch

۲

¹⁾ Mohi-('lassen, Titrimethode, S 332 (7 Aufl 1896) u (' Meineke,

schmelzendes Cyankalıum (siehe S. 555). In fester Form sind die Alkalıcyanate selbst bei dunkler Rothgluth ziemlich bestandig.

Salzsaure oder Schwefelsaure zersetzt die Cyanate unter Aufbrausen von Kohlendioxyd mit derselben Leichtigkeit wie Carbonate, gleichzeitig bildet sich das Ammoniumsalz der angewandten Saure

$$KCNO + 2 HCl + H_2O = KNO_3 + NH_4 NO_3 + CO_2$$
.

Zersetzt man das feste Salz mit concentrirter Saure, so reisst das entweichende Kohlendioxyd etwas unzersetzte Cyansaure mit und hat infolge dessen einen stechenden Geruch. Zu quantitativen Zwecken darf daher nur verdunnte Saure benutzt werden (siehe weiter unten). Die Bildung von Ammoniumsalz ist ebenfalls zu beachten, wenn es sich, wie weiter unten beschrieben wird, um eine Kalibestimmung handelt (S. 681).

Silbernitrat fallt aus der Losung eines Alkalıcyanats weisses flockiges Silbercyanat, welches im Gegensatz zum Silbercyanid in Salpetersaure ziemlich leicht loslich ist (wichtig für die quantitative Bestimmung von Cyanat neben Cyanid). Ammoniak lost Silbercyanat wie Silbercyanid.

In anbetracht der leichten Zersetzbarkeit der Cyanatlosungen mussen die zur Bestimmung dienenden Losungen trisch bereitet sein. Die Zersetzung erfolgt nach dem Schema

$$2 \text{ KCNO} + 4 \text{ H}_2 \text{ O} = \text{K}_2 \text{ CO}_3 + (\text{NH}_4)_2 \text{ CO}_3.$$

Die quantitative Bestimmung der Cyanate siehe bei der Analyse des Cyankaliums.

Analyse des Cyankaliums und Bestimmung von Cyanat neben Cyanid.

Auf die Bestimmung des Cyanats im Cyankalium wurde früher kein Gewicht gelegt. Seitdem abei das Cyankalium ein so bedeutender Handelsaitikel für die Photographie, Galvanoplastik und namentlich für die Goldgewinnung geworden ist, bildet dasselbe auch den Gegenstand genauerer Untersuchungen. In der Photographie sowohl wie auch hauptsachlich in der Galvanoplastik dient das Product zum Auflosen von Silbersalzen, welche alle darin löslich sind. Die Goldextraction berüht auf nachstehender Reaction

$$4 \text{ KCN} + 2 \text{ Au} + 0 + \text{H}_2 0 = 2 \text{ KAu}(\text{CN})_2 + 2 \text{ KOH}$$

In allen Fallen also kommt nur der Gehalt an Cyanid als werthbestimmend in betracht, welcher innerhalb grosser Grenzen schwankt Als Beimengungen enthalt das Handelsproduct Alkalicarbonat, Alkalicarat, Chloralkalien, Alkalisulfid und Cyannatrium. Da letzteres Salz im die Technik bei den meisten Anwendungen dieselbe Wirkung hat

gehalt einfach auf Cyankalium, wobei es dann vorkommen kann, dass ein Product, trotz erheblicher Verunreinigungen, bei einem genügenden Gehalt an Cyannatrium mehr als 100 procentig gefunden wird, weil 25,84 CN, auf Na CN berechnet, 48,72, auf KCN berechnet hingegen 64,70 geben (der theoretische Gehalt des Cyankaliums ist 39,94 Proc CN). Was den Gehalt an Alkalicyanat anlangt, welcher für die Technik nutzlos ist, so stort derselbe die Bestimmung des Cyanids nicht, weder bei der gewichtsanalytischen Cyanbestimmung, da das anfangs gefallte Silbercyanat in Salpetersäure leicht loslich ist, noch bei der meist gebräuchlichen Titrirmethode, da sich in diesem Falle das Cyanat wie Chlorid verhalt (siehe oben S. 673). Die Bestimmung wird jedoch nothwendig, wenn es sich um eine Gesammtanalyse des Productes handelt. Mit der Bestimmung von Cyanat neben Cyanid haben sich eingehender befasst A. H. Allan¹), Feldtmann und Bettel²), J W. Mellor³), E. Victor⁴), O. Herting¹).

Enthalt das zu untersuchende Cyankalium Schwefel in Form von Sulfid, so schuttelt man die Losung von 10 g des Salzes mit einer kleinen Menge von frisch gefalltem Bleicarbonat oder von Wismuthhydroxyd. Letzteres erhalt man, indem man entweder Wismuthnitrat mit Wasser verreibt und Ammoniak im Ueberschuss hinzufugt, oder indem man basisches Wismuthnitrat mit Natronlauge zersetzt und in beiden Fallen den Niederschlag mit Wasser auswäscht.

Man filtrirt vom Sulfidniederschlage ab, welcher eventuell zur Bestimmung des Schwefels dienen kann, und bringt das Filtrat auf 1000 ccm. Handelt es sich nur um Bestimmung des Cyanids, so titrirt man 50 ccm der Losung (= 0,5 g Substanz) auf Zusatz von Ammoniak und Jodkalium mit $^{1}/_{10}$ -Normalsilberlosung nach S. 675. 1 ccm der verbrauchten Silberlosung entspricht 0,01294 g K Cy (vergl. S. 672).

Zur Bestimmung des Cyanats neben Cyanid benutzt Melloi die von Allen angegebene Methode der Cyanattitration, welche darauf berüht, das durch überschussige Silbeilosung gefallte Silbercyanat auszuwaschen, in einer gemessenen Menge Normalsalpeteisauie zu losen und die überschussige Salpetersaure mit Normalnatronlauge zurückzutitriren. Demnach fallt Mellor Cyanid und Cyanat durch Silberlosung aus, behandelt den Niederschlag von Silbercyanid und eganat mit Normalsalpeteisaure, welche nur das Cyanat auflost, und titint die überschussige Salpeteisaure zurück. Das Auswaschen des gemeingten Silberniederschlages muss mit eiskaltem Wassei geschehen. Lebei die Bedingungen zur vollstandigen Losung des Silbercyanats neben dem Cyanid durch Salpetersaure sind die Vorschriften verschieden. Mellor digernt bei 50° ohne Angabe der Dauer der Behandlung. Herting

¹⁾ Commercial Organic Analysic 3, 484 (1896) — 2) Proc of the Chem and Metallurgical Soc of South-Africa 1, 274 (1894 bis 1897) — 3) Zeitschi f anal Chem 40, 17 (1901) — 3) Ebenda 40, 462 (1901) — 3) Zeitschr

halt mit C. Moldenhauer¹) ein wenigstens einstundiges Erhitzen auf dem Wasserbade für nothig. Victor dagegen bewirkt die Trennung ohne jedes Erhitzen in schwach salpetersaurer Losung.

Die Methode von Victor besteht darin, in zwei gleichen Volumen der Cyankaliumlosung einmal Cyanid und Cyanat in der wasserigen Losung durch ein gemessenes Volumen titrirter Silberlosung auszufallen und das nicht verbrauchte Silber im Filtrate nach Volhard zuruckzutitriren, dann in der zweiten Probe nach Hinzufugen von Salpetersaure, also nach dem Auflosen des Silbercyanats, im Filtrate vom Silbercyanid wieder das in Losung befindliche Silber nach Volhard zu bestimmen. Bei der letzten Titration wird man also mehr Silber in Losung finden, und dieses Plus entspricht dem Cyanat.

Aus dem Gesagten ergiebt sich, dass sowohl die Methode von Mellor als die von Victor nur in dem Falle direct anwendbar sind. wenn der mit Salpetersaure zu behandelnde Niederschlag kein anderes in dieser Saure losliches Silbersalz enthalt als Silbercyanat. Gewohnlich enthalt jedoch das Cyankalium Kaliumcarbonat, so dass der Silberniederschlag aus Cyanid, Cyanat und Carbonat (neben Chlorid, welches als unloslich nicht in betracht kommt) besteht. Man wurde also nach beiden Methoden das in Salpetersaure losliche Silbercarbonat als Cyanat bestimmen, und, um diesen Fehler zu vermeiden, muss die Kohlensaure vorher abgeschieden werden. Zu diesem Zweck versetzt man die Losung des Cyankaliums mit Calciumnitrat, Baryumnitrat darf nicht benutzt werden, weil Baryumcyanat schwer loslich ist. Der Niederschlag von Calciumcarbonat kann zur Bestimmung des im Cyankalium enthaltenen Carbonats benutzt werden Wenn das Cyankalium ausser Carbonat auch noch Kaliumhydroxyd enthalt, so mengt sich dem vorhin genannten Silberniederschlag auch Silberoxyd bei, also eine Substanz, welche ebenfalls in Salpetersaure loslich ist. Man setzt daher dem Filtrate vom Calciumcarbonat etwas neutrales, chlortreies Magnesiumnitrat hinzu. welches sich mit dem Kaliumhydroxyd in unlösliches Magnesiumhydroxyd und neutrales Kalnumnitiat umsetzt. Ob dieser Zusatz nothig ist, erfahrt man durch einen qualitativen Versuch, indem man eine Probe der Losung mit Calciumnitrat fallt und zum Filtrat vom Calciumcarbonat Magnesiumnitratlosung hinzulugt

Man veitahrt also unter Anwendung der Methode von Victor in tolgender Weise 100 ccm (= 1,0 g Substanz) der nach S. 679 bereiteten Losung werden mit einer Calciumnitratlosung in geringem leberschuss, und wenn nothig, auch mit etwas Magnesiumnitratlosung versetzt. Man filtrit ab, wascht den Niederschlag aus und bringt das Filtrat auf 200 ccm. Man theilt das Filtrat genau in zwei Halften und bringt jede (= 0,5 g) Substanz in ein Kolbchen von 200 ccm. Zu jeder dieser Losungen fugt man ein gleiches gemessenes Volumen 1,10-Normal-

silberlosung, welches mehr als hinreichend ist, um Cyanid und Cyanat zu fallen, und versetzt eine der Proben ausserdem mit etwa 10 ccm verdunnter Salpetersaure (spec. Gew. 1,2) Diese Probe erwarmt man, um der vollstandigen Losung des Silbercyanats sicher zu sein, etwa eine Stunde lang auf dem Wasserbade, lasst erkalten und fullt beide Proben mit Wasser bis auf 200 ccm Beide Flussigkeiten werden durch trockene Filter abfiltrirt und in aliquoten, gleichen Theilen der Filtrate das Silber nach Volhard (Bd. I, S. 9) bestimmt; hierzu muss auch der bis dahin nicht mit Salpetersaure versetzte Theil mit dieser Saure angesauert werden. Waren in der Probe, in welcher das gefällte Silbercyanat durch Salpetersaure gelost wurde, $v \text{ ccm}^{-1}/_{10}$ -Normalsilberlosung gefunden worden und in dem anderen v', so enthalt der aliquote Theil des Filtrats (v-v') 0,00806 g Kaliumcyanat, eine Menge, welche auf das Ganze umzurechnen ist.

O. Herting (loc. cit.) grundet eine Methode zur Bestimmung von Cyanat neben Cyanid auf die Zersetzung beider Verbindungen durch eine Saure und Ermittelung des Ammoniakstickstoffs in dem bei der Zersetzung aus dem Cyanat gebildeten Ammoniumsalze der angewandten Saure.

Die Zersetzung des Kaliumcyanats durch Salzsaure z B. erfolgt nach dem Schema:

$$KCNO + 2 HCl + H2O = KCl + NH4Cl + CO2.$$

Das Kaliumoyanid wird dabei einfach in Kaliumohlorid und Cyanwasserstoff zersetzt.

Man zersetzt die Losung von 0,2 bis 0,5 g des kauflichen Cyankaliums in einigen Cubikcentimetern Wasser mit verdunnter Salzsäule oder Schwefelsaure in einer Porzellanschale, verdampft auf dem Wasserbade zur Trockne, lost den Ruckstand in Wasser und bestimmt in dieser Losung den Ammoniakgehalt durch Destillation mit Natronlauge (Bd I, S. 868 bis 871), indem man das Ammoniak in vorgelegter ¹ ₅-Normalschwefelsaure auffangt und deren Ueberschuss mit ¹ ₅-Normalsammoniak zurucktitiit. Die Umrechnung des gefundenen Ammoniakoder Stickstoffs auf Cyanat ergiebt sich leicht aus der vorstehenden Gleichung.

Die Bildung von Ammoniaksalz bei der Zersetzung von Alkalicvanat durch eine Saure ist zu berucksichtigen, wenn es sich um Bestimmung von Kalium und Natiium im Cyankalium handelt. Dampit man zu diesem Zweck 50 ccm der nach S. 679 dargestellten entschwetelten Losung nach dem Ansauern mit Salzsaure ein, so darf nicht unterlassen werden, den Ruckstand zur Verjagung des gebildeten Ammoniumsalzeschwach zu glüben, ehe man die Trennung und Bestimmung von Kalium und Natiium vornimmt (Bd. I, S. 841 ff.). Wenn auch das Cyannatiium für die meisten technischen Verwendungen, namentlich für die

es sich doch, nach R. Kayser¹), bei der galvanischen Vergoldung als schadlich, indem sich schwer losliches Natrium-Aurocyanid bildet, welches sich an der Goldanode abscheidet. Der Einfluß, welchen die Nichtberücksichtigung eines Natriumgehaltes auf das Analysenresultat hat, wurde S. 678 erwahnt.

Einen Eisengehalt, welcher beim Auflosen des Cyankaliums Anlass zur Bildung von Ferrocyankalium geben kann, bestimmt man, indem man den Ruckstand, welcher nach dem Zersetzen der Substanz mit verdunnter Schwefelsaure, Abdampfen und Schmelzen in der Platinschale erhalten wird, mit metallischem Zink behandelt und das gebildete Ferrosulfat mit Permanganat titrirt (Bd I, S. 446).

Zur Bestimmung von Chlor giebt man zu einer im Porzellantiegel geschmolzenen Probe des Cyankaliums in kleinen Mengen eine Mischung von 1 Thl. Kaliumnitrat und 5 Thln. Natriumcarbonat. Im wasserigen Auszuge der Schmelze bestimmt man das Chlor nach den gewohnlichen Methoden.

Bestimmung von Cyan eben Chlor, Brom, Jod.

- 1. Man bestimmt das Cyan in einer Probe durch Titration, in einer anderen Probe fallt man das Cyan mit dem Halogen (es wird naturlich nur die Anwesenheit eines Halogens vorausgesetzt) zusammen mittelst Silbernitrat, wagt den bei 100° auf gewogenem Filter getrockneten Niederschlag und berechnet das Halogen aus der Differenz zwischen dem Gewicht des Niederschlages und dem berechneten Gewicht des Cyansilbers
- 2 Zur directen Bestimmung des Halogens fallt man mit Silbernitrat, bestimmt, wie vorhin, das Gesammtgewicht des bei 100° getrockneten Silberniederschlages und einitzt denselben ganz oder zum Theil in einer zugeschmolzenen Glasrohre mit Salpetersaure vom specifischen Gewicht 1,2 mehrere Stunden lang auf 100°, oder eine Stunde lang auf 150°. Hierdurch wild das Cyansilber vollstandig zersetzt. Man filtrirt den Inhalt der Rohre nach dem Verdunnen mit Wasser und wagt das ausgewaschene Halogensilber nach dem Erhitzen bis zum Schmelzen. Das Cyansilber ergiebt sich aus dei Differenz. War das Halogen Brom oder Jod, so fügt man der Salpetersaure eine geringe Menge Silbernitratlosung hinzu (vergl. S. 688, 4 u. Elementaranalyse).
- 3. C Moldenhauer²) giebt eine Trennung an, welche auf der I mwandlung des Cyansilbers in losliches Cyanquecksilber berüht, indem man den Silbermederschlag mit Quecksilberacetat kocht. Man stellt das Reagens dar durch Frwarmen von gefalltem Quecksilberoxyd mit verdunnter Essigsaure

¹⁾ Chem-Ztg 16, 1148 (1892) - 2) Lunge-Bockmann, Chem-techn

Man ubergiesst den ausgewaschenen Silberniederschlag mit etwa 100 ccm Wasser und 5 ccm verdunnter Essigsaure, in welcher etwas Quecksilberoxyd aufgelost ist, kocht auf, filtrirt und wascht aus. Die dem Cyan entsprechende Menge Silber befindet sich neben Quecksilbercyanid im Filtrate. Man versetzt mit Salpetersaure, fallt das Silber mit Salzsaure aus und bestimmt es am besten durch Reduction im Wasserstoffstrome als Metall, weil das Gewicht des Chlorsilbers durch mitgerissenes Quecksilber leicht etwas zu hoch gefunden wird. Aus dem Gewichte des Silbers berechnet man das Cyan.

Sind mehrere Halogene neben Cyan zu bestimmen, so fallt man zunachst die Halogene und Cyan durch überschussiges Silbernitrat

Nachdem man das Gesammtgewicht der Silberverbindungen durch Trocknen bei 1000 ermittelt hat, erhitzt man einen aliquoten Theil des Niederschlages im Porzellantiegel bis zum vollstandigen Schmelzen, wobei das Silbercyanid zersetzt wird (siehe S. 668), reducirt das Halogensilber mit Zink und schwach mit Schwefelsaure angesauertem Wasser und bestimmt in der Losung die Halogene.

Schwefelcyanwasserstoffsäure (Rhodanwasserstoffsäure).

Die Rhodanalkalien sind in Wasser und in Alkohol loslich. Letztere Eigenschaft kann zur Scheidung von in Alkohol unloslichen Salzen dienen. Silber, Quecksilber, Kupfer, Gold bilden in Wasser unlosliche Rhodanverbindungen Eisenrhodanid ist loslich. Der Schwefelgehalt der festen Rhodanide lasst sich nach dem Schmelzen mit Soda auf Holzkohle durch die Heparreaction nachweisen (Unterschied von den Cyaniden)

Die empfindlichste Reaction ist die intensive Rothfarbung beim Zusatz von Ferrisalzlosung (vergl. Bd I, S 441). Nach den Untersuchungen von G Kruss und H Moraht¹) bildet sich hierbei nicht Ferrihodanid, Fe(CNS)₃, sondern das Doppelsalz Kaliumeisenrhodanid, Fe(CNS)₃, 9 KCNS, eine Verbindung, welche die Genannten im testen Zustande, 4 Mol. Krystallwasser enthaltend, dargestellt haben. In wasserfreiem Aethei ist das Doppelsalz unloslich. In wasserhaltigem Aethei dagegen, wie ei beim Schutteln mit der wasserigen nothen Losung immer erhalten wird, lost sich die Verbindung, zersetzt sich aber sotort in Rhodankalium und Eisenrhodanid, und letzteres lost sich im Aethei mit rother Farbe auf

Da die Reaction also nach Schema

 $FeCl_1 + 12 KCNS = Fe(CNS)_3 9 KCNS + 3 KCl$

verlauft, so muss jedenfalls ein entsprechender Veberschuss von Reagens zugesetzt werden, wenn es sich um den Eisennachweis handelt

Der Nachweis von Rhodan im Ammoniumsulfat, welches wie alle Ammoniumsalze die Reaction verhindert, gelingt nach H. Offermann¹) leicht, wenn man das feste Salz mit absolutem Alkohol schuttelt und im Filtrate mit Eisenchloridlosung reagirt.

Silbernitrat erzeugt einen weissen, flockigen, in kalter verdunnter Salpetersaure und in verdunnter Salzsaure unloslichen, in Ammoniak loslichen Niederschlag von Rhodansilber, AgCNS Beim Erwarmen mit concentrirter Schwefelsaure, unter Zusatz von etwas Salpetersaure lost sich das Rhodansilber leicht (Unterschied von Chlorsilber). Das Nahere siehe unter Bestimmung von Chlorid neben Rhodanid.

Eine Losung von Kupfersulfat, welche mit schwefliger Saure vermischt ist, fallt auch in sehr verdunnten Losungen weisses Kupferrhodanur, $Cu_2(CNS)_2$.

Durch Erwarmen mit verdünnter Salpetersaure werden Rhodanidlosungen unter vorübergehender Rothfarbung und darauffolgender stürmischer Gasentwicklung zersetzt. Der Schwefel des Rhodans wird zu Schwefelsaure oxydirt, und es entweicht Stickoxyd und Blausaure oder, wenn letztere auch zersetzt wird, Kohlendioxyd.

Qua titative Bestimmung.

Die einfachste und fast allein in betracht kommende Methode ist die titrimetrische nach Volhard (S. 352 und Bd I, S 9). Man farbt die schwach mit Schwefelsaure oder Salpetersaure angesauerte Losung, welche etwa 0,1 g Rhodanwasserstoff in 100 ccm enthalt, mit Eisenlosung und lasst $\frac{1}{n}$ -Normalsilberlosung bis zum Verschwinden der rothen Farbung hinzufliessen.

Gewichtsanalytische Methoden, welche in speciellen Failen benutzt werden, siehe weiter unten.

Jodometrische Bestimmung des Rhodanwasserstoffs.

Rhodanide weiden durch Jod in neutraler Losung sowohl bei gewohnlicher als bei erhöhter Temperatur wenig oder gar nicht zersetzt. In Gegenwart von Natriumhydrocarbonat wirkt Jod bei gewohnlicher Temperatur energisch auf das Rhodan ein, indem dei Schwefel desselben zu Schwefelsaure oxydit wird, wahrend sich gleichzeitig Jodcyan bildet E. Rupp und A. Schied²), welche diese Reaction studiiten, haben gefunden, dass die Umsetzung nach folgender Gleichung verlauft.

¹⁾ Bredermann's Centralbl. Aoric - Ch. 39, 507 (1893) — 2) Bei. d.

wonach also 8 At. Jod 1 Mol. Rhodan entsprechen, oder 1 ccm $\frac{n}{10}$ - Jodlosung = 0,001207 g KCNS (H = 1). Da die Reaction sich gegen Ende hin verlangsamt, so kann dieselbe titrimetrisch nur in der Weise verweithet werden, dass man eine im Ueberschuss zugefügte Menge Jod genügend lange einwirken lasst und dann das nicht verbrauchte Jod zurucktitrirt. Da, wie die Gleichung zeigt, Jodcyan gebildet wird, so darf nach dem S. 677 Gesagten keine Starke zugesetzt werden; weil aber Losungen, welche viel Jodcyan neben Jodkalium enthalten, einen leichten Stich ins Gelbliche haben und aus dem vorher angeführten Grunde mit Thiosulfat auf Farblos titrirt werden muss, so durfen grossere Mengen Rhodanid nicht angewandt werden. Die genannten Autoren empfehlen, das zu titrirende Volumen so zu bemessen, dass nicht mehr als etwa 20 ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlosung verbraucht werden, was ungefahr 0,025 g KCNS entspricht.

Zur Ausfuhrung der Bestimmung versetzt man die Rhodanidlosung mit 1 g festem Natriumhydrocarbonat nebst einer gemessenen Menge $\frac{n}{10}$ -Jodlosung im Ueberschuss und lasst das Ganze in einer mit Glasstopsel gut verschlossenen Flasche ein halbe Stunde lang stehen. Danach wird der Joduberschuss mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat zurücktitrirt.

Die Flasche muss gut verschlossen sein, um wahrend des langen Stehens einen Verlust durch Verfluchtigung von Jod zu vermeiden, damit nun aber kein zu starker Druck durch entwickeltes Kohlendioxyd entsteht, lasst man die Flasche ohne zu schutteln ruhig stehen, wenn dabei auch ein Theil Natiumhydrocarbonat ungelost bleibt

A. Thiel¹) hat an der vorstehend beschiebenen Methode auszusetzen, dass die so scharte Jodstarkereaction nicht verwerthet werden kann und dass nur geringe Mengen Rhodanid titrirt werden durfen Beiden Uebelstanden, welche in ursachlichem Zusammenhange stehen, lasst sich dadurch abhelten, dass man die Losung nach erfolgter Oxydation mit Jod durch Salzsaure ansauert. Hierdurch wird das Jodevan in Gegenwart von Jodkalium unter Abscheidung von treiem Jod zeisetzt, so dass also nichts mehr im Wege steht den Leberschuss an Jod unter Zusatz von Starke zurückzutitiren, und demnach auch grossere Mengen Rhodanid titrirt werden konnen. Die im betracht kommenden Reactionen sind folgende

1 Oxydation des Rhodamid in Gegenwart von Natriumhydrocarbonat (letzteres Salz ist der Einfachheit halbei in der Gleichung S. 684 fortgelassen)

$$KCNS + 8J + 8NaHCO_3 = Na_2SO_4 + 6NaJ + KJ + CNJ + 8CO_2 + 4H_2O.$$

2. Ansauern der Losung, nachdem die vorhergehende Reaction vollendet ist:

$$KJ + CNJ + HCl = KCl + HCN + J_2$$
.

Zieht man die beiden getrennt verlaufenden Reactionen in eine Gleichung zusammen.

$$KCNS + 6J + 8NaHCO_3 + HCl = Na_2SO_4 + 6NaJ + KCl + HCN + 8CO_2 + 4H_2O,$$

so ergiebt sich, dass nach diesem Verfahren 6 At. Jod 1 Mol. Rhodan entsprechen.

Was die Ausfuhrung der Methode anlangt, so zieht Thiel es vor, die ganze Menge des zugefügten Natriumhydrocarbonats vor dem Zusatz der Jodlosung aufzulosen, um sicher zu sein, dass die bei der Oxydation gebildete Schwefelsäure und Jodwasserstoffsaure (S. 684) neutralisirt werden. Um einen zu grossen Druck in der Flasche zu vermeiden, setzt man den Stopfen nur lose ein, damit das Kohlendioxyd entweichen kann Auch halt der genannte Autor es fur besser, die mit Jod versetzte Losung etwa vier Stunden lang bei gewohnlicher Temperatur stehen zu lassen, weil die Reaction auch von der Temperatur beeinflusst wird und nach seinen Versuchen bei 180 nach drei Stunden noch unvollstandig war.

Man verfahrt demnach in folgender Weise. 10 ccm einer etwa 0,1 g KCNS enthaltenden Losung werden mit 2 g Natriumhydrocarbonat versetzt, die zur Auflosung des letzteren nothige Menge Wasser hinzugefugt und nach erfolgter Auflosung 50 ccm $\frac{n}{10}$ - Jodlosung hinzugegeben. Nach vierstundigem Stehen in lose verschlossener Glasstopselflasche sauert man mit 20 ccm doppelt normaler Salzsaure an und titrirt sofort mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfatlosung unter Zusatz von Starke zuruck

Nachweis und Bestimmung von Chlorid neben Rhodanid.

1 Fallung der beiden Silbeiverbindungen und Zersetzung des Rhodansilbeis durch Schwefelsaure nach J. Volhard¹) Man tallt die mit Salpeteisaure angesauerte Losung mit überschussigem Silbernitrat, filtirt und saugt den Niederschlag, ohne ihn auszuwaschen, trocken Dann bringt man ihn sammt dem Filter in einen Kolben übergiesst mit Schwefelsaure, welche mit ihrem halben Volumen Wasser verdunnt wurde, und erwarmt Wenn der Niederschlag sich geschwarzt und zusammengeballt hat, giebt man vorsichtig

einige Tropfen Salpetersaure hinzu. Hierbei bleibt das Chlorsilber, wenn es in erheblicher Menge vorhanden ist, grosstentheils ungelost; war nur wenig vorhanden, so kann vollstandige Losung eintreten. Beim Verdunnen mit Wasser scheidet sich das Chlorsilber aber wieder aus und ist frei von Rhodansilber. Verlust an Chlor findet hierbei nicht statt.

2. Zerstorung des Rhodans vor der Fällung mit Silber nach Volhard (loc. cit.). Rhodanwasserstoffsaure wird durch Salpetersaure beim Erhitzen auf dem Wasserbade vollstandig oxydirt, ohne dass Verfluchtigung von Chlor stattfindet, wenn die Losung genugend verdunnt ist. Man erhitzt die Losung von 2 bis 3 g der Rhodanverbindung in 400 bis 500 ccm Wasser auf dem Wasserbade und setzt in kleinen Antheilen Salpetersaure zu, so lange noch eine Wirkung zu bemerken ist. Die Losung wird unter zeitweiligem Ersatz des verdampften Wassers so lange auf dem Wasserbade erhitzt, bis eine Probe mit einer durch Salpetersaure entfarbten Eisenoxydlösung keine Reaction auf Rhodan mehr giebt. Dann macht man mit Ammoniak alkalisch, dampft in einer Schale etwa ein Drittel der Flussigkeit ab und bestimmt das Chlor nach dem Ansauern mit Salpetersaure nach S. 352.

Das Rhodan wird in beiden Fallen durch Differenz bestimmt, indem man Chlor und Rhodan mit überschussiger titrirter Silberlosung fallt, den Ueberschuss an Silber nach S 352 zurücktitrirt und aut diese Weise die Menge von Chlor plus Rhodan erhalt.

Handelt es sich um den Nachweis von Spuren von Chlor, so erhitzt man die Losung, die dann nicht so sehr verdunnt zu sein braucht, auf Zusatz von Salpetersaure nur bis zum Aufhoren der Gasentwicklung, fugt darauf einen Uebeischuss von Natriumcarbonat hinzu, verdampft in der Platinschale zur Trockne und gluht. Die mit Salpetersaure angesauerte Losung des Gluhruckstandes wird mit Silberlosung auf Chlor gepruft

3. Abscheidung des Rhodans als Kupteirhodanur nach C. Mann¹) Leitet man in ein Gemisch von Rhodanalkali und Kuptersulfat Schwefelwasserstoft ein, so fallt antangs nur weisses Kupterrhodanur, und eist durch langere Einwirkung wird dieses in Schwefelkupfer umgewandelt. Enthalt die Losung mehr Kupfeisalz, als zur Fallung des Rhodans erforderlich ist, und unterbricht man den Gasstrom, wenn Schwefelkupfer sich auszuscheiden beginnt, so dass also noch reichlich Kupter in Losung ist und kein freier Schwefelwasserstoff oder durch diesen freigemachte Rhodanwasserstoffsaure vorhanden sein kann, so enthalt das Filtrat vom Kupfeirhodanur und Kupfersulfid das Chlorid ohne Beinengung von Rhodanid. Um nach dieser Methode Chlorid in den kauflichen Alkalinhodaniden nachzuweisen oder zu bestimmen, lost man etwa 5 g des Salzes in etwa 100 ccm kalten Wasser, versetzt mit etwa 100 ccm einer kalten 20 procentigen Kuptervitriol-

losung und leitet Schwefelwasserstoff ein. Sobald die Ausscheidung von Schwefelkupfer beginnt, fügt man noch etwa 40 ccm der Kupfervitriollosung hinzu, ruhrt gut um, filtrirt und wascht aus. In dem mit Salpetersaure angesauerten Filtrate wird das Chlor durch Fallen mit Silberlosung nachgewiesen bezw. bestimmt

4. Bestimmung des Rhodans aus der nach Oxydation gebildeten Schwetelsaure, Trennung von Chlorid, Cyanid nach W. Borchers¹). Die S. 682 angegebene Oxydation des Silbercyanids mit Salpetersaure im zugeschmolzenen Rohre ist auch auf Rhodansilber anwendbar, wobei der Schwefel desselben zu Schwefelsaure oxydirt wird. Borchers fand, dass die Oxydation leicht im offenen Gefasse vor sich geht, wenn man anstatt der getrockneten Silberverbindungen die frisch gefallten, noch feuchten Niederschlage mit Salpetersaure behandelt.

Man lost 10 bis 20 g des Salzgemisches zu 1 Liter und bestimmt in einer Probe der Losung den Gesammtsilberverbrauch (a) nach Volhard (S. 687).

Eine zweite Probe versetzt man mit der vorhin festgestellten, zur Gesammtfallung gerade ausreichenden Menge Silberlosung und filtrirt den Niederschlag schnell ab. Ein Auswaschen ist nur nothig, wenn Sulfate zugegen sind. Alsdann spritzt man den Niederschlag vom durchstochenen Filter mit Salpetersaure vom spec. Gew. 1,37 bis 1,40 in einen kleinen Kolben und erhitzt unter Ersatz der verdampften Salpetersaure zum Kochen so lange, bis keine rothen Dampfe mehr entweichen. Sollten nach $\frac{1}{4}$ stundigem Kochen noch rothe Dampfe auftreten, so inhren dieselben von Papierfasern her, die Zersetzung ist alsdann sicher vollstandig. Man verdunnt, filtrirt und berechnet aus dem Gewichte des ruckstandigen Chlorsilbers (b) das Chloi.

Das im Filtrate geloste Silber ist die Summe des an Cyan und Rhodan gebunden gewesenen Silbers. Ausserdem enthalt das Filtrat den ganzen Schwefelgehalt des Rhodans in Form von Schwefelsaure Zur Bestimmung des Silbers und der Schwefelsaure kann man entweder ersteres mit Salzsaure fallen, als Chlorsilber wagen und im Filtrate davon die Schwefelsaure mit Chlorbaryum fallen, oder, was schneller zum Ziele führt, man fallt zuerst die Schwefelsaure mit Baryumnitiat und titrirt im Filtrate vom Baryumsulfat, nach theilweiser Abstumptung der Saure, das Silber nach Volhard (S. 352)

Man hat also drei Daten, aus welchen sich das Chlor, das Rhodan und das Cvan, letzteies aus der Differenz, berechnen lassen.

Die dem Cyan plus Rhodan entsprechende Silbermenge, welche durch Titiation vorhin bestimmt wurde, eigiebt sich auch als Differenz aus dem bei der eisten Titration gefundenen Gesammtsilberverbrauch (a) und dem im Chlorsilber (b) enthaltenen Silber. Will man sich mit dieser Differenzbestimmung nicht begnugen, so dient sie jedenfalls als Controle.

Ist nur Chlor neben Rhodan oder Chlor neben Cyan vorhanden, so genugen zwei Titrationen die Bestimmung (a) und die Titration des an Rhodan oder Cyan gebundenen Silbers nach Oxydation mit Salpetersaure und Abfiltriren des Chlorsilbers (b).

Die Analyse eines Gemisches von Rhodanid und Cyanid ergiebt sich aus der Titration (a) und der Bestimmung des Schwefels in der Losung, welche durch Oxydation des feuchten Niederschlages der beiden Silberverbindungen erhalten wurde.

Ist neben Chlor, Rhodan und Cyan noch Ferrocyan zu bestimmen, so verfahrt man, wie folgt. Man titrirt zunachst eine Probe mit Silberlosung und erfahrt die von der Gesammtmenge der Saure verbrauchte Silbermenge. Bei dieser Titration ist indess so zu verfahren, dass man das als Indicator dienende Eisenoxydsalz erst nach vollstandiger Ausfallung der Silbersalze, also erst beim Zurucktitriren des Silberuberschusses zusetzt, weil sonst mit dem ersten Silberniederschlage Berlinerblau gefallt wurde. In einer zweiten Probe fallt man das Ferrocyan mit einer chlortreien Eisenoxydsalzlosung, filtrirt ab und verfahrt mit dem Filtrat, wie bei den vorhergehenden Bestimmungen angegeben.

Um Brom oder Jod neben Rhodanverbindungen nachzuweisen und zu bestimmen, kann man das S. 687, 2 angegebene Verfahren nicht einschlagen, da bei der Oxydation mit Salpetersaure ein Verlust nicht zu vermeiden ware. Man zersetzt das Rhodan entweder durch Salpetersaure in der zugeschmolzenen Rohre (S. 682, 2) oder durch Schmelzen mit Salpeter und Soda Im ersteren Falle erhitzt man entweder das zu untersuchende Rhodanid auf Zusatz von etwas Silbernitrat, oder das durch Ausfallen mit Silberlosung erhaltene Gemenge der Silbersalze im zugeschmolzenen Rohr mit Salpetersaure drei bis vier Stunden bei etwa 160° Beim Verdunnen mit Wasser bleiben die Halogenverbindungen ungelost zuruck.

Die Schmelzoperation wild in der Weise vorgenommen, dass man das Salzgemisch mit dem 10- bis 15 fachen Gewicht trockenen Natriumcarbonats mischt, dieses Gemenge durch gelindes Erhitzen im Porzellantiegel trocknet, zerreibt und dann allmahlich in 8 bis 10 Thle geschmolzenen Salpeter eintragt. Die grosse Menge Natriumcarbonat soll die heftige Reaction des Salpeters auf das Rhodanid dampfen, und das Vortrocknen des Gemisches ist nothig, weil die Alkalirhodanide begierig Feuchtigkeit aus der Lutt anziehen

Die Bestimmung des Ammoniaks im Rhodanammonium muss durch Destillation mit gebrannter Magnesia vorgenommen werden, weil fixe Alkalien auch aus dem Rhodan Ammoniak entwickeln bestimmung lässt sich Rhodan- neben Cyan- und Chlorwasserstoff in folgender Weise bestimmen.

Rhodanid neben Chlorid. Man fallt in einer Probe der Losung Rhodan und Chlor durch uberschussige $\frac{n}{10}$ -Silbernitratlosung und tutrirt den Ueberschuss an Silber nach dem Ansauern mit Salpetersaure mittelst $\frac{n}{10}$ -Rhodanlosung unter Zusatz von Ferrilosung nach Volhard zuruck (Bd. I, S. 9)

Eine zweite Probe der Losung, welche bei Anwesenheit von viel Rhodan kleiner als die vorige zu nehmen ist, versetzt man, wie S. 684 angegeben, mit festem Natriumhydrocarbonat, uberschussiger $\frac{n}{10}$ -Jodlosung, lasst eine halbe Stunde ruhig stehen und bestimmt durch Rucktitration des Joduberschusses das verbrauchte Jod und daraus das Rhodan

$$\left(1 \operatorname{ccm} \frac{n}{10} \operatorname{-Jodlosung} = 0,001 207 \operatorname{g} \operatorname{KCNS}\right).$$

Waren bei der ersten Titration auf 10 ccm der Rhodanid-Chloridlosung a ccm Silberlosung verbraucht worden und bei der zweiten Titration, ebenfalls auf 10 ccm, b ccm $\frac{n}{10}$ -Jodlosung, so entsprechen

letztere $\frac{b}{8}$ ccm $\frac{n}{10}$ -Silberlosung, weil die Reactionen des Rhodans auf Silberlosung und Jodlosung nach folgenden Gleichungen verlaufen

$$KCNS + AgNO_3 = KNO_3 + AgCNS$$

$${\tt KCNS} + {\tt 8J} + {\tt 4H_2O} = {\tt H_2SO_4} + {\tt 6HJ} + {\tt KJ} + {\tt CNJ}$$

Die Chloridmenge entspricht also
$$\left(a - \frac{b}{8}\right)$$
 ccm Silberlosung

Rhodanid neben Cyanid Man ermittelt den Gesammtsilberverbrauch nach Volhard wie bei der vorigen Bestimmung.

Zur Bestimmung des Rhodans entfernt man den Gyanwasserstoft durch 15 bis 20 Minuten langes Kochen der Losung der beiden Salze mit 0,3 bis 0,5 g Weinsaure im offenen Kolben mit aufgesetztem Trichter, wobei das Rhodanid nicht angegriffen wird. Wenn der Geruch nach Blausaure verschwunden ist, titrirt man das Rhodan mit Jod, wonach man die Berechnung ahnlich der vorhergehenden austuhrt

In diesem Falle kann man naturlich das Rhodan auch nach Volhard bestimmen (S 684)

Rhodanid neben ('yanid und ('hlorid. In einem Theile der Losung wird der Gesammtverbrauch von Silber ermittelt

Ein anderer Theil wird mit Weinsaure zur Verjagung der Blau-

691

dunnt, worm also nur noch Rhodanid und Chlorid enthalten sind, welche, wie S. 690 beschrieben bestimmt werden.

Specielle Methode.

Zur Bestimmung von Rhodan in ausgebrauchter Gasreinigungsmasse übergiesst man nach Moldenhauer (loc cit) 50 g der Substanz in einem Literkolben mit 500 cm Wasser und lässt über Nacht bei gewohnlicher Temperatur stehen. Danach füllt man bis zur Marke auf, giebt noch 30 cm Wasser, entsprechend dem Volumen von 50 g Substanz, mehr hinzu, schüttelt um und filtrirt. 50 ccm Filtrat (= 2,5 g Substanz) werden mit etwa 1 g Kupfervitriol in wasseriger Losung versetzt und auf 100 ccm verdunnt. In diese Losung leitet man schweflige Saure ein und lässt einige Zeit stehen, bis das Kupferrhodanur, Cu₂ (CNS)₂, sich abgesetzt hat. Der Niederschlag wird abfiltrirt, gewaschen und getrocknet und nach Hinzufügen der Filterasche auf Zusatz von Schwefel im Wasserstoffstrom gegluht. Da hierbei Kupfersulfur entsteht, so entspricht 1 Mol Cu₂S 2 Mol. HCNS. Da das Kupferrhodanur nicht vollständig unloslich ist, so fällen die Resultate meist etwas zu niedrig aus.

In dem gewiss seltenen Fall, dass ausser Rhodanid keine anderen durch Salpetersaure oxydirbaren Schwefelverbindungen vorhanden sind, kann man die Losung auf Zusatz von überschussigem Chlorbaryum erhitzen und nach dem Abfiltriren des Baryumsulfats, welches den im Auszuge enthaltenen gelosten Sulfaten entspricht, das Filtrat mit Salpetersaure oxydiren (S. 687, 2). Es bildet sich alsdann mit dem überschussigen Chlorbaryum eine dem Rhodanid entsprechende Menge Baryumsulfat, welche nach dem Verjagen der frei gewordenen Blausaure abfiltrirt und gewogen wird¹)

Ferrocyanide.

Qualitativer Nachweis

Die Ferrocyanverbindungen der Alkalien und alkalischen Erden sind in Wasser loslich, die der übrigen Metalle sind unloslich. Beim Erhitzen der Alkalisalze, z.B. des Kaliumterrocyanids, wird dasselbe in ('yankalium und ('yaneisen zersetzt. Beim starkeren Erhitzen zerfallt letzteres in Kohlenstoffeisen und Stickstoff.

In den Losungen der Ferrocyanide wird das Eisen nicht durch die Reagentien, welche es in anderen Eisenlosungen fallen, abgeschieden, also nicht durch Alkalilaugen, Ammoniak, Carbonate, Phosphate, Alkalisulfide

Ensembland erzeugt einen tietblauen Niederschlag von Ferri-Ferrocyanid, $\operatorname{Fe}_4 |\operatorname{Fe}(CN)_6|_3$

$$3 K_4 Fe(CN)_6 + 2 Fe_2 Cl_6 = Fe_4 [Fe(CN)_6]_3 + 12 K Cl^{-1}$$
.

Der Niederschlag ist unlöslich in Salzsaure, etwas loslich in Kaliumferrocyanid. Durch Kali- oder Natronlauge wird er unter Abscheidung von Eisenhydroxyd und Bildung von Kaliumferrocyanid zersetzt.

$$Fe_4(Fe\,Cy_6)_3 + 12\,K\,O\,H = 2\,Fe_2(O\,H)_6 + 3\,K_4\,Fe\,Cy_6.$$

Letztere Umwandlung dient zur quantitativen Bestimmung des Berlinerblaus.

Kupfersulfat fallt braunrothes Kupferferrocyanid, Cu₂Fe(CN)₀, unloslich in verdunnten Sauren, loslich in Ammoniak. Kali- oder Natronlauge zersetzt den Niederschlag unter Fallung von Kupferhydroxyd.

Verdunnte Schwefelsaure zersetzt in der Warme Kaliumferrocyanid unter Entwicklung von Blausaure, concentrirte Schwefelsaure zerstort beim Erwarmen alle Ferrocyanverbindungen unter Entwicklung von Kohlenoxyd. Im Ruckstande bleiben die Sulfate der Metalle.

Aus den Losungen der Ferrocyanide eliminiren starke Mineralsauren die Ferrocyanwasserstoffsaure, welche durch Schutteln mit Alkohol in diesen übergeführt werden kann. Zersetzt man eine nicht zu verdunnte Lösung mit Salzsäure und überschichtet die Mischung mit Aether, so scheidet sich die Ferrocyanwasserstoffsäure an der Berührungsstelle krystallinisch aus.

Beim Erhitzen mit Quecksilberoxyd werden die gelosten Ferrocyanide, sowie die in Wasser unloslichen, darin suspendirten (z. B Berlineiblau), vollstandig unter Bildung von loslichem Quecksilbercyanid zersetzt

Das Verhalten der Ferrocyanide beim Erhitzen in wasseriger Losung für sich, oder beim Durchleiten von Luft, Kohlendioxyd, oder bei Gegenwart von Alkalien oder Sauren ist wichtig für den Nachweis von einfachen Cyaniden (z. B. Cyankalium) neben Ferrocyaniden.

Mit dieser Frage, welche für den forensischen Nachweis Bedeutung hat, haben sich u. A. die unten 2) angeführten Autoren befasst. Aus den verschiedenen Arbeiten geht hervor, dass Losungen von Ferrocyaniden in Wasser, sowie unlösliche in Wasser suspendirte Ferrocyanide beim Kochen unter Bildung von Blausaure zerlegt werden (Hilger und Tamba)

Ferro- und Ferricyankalium werden in wasseriger Losung beim Durchleiten von Kohlendioxyd erst zwischen 80 und 100° unter Bildung

¹⁾ In Band I, S 441 muss es m der Gleichung heissen 2 Fe₂Cl₆ anstatt 4 Fe₁Cl₇ — 2) E Jaquemin, Ann de Chim et de Phys [5] 4, 135 (1875), H Beckurts und P Schonfeld. Zeitschi f anal Chem 23, 116 (1884), W J Taylor, ebenda 24, 259 (1885), A Hilger und K Tamba, ebenda 30, 529 (1891), W Autenrieth, Aich d Pham 231, 99 (1893), S Lopes,

Quantitative Bestimmung der Ferricyanwasserstoffsaure. 693

von Blausaure zerlegt (Hilger und Tamba). Nach Autenrieth wird Ferrocyankaliumlosung durch Kohlendioxyd schon bei 72 bis 74° zersetzt. In Wasser suspendirtes Berlinerblau und Kupferferrocyanid werden bei 100° durch Kohlendioxyd zerlegt (Hilger und Tamba). Dagegen liefern Losungen von Ferro- und Ferricyaniden, welche mit Natriumcarbonat alkalisch gemacht wurden, bei der Destillation im Kohlendioxydstrome bei 50 bis 60° keine Blausaure (Hilger und Tamba). Ebenso geben Ferrocyanide, wenn sie mit Natriumhydrocarbonat destillirt werden, keine Blausaure (Jaquemin, Autenrieth). Nur die beiden letzteren Verfahren sind daher geeignet, um einfache Cyanide (ausgenommen Quecksilbercyanid) neben Ferrocyanid nachzuweisen (Jaquemin, Hilger und Tamba, Autenrieth, Maisel).

Q a titative Besti mung.

Die Bestimmung der loslichen Ferrocyanide gründet sich auf die Oxydation derselben zu Ferricyaniden mittelst Kaliumpermanganat. Die Methode ist also eine maassanalytische 1):

$$10 K_4 Fe Cy_6 + 2 K Mn O_4 + 8 H_2 SO_4 = 10 K_3 Fe Cy_6 + 2 Mn SO_4 + 6 K_2 SO_4 + 8 H_2 O.$$

Die vereinfachte Gleichung

$$2 H_4 Fe Cy_6 + 0 = 2 H_3 Fe Cy_6 + H_2 O$$

zeigt den Sauerstoffverbrauch bei der Oxydation.

Als Titerflussigkeit benutzt man entweder eine hundertelnormale Permanganatlosung, wenn sie vorrathig ist, oder man lost etwa 0,5 g Kaliumpermanganat zu 1 Liter. Den Titer derselben stellt man am besten direct auf reines, lufttrockenes, krystallishtes Kaliumfernocyanid Man lost entweder 20 g zu 1 Liter, oder weniger zu einem entsprechend kleineren Volumen auf, so dass jedenfalls 10 ccm der Losung 0,2 g des Salzes enthalten, welche mit 100 bis 200 ccm Wasser verdunnt und mit verdunnter Schwefelsaure stark angesauert werden Die Titration nimmt man entweder in einer Porzellanschale oder in einem auf weisses Papier gestellten Becheiglase vor, indem man das Peimanganat in der Kalte zufliessen lasst, bis die Flussigkeit gerade i othgelb getaibt Da hier nicht die bekannte reine Rosafarbung des Chamaleons auftritt, so wiederholt man die Titerstellung am besten einige Male, um einen Mittelweith zu erhalten. Um sich auf die Likennung des richtigen Faibentones einzuuben, kann man einen Tropten der Flussigkeit auf Porzellan mit einem Tropfen Eisenchloridlosung vermischen, wobei keine Blaufaibung mehr auftreten darf

Ein schafferes Erkennungsmittel für die Vollendung der Reaction besteht nach W. F Gintle dann, dass man der Losung eine Spur

¹⁾ E de Haen, Ann d Chem 90, 160 (1854) — 7) Zeitschi i anal

eines loslichen Eisenoxydsalzes zusetzt. Die dadurch erzeugte blaue Farbung der Losung geht beim Zusatz der Schwefelsaure in Blaugrun uber, welches sich so lange erhalt, bis alles Ferrocyanid oxydirt ist, wobei der Umschlag in Gelb stattfindet. Hierdurch wird das Ende der Operation angezeigt. Ein weiterer Zusatz von Chamaleon bewirkt den Uebergang in Rothgelb.

Bei der eigentlichen Titration verfahrt man genau wie bei der Titerstellung. Man hat nur darauf zu achten, dass die zu titrirende Menge Substanz und das Volumen der Losung dieselben sind wie bei der Titerstellung. Da letztere auf Kaliumferrocyanid selbst gemacht wird, so ist die Berechnung ausserst einfach.

Um unlösliche Feirocyanide, z. B. Berlinerblau, nach dieser Methode zu analysiren, kocht man dieselben mit Kalilauge. Das in den meisten Fallen als Hydroxyd abgeschiedene Metall wird abfiltrirt und das gebildete Kaliumferrocyanid im Filtrat nach dem Ansauern titrirt, wie vorhin angegeben

Handelt es sich um die Bestimmung der Metalle in loslichen Ferrocyanverbindungen, z. B des Kaliums und des Eisens im Kaliumferrocyanid, so zersetzt man die Losung nach H. Rose und R. Finkener¹) durch Kochen mit Quecksilberoxyd (vergl. S. 676). Die Zersetzung erfolgt in der Weise, dass alles Cyan mit dem Quecksilber verbunden als Quecksilbercyanid in Losung bleibt neben Kaliumhydroxyd, wahrend das Eisen als Hydroxyd sich abscheidet. Um die Losung vom Eisenhydroxyd und vom überschussigen Quecksilberoxyd klar abfiltriren zu konnen, versetzt man die trübe Flussigkeit, nachdem sie einige Minuten gekocht hat, tropfenweise mit Salpetersaure, bis die alkalische Reaction beinahe verschwunden ist. Das Gemenge von Eisenhydroxyd und Quecksilberoxyd wird mit heissem Wasser ausgewaschen und nach dem Trocknen im Platintiegel geglüht und gewogen. Das Eihitzen muss anfangs mit Vorsicht geschehen, weil sonst die Quecksilberdampfe etwas Eisenoxyd mitreissen konnen.

Hat das Kochen des Salzes mit Quecksilberoxyd in einer Platinschale stattgefunden, so lasst sich eine auf dem Platin festhaftende dunne Schicht von Eisenhydroxyd nicht anders als durch Auflosen in einigen Tropfen Salzsaure entfernen. Man zersetzt dann diese Losung durch Ammoniak und bringt die geringe Menge Eisenhydroxyd zu dem schon ausgewaschenen Hauptniederschlage und wascht nochmals aus, wober das chlorammoniumhaltige Waschwasser verworten wird.

Zur Bestimmung des Kaliums verfahrt man zunachst, wie S. 676 zur Cyanbestimmung beschrieben wurde, welch letztere also eventuell hier gemacht werden kann, und trennt das Kalium in der vom Cyansilber abfiltritten Flussigkeit nach den gewohnlichen Methoden

Weber die Bestimmung des Berlinerblaus, welches ebenfalls eine

695

Ferrocyanverbindung ist, siehe weiter unten bei der Analyse der Gasreinigungsmasse.

Ferricya ide.

Der Ausgangspunkt fur die Darstellung der Ferricyanide ist das Kaliumferrocyanid, welches sich durch Oxydation mittelst Chlor, Brom, Bleisuperoxyd u. s. w. in Kaliumferricyanid, K₃ Fe(CN)_b, umwandelt.

Jod oxydirt Kaliumferrocyanid in neutraler, alkalischer und saurer Losung nur theilweise zu Ferricyanid (vergl S. 697).

Eisenvitriol tallt in der neutralen oder sauren Losung des Salzes einen tiefblauen Niederschlag von Ferro-Ferricyanid, Fe; [Fe(CN),]2 (Turnbull's Blau).

$$2 K_3 Fe(CN)_6 + 3 FeSO_4 = Fe_3 [Fe(CN)_6]_2 + 3 K_2 SO_4$$

Der Niederschlag ist in Salzsaure unloslich; Alkalihydroxyde zersetzen ihn leicht, weshalb er in mit Kalilauge versetzter Lösung nicht entsteht. In diesem Falle verlauft die Reaction unter Umwandlung des Kaliumferricyanids in Kaliumferrocyanid und Abscheidung von Ferrihydroxyd.

$$\begin{array}{l} 2 \, \text{K}_3 \, \text{Fe} \, \text{Cy}_{5} \, + \, 2 \, \text{Fe} \, \text{SO}_4 \, + \, 6 \, \text{KOH} = 2 \, \text{K}_4 \, \text{Fe} \, \text{Cy}_6 \, + \, \text{Fe}_2 \, \text{(OH)}_{5} \\ + \, 2 \, \text{K}_2 \, \text{SO}_4. \end{array}$$

Die Umwandlung des Niederschlages von Ferro-Ferricyanid durch Kalilauge kann man als in zwei Phasen verlaufend darstellen:

$$Fe_3(FeCy_6)_2 + 6KOH = 3Fe(OH)_2 + 2K_3FeCy_6,$$

wobei also zunachst das Ferro-Ferricyanid in Ferrohydroxyd und Kaliumferricyanid zerlegt wird. Letzteres, welches in alkalischer Losung oxydirend wirkt, wandelt das Ferrohydroxyd in Ferrihydroxyd um wobei es selbst in Kaliumferrocyanid übergeführt wird

$$2 \; \mathrm{Fe} \, (\mathrm{OH})_2 \; + \; 2 \; \mathrm{K}_3 \, \mathrm{Fe} \, \mathrm{Cy}_6 \; + \; 2 \; \mathrm{K} \, \mathrm{OH} = \mathrm{Fe}_2 (\mathrm{OH})_6 \; + \; 2 \; \mathrm{K}_4 \, \mathrm{Fe} \, \mathrm{Cy}_6.$$

Eisenchlorid giebt keinen blauen Niederschlag, sondern nur eine dunkelbraume Farbung (Unterschied von den Ferrocyaniden)

Die vorhin erwahnte oxydirende Wirkung des Kaliumferricvanidzeigt sich auch an Blei- und Chromoxydsalzen Kocht man eine alkalische Bleilosung auf Zusatz von Kaliumferricyanid, so scheidet sich Bleisuperoxyd aus

$$Pb(NO_3)_2 + 2K_3FeCy_6 + 4KOH = PbO_2 + 2K_4FeCy_6 + 2KNO_3 + 2H_2O$$

Fuhrt man die Reaction, wie es üblich ist, in der beschriebenen Weise aus, so scheidet sich das Superoxyd zum grossten Theil als nissiende Schicht auf der Glaswand ab, oder es lost sich ab und schwimmt als glanzende Flitter in der Flüssigkeit umher. Einen eigentlichen Niederschlag erhalt man, wenn man zuerst die Bleilosung mit der Ferreyanidlosung mischt und dann Natronlauge hinzufugt und zum Kocher.

Versetzt man eine Chromchloridlösung mit einem grossen Ueberschuss von Kalı- oder Natronlauge und fugt, ohne zu erhitzen, allmahlich Kaliumferricyanidlosung hinzu, so geht die grune Farbe in reines Gelb uber, infolge Bildung von Kaliumchromat:

$$Cr_2Cl_6 + 6K_3FeCy_6 + 16KOH = 2K_2CrO_4 + 6K_4FeCy_6 + 6KCl + 8H_2O.$$

Kupfersulfat erzeugt einen gelbgrunen, in Salzsaure unlöslichen Niederschlag von Kupferferricyanid, Cu₃ (FeCy₆)₂ (Unterschied von Kaliumferrocyanid).

Die Alkaliferricyanide werden durch Schwefelammonium, sowie durch Schwefelwasserstoff in neutraler und saurer Losung unter Abscheidung von Schwefel zu Ferrocyanid reducirt.

Durch Kochen mit Natronlauge werden die unloslichen Ferricyanide meistens unter Abscheidung des Metalloxyds zerlegt. Unter Umständen findet hierbei ein Oxydationsprocess statt, wie oben am Turnbull's Blau, an Bleioxyd und Chromoxyd gezeigt wurde. Die Losung enthalt demnach entweder nur Natriumferricyanid oder ein Gemenge desselben mit Ferrocyanid.

Die Ferricyanide verhalten sich beim Gluhen, beim Erhitzen mit Schwefelsaure, ferner beim Kochen mit Wasser, mit oder ohne Durchleiten von Kohlendioxyd, sowie in Gegenwart von Alkalihydrocarbonat ahnlich wie die Ferrocyanverbindungen (S. 691 ff.).

Qua titative estimmu g.

Die directe Titration der Ferricyanide auf jodometrischem Wege, welche von E. Lenssen¹) angegeben und von C. Mohr²) verbessert wurde, beruht auf folgender Grundlage. Losungen von Kaliumferricyanid und Jodkalium wirken nicht auf einander ein; setzt man jedoch concentrirte Salzsaure hinzu, so setzen sich die freie Ferricyanwasserstoffsaure und Jodwasserstoffsaure in dei Weise um, dass Ferrocyanwasserstoffsaure gebildet und freies Jod ausgeschieden wird, welches mit Thiosultat titrirt werden kann.

$$2 H_3 FeCy_6 + 2 HJ = 2 H_4 FeCy_6 + J_2$$

Vorstehende Umsetzung findet jedoch nur dann statt, wenn man die Salze in moglichst wenig Wasser lost, concentrate Salzsaure zugiebt und dann erst mit Wasser verdunnt, so dass die Umsetzung also eine Folge der Einwirkung der concentraten freien Sauren auf einander ist. Verdunnt man die Losung vor dem Zusatz der Salzsaure, so findet man weniger freies Jod, weil in verdunnter Losung Ferricyanwasserstoffsaure neben Jodwasserstoffsaure bestehen kann. Es findet thatsachlich beim Verdunnen der concentraten Losung, in welcher die Jodausscheidung

Quantitative Bestimmung der Ferricyanwasserstoffsaure

erfolgt ist, eine oxydirende Wirkung des freien Jods auf die Ferrocyanwasserstoffsaure unter Ruckbildung von Ferricyanwasserstoffsaure statt:

$$2 H_4 FeCy_6 + J_2 = 2 H_3 FeCy_6 + 2 HJ.$$

Die Methode in dieser Form leidet also an einer Unsicherheit, welche C. Mohr durch einen Zusatz von Zinklosung beseitigt hat. Zinkferrocyanid wird von freiem Jod nicht angegriffen, und Zinkferricyanid 1st in Salzsaure etwas loslich. Diese Eigenschaften der beiden Zinksalze kommen nun bei der Reaction in folgender Weise zur Verwerthung. Versetzt man eine verdunnte Losung von Kaliumferricvanid und Jodkalium mit Salzsaure, so enthalt die Lösung nach dem oben Gesagten sowohl Ferricyanwasserstoffsaure neben Jodwasserstoffsäure als Ferrocyanwasserstoffsaure neben freiem Jod. Fügt man nun eine Zinklosung hinzu, so wird die Ferrocyanwasserstoffsaure unter Bildung von Zinkferrocyanid eliminirt, und das freie Jod ist auf letzteres Salz ohne Einwirkung. Die Ferricyanwasserstoffsaure bildet Zinkterricyanid, welches aber, wie bemerkt, von Salzsäure in geringem Maasse gelost wird. Die hierbei frei werdende Ferricyanwasserstoffsaure wird von der Jodwasserstoffsaure zu Ferrocyanwasserstoffsaure reducirt, welche sich mit dem Zink verbindet, so dass in fortschreitender Weise alles Zinkferricyanid unter Abscheidung der entsprechenden Jodmenge reducirt wird

Demnach verfahrt man zur Ausfuhrung der Methode wie folgt Man versetzt die verdunnte Losung des Kaliumferricyanids mit festem Jodkalium, danach mit concentrirter Salzsäure, bis die Saure entschieden vorwaltet, und fügt einen Ueberschuss von eisenfreier Zinkvitriollosung hinzu, wodurch die Jodabscheidung in der oben erorterten Weise vervollstandigt wird. Alsdann stumpft man die freie Saure mit Natriumhydrocarbonat in geringem Ueberschuss ab, versetzt mit Starkelosung und titriit mit Zehntelnormal-Thiosulfat bis zur Entfarbung. Die Endieaction erfolgt in Gegenwart des weissen Zinkniederschlages mit voller Scharfe

Man kann die Titiation auch so ausführen, dass man zur braunen alkalischen Flussigkeit zuerst einen geringen Ueberschuss von Thiosultat zufügt und diesen mit Zehntelnormal-Jodlosung bis zur Blaufarbung zurücktitint.

Reduction des Kaliumferricyanids zu Kaliumferricyanid und Titration des letzteien mit Permanganat. Man eihitzt die mit Kalilauge stalk alkalisch gemachte Losung des l'erricyanids zum Kochen und fügt eine kalt gesattigte Losung von Eisenvitriol hinzu Anfangs schlagt sich gelbes Ferrihydroxyd nieder (vergl S 692), wenn alles Ferricyanid reduciit ist, fallt auch Ferrohydroxyd aus, welches sich mit dem Ferrioxyd zu schwalzem, was erhaltigem Ferri-Ferroxyd verbindet. Dieser Farbenubergang des Niederschlages ist ein Zeichen da-

schwierig absetzt, so verdunnt man die Flussigkeit auf 300 ccm, filtrirt zwei Proben von 100 ccm ab, sauert stark mit Schwefelsaure an und titrirt das gebildete Kaliumferrocyanid mit Chamaleon nach S 693.

Die Reduction lasst sich nach W. F. Gintl¹) sehr bequem mit Natriumamalgam bewirken. Man bringt die concentrirte, neutrale oder alkalische Losung nebst einigen erbsengrossen Stuckchen Natriumamalgam am besten in eine schief zu stellende Probirrohre, weil darin die gesammte Lösung infolge des Kreisstromes am schnellsten mit dem Amalgam in Beruhrung gebracht wird. Die Reduction ist ohne Anwendung von Warme in etwa 10 Minuten vollendet; man giesst vom Quecksilber ab und verfahrt wie vorhin.

Specielle Methoden.

Bestimmung des Berlinerblaus in ausgebrauchter Gasreinigungsmasse.

Die Gasreinigungsmassen bilden wegen ihres Gehaltes an Berlinerblau zur Zeit das wichtigste Rohmaterial zur Darstellung von Kaliumferrocyanid, weshalb die sogenannte Blaubestimmung eine wichtige technische Operation geworden ist. Obgleich es nun eine grosse Anzahl von Methoden zur Bestimmung des Ferrocyangehaltes im Berlineiblau giebt, welche alle mit reiner Substanz richtige Resultate liefern, so ist man doch noch nicht im stande zu entscheiden, welche von diesen Methoden in ihrer Anwendung auf die Gasreinigungsmassen die richtigeren Resultate liefert. Der Grund hierfur liegt in der noch mangelhaften Kenntniss der Zusammensetzung dieser Massen, welche selbst in ein und demselben Betriebe vieltach wechselt. Der Werth der Massen wird namlich nicht allein bedingt durch den Gehalt an Ferrocyan, welches in Foim von Berlinerblau fertig gebildet dann vonkommt, sondern auch durch das wahrend der Veraibeitung gebildete Feirocyan. Die am meisten angewandte und aneikannte Methode ist die

Blaubestimmung nach O. Knublauch²), eben weil sie sich zur Extraction der Ferrocyanverbindungen eines ahnlichen Verfahrens bedient wie die technische Verarbeitung der Massen und daher den Werth derselben, im Princip wenigstens, so genau wie moglich bestimmt

Das Verfahren im allgemeinen besteht in der Umsetzung des unloslichen Berlinerblaus in losliches Feriocyankalium durch Digerinen der Masse mit Kahlauge, in der Fallung des Berlinerblaus durch Feriolosung. Reinigung desselben durch Waschen und in der nochmaligen I mwandlung des Berlinerblaus durch Kahlauge, wonach man das erhaltene Kahumferrocyanid bestimmt

Herstellung der Durchschnittsprobe und Wasserbestimmung. Da die Massen sehr ungleich zusammengesetzt sein konnen, so

 $^{^{1}}$) Zertschr † anal Chem 6 447 (1867) - 2) Journ † Gasbeleuchtung

Die getrocknete Masse wird alsdann fein zeirieben und bis auf den letzten Rest durch ein Sieb von etwa 360 Maschen pro Quadratcentimeter gesiebt. Beigemengte Substanzen, wie Sagemehl welche nicht durch dieses Sieb gehen, werden für sich so viel als möglich zeikleinert und mit dem feinen Pulver gut gemischt.

Extraction und Reinigung des Berlinerblaues Man übergiesst 10 g dieses fein gepulverten Materials in einem 250 ccm-Kolben mit 50 ccm 10 procentiger Kahlauge und lasst die Mischung unter haufigem Umschutteln 16 Stunden lang über Nacht stehen. Es genugt, dass man während zwei Stunden abends und zwei Stunden morgens haufig umschuttelt. Das Digeriren muss bei gewohnlicher Temperatur stattfinden, weil beim Erhitzen sich ein Theil des in der Gasteinigungsmasse enthaltenen Schwetels in der Lauge autlost. Man fullt mit

Volumen des vom Pulver verdrangten Wassers entsprechen. Danach wird umgeschuttelt und durch ein trockenes Filter filtrirt.

Das alkalische Filtrat enthalt ausser dem aus der Zersetzung des Berlinerblaues stammenden Kaliumferrocyanid Substanzen, welche eine directe Titration mit Kupferlosung storen wurden, unter diesen das nie fehlende Rhodankalium (siehe Bemerkungen). Zur Reinigung von diesen Substanzen fallt man das Berlinerblau wieder aus, indem man 100 ccm des Filtrates (= 4 g Substanz) in 25 ccm einer salzsauren Eisenchloridlosung, die in einem Becherglase auf etwa 80° erwarmt wurde, unter Umruhren und Erwarmen einfliessen lasst. Die Eisenchloridlosung enthalt im Liter 60 g Eisenchlorid und 200 ccm Salzsaure vom specifischen Gewicht 1,19.

Da das Filtriren und Auswaschen von Berlinerblau mit Schwierigkeiten verknupft ist, so thut man gut, sich an die von Knublauch gegebene Vorschrift zu halten. Man filtrirt die heisse Flussigkeit durch ein Faltenfilter (etwa 12 cm Durchmesser) in einem Heisswassertrichter ab, indem man vor neuem Aufgiessen die Flussigkeit wieder erwarmt und das Filter bedeckt halt. Das Auswaschen geschieht mit heissem Wasser ein oder zwei Mal. Bei zu lange fortgesetztem Auswaschen geht Berlinerblau durchs Filter. Man kann auch den Niederschlag erst nach dem Absetzen abfiltriren; falls man die Analyse unterbrechen muss, so ist es am besten, den Blauniederschlag etwa nach dem Abfiltriren feucht stehen zu lassen, nicht die Losungen.

Man bringt den Niederschlag sammt dem Filter in das Becherglas zuruck, übergiesst mit 20 ccm der 10 procentigen Kalılauge, wobei man die Klumpchen mit dem Glasstabe zertheilt, fugt etwas Wasser hinzu und erwarmt gelinde Die Zeitheilung des Niederschlages muss sorgfaltig vorgenommen werden, damit man von der vollstandigen Zersetzung des Beilinerblaues überzeugt sein kann. Hierauf wird die Flussigkeit nebst dem aus Eisenhydioxyd und den Filterfasern bestehenden Biei in einen Messkolben von 250 ccm gespult. Bevor man zur Maike auftullt, uberzeugt man sich durch Zusammenbringen eines Tropfens der Losung mit Nitroprussidnatrium, ob die Losung Schwefel enthalt dieses der Fall, so fugt man 1 bis 2 g frisch gefalltes Bleicarbonat zum Inhalte des Kolbens, fullt bis zur Marke auf, schuttelt um und filtrirt Tritt nicht sofort eine ausgesprochene Schwefelreaction ein, so unterlasst man den Zusatz von Bleicarbonat. Nach Knublauch's Versuchen ist das Volumen der festen Koiper in dei Losung so gering, dass dasselbe vernachlassigt werden kann.

Zur Titration der erhaltenen Kaliumferrocyanidlosung ist Chamaleon (S. 693) nicht anwendbar, weil selbst nach Entfernung des Rhodans noch oxydibare Stoffe in grosser Menge vorhanden sind, welche die Resultate viel zu hoch ausfallen lassen wurden. Knublauch bedient sich deshalb der Methode, welche E. Bohlig¹)

fur technische Zwecke angegeben hat, wenn es sich darum handelt, Ferrocyanid neben anderen auf Chamaleon einwirkenden Substanzen (Rhodan) zu bestimmen. Diese Methode beruht auf der Ausfallung des in saurer Losung befindlichen Ferrocyans durch Kupfersalz, wobei das Ende der Reaction durch Tupfelung in der Weise erkannt wird, dass ein Tropfen der Flüssigkeit mit Ferrichlorid keine Blaufarbung mehr giebt.

Zur Titerstellung der Kupferlosung lost man 12 bis 13 g reinen Kuptervitriol zu 1 Liter und genau 4 g reines Kaliumferrocyanid (K4 Fe Cy6 + 3 H2 O) zu 1 Liter. 50 oder 100 ccm Ferrocyanidlosung (= 0,2 oder 0,4 g Salz) werden mit 2,5 oder 5 ccm verdunnter Schwefelsaure (1 Thl. H2SO4 und 5 Thle. Wasser) angesäuert und mit der Kupferlosung titrirt. Um die ganzliche Ausfallung des Ferrocyanids zu erkennen, bringt man von Zeit zu Zeit einen Tropfen der Losung auf Filtrirpapier und in einiger Entfernung davon einen Tropfen verdunnte Eisenchloridlosung. An der Stelle, wo die sich ausbreitenden Flussigkeiten in einander fliessen, entsteht, so lange noch Ferrocyan in Losung 1st, eine blaue Farbung. Der Kupferferrocyanidniederschlag, welcher etwa mit dem Tropfen aufs Papier gebracht wird, kommt, wenn man auf diese Art verfahrt, nicht mit der Eisenchloridlosung in Berührung, dieser Umstand ist wichtig, weil der Niederschlag mit Eisenchlorid ebenfalls eine Blaufarbung erzeugt. Da die Endreaction zuletzt um so langsamer auftritt, je weniger Ferrocyan noch in Losung ist, so ist es zur Erzielung übereinstimmender Resultate nothig, eine gewisse Zeit, etwa zwei Minuten, innezuhalten, nach welcher keine Blaufarbung mehr auftieten darf. Wie bei allen Titrationen mit Tupfelreaction giebt der eiste Versuch wegen des haufigen Entnehmens der Tropfen nur ein angenahertes Resultat, bei einem zweiten Versuch fugt man sofort annahernd die gefundene Menge Kupferlo-ung hinzu und braucht dann nicht so viele Tropten herauszunehmen.

Die Titiation des nach S. 700 erhaltenen alkalischen Filtiats geschieht nun wie die Titerstellung unter Beobachtung derselben Versuchsbedingungen. Man sauert 50 ccm (= 0,8 g) oder 100 ccm (= 1,6 g Masse) desselben mit 2,5 oder 5 ccm Schwefelsaure an und titint wie angegeben

Die Endreaction kann ausser durch Tupfeln auch in der Weise angestellt werden, dass man, wenn dieselbe durch Tupfeln annaheind eineicht ist, eine kleine Menge Flussigkeit durch ein sehr kleines, wenn nothig doppeltes Filter abfiltrirt und nut einem Tropten verdunnter Eisenchloridlosung versetzt. Die hierbei auftretende Blauung ist auf weisser Unterlage viel schaifer zu erkennen als auf dem Tupfpapier Die Losung darf naturlich keine Spur des Niederschlages einhalten (siehe oben). Ist genugend Kupfer zugesetzt worden, so tritt anstatt des blaulichen Farbeitones meistens ein braunlicher ein, eine Reaction

bestimmte Zeit eingehalten werden, z. B. 1/4 bis 1/2 Minute. Knublauch unterscheidet demnach zwischen Tupftiter und Filtrirtiter. Der Filtrirtiter ist immer wenigstens etwas hoher als der Tupftiter, auch bei der Titerstellung der Kupferlosung mit reinem Kaliumferrocyanid. Man kann den einen oder den anderen, oder auch das Mittel aus beiden der Berechnung zu grunde legen. Bei der Analyse der Gasreinigungsmassen ist der Unterschied zuweilen erheblicher; man kann auch hier den einen oder den anderen Titer nehmen, so lange die Differenz nicht über 0,6 ccm auf 8 bis 12 ccm verbrauchte Kupferlösung betragt. Da der Tupftiter aber besonders nach der Behandlung mit Bleicarbonat niedriger ausfallt, so empfiehlt Knublauch, wenn diese Operation ausgeführt werden musste, nur nach dem Filtrirtiter zu berechnen.

Wenn der Unterschied zwischen Tupftiter und Titrirtiter grosser ist als 0,6, kann nach Knublauch weder der eine noch der andere Titer als richtig angenommen werden. Für diesen Fall hat der genannte Autor ein etwas umstandliches Correctionsverfahren angegeben, auf welches indess, da dasselbe selten in Anwendung kommt, hier nur hingewiesen werden soll (loc. cit. S. 493).

Die Berechnung geht aus von der Titerstellung der Kupferlosung, durch welche an direct erfahrt. 1 ccm Kupferlosung =ng (K₄FeCy₆ + 3 H₂O). Dieser Werth muss in Gramm Berlinerblau ausgedrückt werden; nach der Gleichung

$$3 (K_4 \operatorname{FeCy_6} + 3 H_2 O) + 2 \operatorname{Fe_2 Cl_6} = \operatorname{Fe_4} (\operatorname{FeCy_6})_3 + 12 K Cl + 9 H_2 O$$

ergiebt sich die Proportion 1259,16 854,32 =n x, woraus x=0,6785 n Das heisst 1 ccm Kupferlosung entspricht 0,6785 n g Berlinerblau, diese Menge ist enthalten in 0,8 g oder in 1,6 g trockener Substanz, ie nachdem man (S 701) 50 oder 100 ccm des Filtrats titrirt hat. Man hat nur noch das Resultat auf die ursprungliche feuchte Masse, deren Wassergehalt man bestimmt hat, umzurechnen.

Bemerkungen.

Bohlig hat die Titration des Kaliumferrocyanids gerade für Losungen emptohlen, welche Rhodanverbindungen enthalten und deshalb nicht mit Chamaleon titriit werden konnen. Die Reaction verlauft in der Weise, dass zunachst alles Ferrocyanid an Kupfer gebunden ausfallt.

Ein Uebeischuss von Kupfer wurde allerdings mit Rhodan leagiren, indem sich eine smalagdgrune Farbung von Kupferchodanid bildet. Da aber die Endreaction mit Eisenchlorid das Verschwinden des gelosten Ferrocyanids anzeigt, so ist die Anwesenheit von Rhodan ohne Ein-

schriebenen Weise zu entfernen, weil auf alle Falle die Schärfe der Endreaction dadurch erhoht wird.

Was die ubrigen Methoden zur Bestimmung des Berlinerblaues in den Gasreinigungsmassen betrifft, so muss ich mich auf die Quellenangabe, sowie eine kurze Darstellung des Princips derselben beschranken. Eine allgemeine Uebereinkunft über die Anwendung der einen oder anderen Methode besteht nicht und ist auch wohl bezüglich der bis jetzt bekannten Methoden nicht zu erwarten, weil ein Verfahren, welches in der einen Fabrik gute Resultate liefert, auf die in einer anderen Fabrik erzeugte Masse nicht anwendbar ist. Meistens giebt deshalb jede Fabrik in ihren Verkaufsbedingungen die zu benutzende Methode an.

Nach der Methode von C Moldenhauer und W. Leybold¹), welche auf der Eisenbestimmung im Ferrocyan beruht, wird die Masse ahnlich wie nach Knublauch durch Natronlauge auf Zusatz von Natriumcarbonat in der Warme zersetzt und das Filtrat zur Verflüchtigung des Ammoniaks bis auf einen kleinen Rest concentrirt. Letzterer wird durch Eindampfen mit Schwefelsaure in Sulfat verwandelt, gegluht, um die organischen Substanzen zu zerstoren, und das Eisensalz mittelst Zink zu Oxydulsalz reducirt, welches mit Permanganat titrirt wird. Enthalten aber die alkalischen Auszuge ausser dem Ferrocyanid noch andere Eisenverbindungen, so leuchtet ein, dass die Methode zu hohe Werthe geben muss, wie F. Auerbach²) hervorgehoben hat.

Nach Leybold³) soll Eisen, welches nicht als Ferrocyan vorhanden ist, bei der ersten Filtration als Schwefeleisen zurückbleiben, indem der Schwefel der Masse mit dem Alkali Sulfid bildet, welches die Eisenverbindungen in Schwefeleisen umwandelt. Hierbei wird aber vorausgesetzt, dass dieses Eisen nur in solcher Verbindung zugegen ist, aus welcher es durch die gewohnlichen Reagentien abgeschieden wird, eine Voraussetzung, die sich auf keine sicheren Thatsachen stutzt

The abgeanderte Methode von K. Zulkowsky⁴), ursprunglich für die Analyse der Blutlaugensalzschmelze bestimmt, geht ebenfalls wie die Knublauch'sche von der Herstellung eines alkalischen Auszuges aus und bezweckt die Bestimmung des Ferrocyanids. Die Titration wird aber in diesem Auszuge selbst, also ohne vorherige Fallung von Beilinerblau, nach dem Ansauern mit Schwefelsaure mittelst Zinksulfat ausgeführt. Die Endreaction ist eine Tupfelprobe mittelst Ferrichlorid oder nach R Gasch⁴) mittelst Cranacetat

Die Methode ist auch von Kochendorfer) vervollkomminet worden. Sie hat den Vortheil, dass Alkalisulfide in der Losung die Titration nicht storen.

¹⁾ Journ f Gasbel 32, 155 (1889) — 2) Ebenda 39, 258 (1895) — 3) Zeitschi f and Chem 32, 571 (1893) — 3) Dingler's polyt Journ 249, 168 (1883) — 5) Journ f Gasbel 32, 966 (1889) — 6) Lunge-Bock-

Die Methode von H. Drehschmidt¹) grundet sich auf die Bestimmung des Cyans nach Umwandlung des Ferrocyans in Quecksilbercyanid. Man kocht die in Wasser vertheilte Masse langere Zeit mit Quecksilberoxyd auf Zusatz von Ammoniumsulfat. Letzterer Zusatz hat den Zweck, das freie Alkali in Sulfat zu verwandeln, wahrend das freie Ammoniak durch das Kochen ausgetrieben wird. In Gegenwart von freiem Alkali und gleichzeitig von Ammoniak wird nicht alles Cyan in losliches Quecksilbercyanid übergeführt. Das in der Losung befindliche Rhodan wird durch nachherigen Zusatz von Mercuronitrat und Ammoniak abgeschieden, wodurch gleichzeitig das Chlor gefällt wird. Aus der ammoniakalischen Losung des Quecksilbercyanids wird das Quecksilber durch Zinkstaub abgeschieden. Das gebildete Ammoniumcyanid wird mit überschussiger Silberlosung gefällt und der Silberüberschuss nach Volhard titrirt (vergl. auch S. 673).

Da nach Burschell²) die Rhodanverbindungen durch Mercuronitrat nicht vollstandig abgeschieden werden, so combinirt dieser Autor die Methode von Drehschmidt mit der von Knublauch, indem er zuerst das Berlinerblau fallt und dieses mit Quecksilberoxyd zersetzt. Diese Combination halt auch Lubberger³) für nothig, weil einzelne Massen das Cyan in Verbindungsformen enthalten konnen, aus denen es bei der ublichen fabrikatorischen Behandlung nicht als Ferrocyan gewonnen wird (vergl. Knublauch S. 698)

O. Bernheimer und F. Schiff⁴) haben versucht, das nach Knublauch's Verfahren gefallte Beilinerblau durch Glühen in Eisenoxyd umzuwandeln und aus diesem den Gehalt der Masse an Berlineiblau zu berechnen. Sie haben auch in dem gefallten Beilinerblau den Stickstoff des Cyans nach Kjeldahl bestimmt. In beiden Fallen wurden hohere Resultate eihalten als nach Knublauch-Bohlig.

Nach der Methode von A. O. Nauss') wird das nach Knublauch

gefallte Berlinerblau direct mit Normallauge titriit. Das Blau wird mit überschussiger 1 , 10-Normalnatronlauge in der Siedelitze zersetzt und dei Ueberschuss an Lauge mit $\frac{1}{50}$ -Normalsaure zurücktitriit, wobei der durch das wieder entstehende Berlinerblau bewirkte Uebergang der goldgelben Farbe der Losung in Grunlichgelb als Endreaction dient.

Aus den Versuchen von H Luhrig⁶), welcher die meisten Methoden vergleichsweise gepruft hat, geht hervor, dass es eine Methode, welche in allen Fallen als Normalmethode betrachtet werden konnte, zur Zeit noch nicht giebt.

Zur Untersuchung von Losungen, welche, wie die Cyanidlaugen von der Goldextraction die verschiedenartigsten Cyanverbindungen enthalten, wie Cyankalium, freien Cyanwasserstoff, Doppelcyanide, Rhoda-

¹⁾ Jouin f Gashel 35, 221, 268 (1892) — 2) Ebenda 36, 7 (1893) — 5) Ebenda 41 124 (1898) — 3) Chemi-Zito 26, 227 (1902) — 5) Jouin f

nide, Ferro- und Ferricyanide und daneben sonstige, die Titrationen storende Bestandtheile, sind allgemein gültige Methoden noch nicht aufgestellt worden. Dagegen liegen mehrere Veroffentlichungen einzelner Methoden vor, welche wohl nur fur die betreffenden Laugen, an denen sie erprobt wurden, Gultigkeit haben, und auf welche ich hier nur hinweise: J. E. Glennell, Bestimmung von Cyan in unreinen, besonders zinkhaltigen Losungen, Chemical News 71, 274 (1895); Derselbe, Bestimmung einfacher Cyanide neben zusammengesetzten und in Gegenwart gewisser anderer Substanzen, ebenda 72, 227 (1895); W Bettel, Technische Analyse der Losungen vom Cyanidprocesse, ebenda 72, 286, 298; W. J. Sharwood, Journal of the American Chemical Society 19, 400 (1897).

Metha .

Eigenschaften.

Das Methan (Grubengas, leichtes Kohlenwasserstoffgas) ist ein Gas ohne Farbe, Geruch und Geschmack, welches mit schwach leuchtender, blaulicher Flamme verbrennt. Sein specifisches Gewicht auf Luft = 1 bezogen ist 0,5530, 1 Liter wiegt bei 0° und 760 mm Druck unter 45° Breite im Meeresniveau 0,71506 g 1).

1 Vol. Wasser absorbirt bei to nach Bunsen

$$0,05449 - 0,0011807 t + 0,000010278 t^2,$$

demnach 0,034987 Vol. bei 20°.

1 Vol. Alkohol absorbirt bei to nach Carius.

$$0.522586 - 0.0028655 t + 0.0000142 t^2$$

demnach 0,47096 Vol. bei 20°.

Die vollstandige Verbrennung des Gases mit Sauerstoff findet nach folgendem Volumverhaltniss statt

$$CH_4 + 2O_2 = CO_2 + 2H_2O_1 - Vol = 1 Vol$$

Die Entzundungstemperatui liegt viel hoher als die des Wasserstoffs, weshalb es moglich ist, den Wasserstoff in Gemischen mit Methan zu verbrennen, ohne dass das Methan angegriffen wird (vergl. S. 73 ff.).

Mit Sauerstoff oder Luft in gewissen Verhaltnissen gemischt, bildet das Methan explosive Gasgemenge, die Explosion ist am starksten bei dem durch die obige Gleichung ausgedrückten Mischungsverhaltnisse 1 Vol. CH4 auf 2 Vol. Sauerstoff oder 10 Vol. Luft. Gemenge, welche auf 1 Vol. Methan weniger als 3 oder mehr als 15 Vol. Luft enthalten, sind nicht explosiv.

Das Methan bildet em kraftiges Reductionsmittel für Metalloxyde. Auf Kaliumpermanganatlosung wirkt es dagegen nur langsam ein. Ein Absorptionsmittel für Methan ist nicht bekannt, weshalb das Gas neben Wasserstoff und Stickstoff den nicht absorbirbaren Gasrest bei der absorptiometrischen Gasanalyse bildet. Da es auch keine charakteristischen Reactionen auf Methan giebt, so fallt sein Nachweis mit der quantitativen Bestimmung zusammen, und diese geschieht stets durch Verbrennung entweder nach erfolgter Verbrennung oder Absorption des Wasserstoffs mittelst Palladium (S. 73 ff.) oder durch gemeinsame Verbrennung mit dem Wasserstoff (siehe die folgenden Methoden).

Qua titative Besti mu g.

Methan wird immer durch Verbrennung bestimmt. Abgesehen von der bei verhaltnissmassig niedriger Temperatur stattfindenden Verbrennung mittelst Palladium, welche indess haufiger zur Bestimmung des Wasserstoffs als des Methans angewandt wird (S. 73 ff.), sind vier Verbrennungsmethoden in der Gasanalyse gebiauchlich

- 1. Durch Explosion (S. 69),
- 2 durch die elektrisch glühende Platindrahtspirale,
- 3. durch die Platincapillare und
- 4. durch Kupferoxyd.

Von diesen Methoden erfordern die beiden ersteren die Anwendung des elektrischen Stromes.

1. Bestimmung des Methans durch Verbrennung in der Explosionspipette. Handelt es sich um Verbrennung von reinem Methan, so darf man, um das nothige Volumen Sauerstoff im Gemisch zu haben $(1 \, \text{CH}_4 + 10 \, \text{Luft})$, hochstens etwa 9 ccm Methan in eine Gasburette von 100 ccm Inhalt fullen, der übrige Theil der Burette wird mit Luft gefullt $(11:1 = 100:x, x = 9.09 \, \text{ccm CH}_4)$ Die Operationen selbst sind S. 71 beschrieben. Nach der Explosion führt man den Gasrest behufs Messung in die Burette zurück und darauf in eine Kalipipette über (S 660), durch nochmäliges Messen in der Burette erfahrt man das Volumen des Kohlendioxyds, welches gleich ist dem Volumen des Methans (S. 705).

Soll ein Gemenge von Methan und Luft, wie es die schlagenden Wetter bilden, durch Explosion analysirt werden, so muss dem in der Burette abgemessenen Gasgemisch noch Wasserstoff hinzugefugt werden (S. 72), um ein explosives Gemenge zu erhalten Das durch Absorption in der Kalipipette verschwundene Gasvolumen giebt, wie vorhin, das Volumen des Methans an.

Zur Bestimmung des Methans neben Wasserstoff eignen sich die nachfolgenden, nicht auf Explosion beruhenden Methoden besser, überhaupt umgeht man das Explosionsverfahren, wenn es andere gleichwerthige Methoden giebt

2. Bestimmung des Methans durch Verbrennung mittelst

Diese Methode hat der vorigen gegenuber den Vorzug, dass sie auf Gasgemische (CH₄, O, N, H) von beliebigem Methangehalte, besonders auf Grubenwetter mit geringem Methangehalte anwendbar 1st, ohne dass ein Zusatz von Wasserstoff nothig ist.

Dass mit Sauerstoff oder Luft gemischtes Methan bei gelindem etallischem Palladium nicht verbrennt, wurde S. 73, 74 Erhitzen mit erwähnt. Bei heller Rothgluth findet die Verbrennung dagegen statt und zwar auch beim Erhitzen mit Platin. Da bei der zu beschreibenden Methode die Erhitzung des Metalls in Form von Draht durch den elektrischen Strom erfolgt, so benutzt man besser Platindraht, weil derselbe in hoher Temperatur grossere Festigkeit zeigt als Palladiumdraht. Die Eigenschaft des genannten Gasgemisches, in Beruhrung mit gluhendem Platin ohne Explosion zu verbrennen, wurde zuerst von J. Coquillion 1) erkannt und zur Construction eines sogen. Grisoumeters, d. h. eines speciellen Apparates zur Bestimmung des Methans in schlagenden Wettern (grisou), verwerthet. Cl. Winkler²) hat die Methode unter Benutzung der Hempel'schen Apparate weiter ausgehildet. Sein Verbrennungsapparat besteht aus der Fig. 6, S. 13 abgebildeten Pipette, in welche von unten ein die beiden Elektroden tragender Gummistopfen eingesetzt ist. Die Elektroden bestehen aus 5 mm dicken Messingdrahten von 175 mm Lange und sind unten und oben mit Klemmschrauben zum Befestigen der Leitungsdrähte hezw. der Platinspirale versehen. Um die Elektroden in ihrer Stellung zu einander zu befestigen, schiebt man einen doppelt durchbohrten Kork uber dieselben. Die Spirale stellt man her, indem man einen 0,35 mm dicken Platindraht in etwa sechs Windungen über eine 1.3 mm dicke Stricknadel wickelt. Damit die obere Wolbung der Pipette nicht zu heiss wird, führt man die Elektroden nur so weit in das Gefass ein, dass die Spirale 2 bis 2,5 cm von der Wolbung absteht. Die Pipette wird mit Wasser gefullt, letzteies bis an das obere Ende e, des Capillarrohres (Fig. 6, S. 13) emporgesogen und das Schlauchstuck mit einem Quetschhahn verschlossen

Ausfuhrung der Verbrennung. Das zu untersuchende Gas darf ausser Methan kein verbrennbares Gas enthalten. Es wird ferner vorausgesetzt, dass das Gasgemisch durch Absorption nach einander befreit wurder von Kohlendioxyd durch Kahlauge, von schweren Kohlenwasserstoffen durch rauchende Schwefelsaure, von Sauerstoff durch Phosphor oder Pyrogallat (S. 6 ft.), von Kohlenoxyd durch ammoniakalisches Kupterchlorur (S. 646), und dass in dem nicht absorbi baren Rest (Wasserstoff, Methan, Stickstoff) der Wasserstoff durch Palladium ber niedriger Temperatur verbrannt wurde (S. 73).

Das Gas wird in dei Hempel'schen Burette abgemessen, durch

¹⁾ Compt 1end 84, 458 (1877) - 2) Zeitschi f anal Chem 28, 286

Einsaugen von Luft mit einer uberschussigen Menge Sauerstoff gemischt (S. 74) und das Gesammtvolumen gemessen. Nachdem man Bürette und Pipette durch Zwischenschaltung der Capillare F (Fig. 4, S. 7) verbunden hat, schliesst man den Strom. Alsdann offnet man den Quetschhahn bei i ganz und lasst das Gasgemisch durch Heben des Niveaurohres, unter vorsichtigem Oeffnen des Quetschhahnes d, langsam in die Pipette übertreten, bis das Wasser aus derselben so weit verdrängt ist, dass die Platinspirale bloss liegt, worauf diese sofort in lebhaftes Glühen gerath. Man muss nun die Zuführ des Gases einen Augenblick unterbrechen und den Rest allmahlich nachfüllen, damit die Verbrennung ruhig und gefahrlos verlaufen kann; ein zu schnelles Nachfüllen kann Anlass zur Verbrennung unter Explosion geben.

Die ruhige Verbrennung verlauft dennoch sehr schnell und ist meist in einer Minute vollstandig. Danach unterbricht man den Strom, lasst das Glas der Pipette genugend abkuhlen und führt das Gemisch von Kohlendioxyd, Stickstoff und überschüssigem Sauerstoff in die Bürette zurück. Nach dem Schema

$$CH_4 + 2O_2 = CO_2 + 2H_2O_1$$

1 Vol. 2 Vol. 1 Vol.

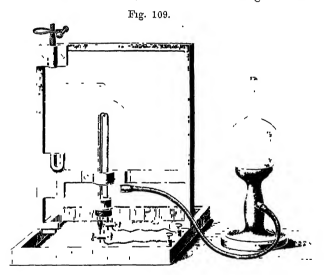
erhalt man das im angewandten Gasvolumen enthaltene Volumen Methan, wenn man einfach die Contraction misst, durch Halbiren der letzteren. Führt man dagegen das aus der Verbrennung resultirende Gasgemisch in eine Kalipipette über (siehe bei Kohlendioxyd) und misst danach die Gesammtcontraction, so ist diese durch 3 zu dividiren.

Enthält das zu untersuchende Gasgemisch genugend Sauerstoff, wie z.B. bei schlagenden Wettern, so kann die Verbrennung direct, eventuell nach vorhergehender Absorption von Kohlendioxyd und Kohlenoxyd vorgenommen werden.

L. M. Dennis und C. G. Hopkinsi) haben die im Vorstehenden beschriebene Methode in mehreren Punkten abgeandert, deren wichtigster darin besteht, dass das methanhaltige Gas nicht wie bei Winkler's Verfahren mit Luft gemischt allmahlich verbrannt wird, sondern, dass die ganze Menge des zu untersuchenden, sauerstofffreien Gasgemisches in die Verbrennungspipette eingefullt und, nachdem die Platinspirale zum Glühen gebracht, nun allmahlich mit Sauerstoff gemischt wird. Hierdurch wird erreicht, dass eine Explosion noch sicherer zu vermeiden ist als bei der vorhin beschriebenen Arbeitsweise, denn während bei letzterer zu Beginn des Versuches immer ein Theil des je nach seiner Zusammensetzung explosiven Gemisches mit dem glühenden Platindraht in Berührung kommt, hat man es bei diesem Verfahren, bei welchem brennbares Gas und Sauerstoff sich in getrennten Gefassen befinden, ganz in der Hand, die Zuführ des Sauerstoffs so zu reguliren, dass die Gase in dem Maasse zusammentreten, wie sie sich vereinigen,

und dass es wahrend der ganzen Dauer der Verbrennung nie zur Bildung eines explosiven Gasgemisches kommt. Die Möglichkeit der Bildung von Oxyden des Stickstoffs wird ebenfalls sehr beschrankt dadurch, dass anfangs zu wenig Sauerstoff dazu vorhanden ist, gegen Ende aber so hohe Temperaturen, wie sie zur Verbrennung von Stickstoff (z. B. bei der Explosion) nöthig sind, nicht mehr erreicht werden. Ein weiterer Vortheil ist der, dass man ein grosseres Gasvolumen, z. B. eine ganze Burettenfullung von 100 ccm, anwenden kann. Durch Benutzung von Quecksilber in der Pipette anstatt des Wassers können die Resultate nur an Genauigkeit gewinnen, da eine Absorption in der Pipette nicht stattfinden kann.

Die Anwendung von Quecksilber macht indess die Isolirung wenigstens einer der Elektroden, sowie die Herstellung derselben aus



Eisendraht nothig. Zur Isolirung umgiebt man die aus 3 mm dickem Eisendraht bestehende Elektrode bis zu ihrem oberen Ende mit einem oben und unten offenen Glasiohie und bewirkt den Verschluss des unteren Rohiendes durch Ueberziehen eines Stuckchens Schlauch, welches auf dem Rohr und auf dem vorstehenden Drahte festgebunden wird. Die zweite Elektrode geht direct durch den Kautschukstopfen, entweder parallel zur ersten oder wird, wie Dennis und Hopkins anempfehlen, in Form eines etwas dunneren Drahtes um das Glasrohr gewunden, so dass nur das obere Ende dieses Drahtes zum Einschalten der Platinspirale in genugendem Abstande von der ersten Elektrode steht. Durch letztere Anordnung wird die ganze Vorrichtung gegen

dicken Platindraht in 20 bis 30 Windungen zu einer Spirale von etwa 2 mm Durchmesser und befestigen die Enden durch einfaches Umwickeln um die Elektroden. Bevor man die Gluhvorrichtung in die Pipette einfuhrt, giesst man den Zwischenraum zwischen Glasrohr und Eisendraht voll Quecksilber mit der Vorsicht, dass keine Luftblasen eingeschlossen bleiben

Nachdem der Apparat zusammengesetzt ist, fullt man die Pipette bis zum oberen Ende des Capillarrohres durch Heben der Niveaukugel mit Quecksilber und schliesst den Quetschhahn Sollten sich noch Luftblasen in der Quecksilberfullung des Raumes zwischen Glasrohr und Elektrode (siehe vorhin) befinden, so erkennt man dies, wenn man eine mit der Mundung der Niveaukugel verbundene Wasserluftpumpe in Thatigkeit setzt; die Luftblase sammelt sich alsdann im oberen Theile der Pipette und muss durch Heben der Niveaukugel ausgetrieben werden.

Das zu untersuchende Gasvolumen wird in einer Hempel'schen Burette (S. 3, Fig. 1) über Quecksilber abgemessen; die Autoren benutzen zur genaueren Temperaturcontrole eine Burette mit Wassermantel. Um die Gase mit Wasserdampf zu sattigen, bringt man auf das Quecksilber in dem Messrohre ein Tropfchen Wasser.

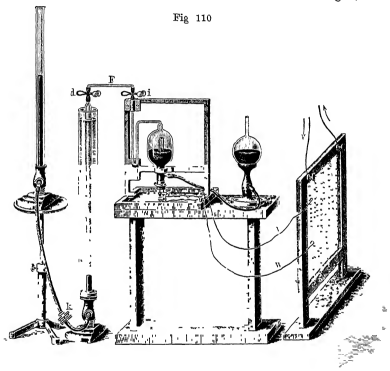
Ausfuhrung der Verbrennung. Man fuhrt das abgemessene Gas durch Heben des Niveaurohres der Burette und Senken der Niveaukugel in die Pipette über, schliesst letztere durch den Quetschhahn d (Fig. 110) und nimmt die Burette ab. Die Bürette wird alsdann mit einer mehr als hinreichenden Menge Sauerstoff gefüllt, die Verbindung mit der Pipette wiederhergestellt und das Volumen abgelesen Man stellt nun die Quecksilberoberflachen einerseits in Pipette und Niveaukugel, andererseits in Bürette und Niveaurohr in gleiche Hohen, so dass die eingeschlossenen Gase sich unter Atmospharendruck befinden, und schliesst den Schraubenquetschhahn k. Nachdem man das Niveaurohr der Bürette hoch gestellt hat (Fig. 110), öfinet man die Quetschhahne d und i ganz und bringt die Platinspirale durch Schliessen des Stromes ins Rothgluhen.

Jetzt lasst man durch vorsichtiges Oeffnen des Schraubenquetschhahnes k den Sauerstoff in langsamem, stetigem Strome, 10 bis 20 ccm in der Minute, in die Pipette eintreten, wodurch eine ruhige Verbrennung ohne Flammenerscheinung bewirkt wird. Nachdem aller Sauerstoff in die Pipette hinubergedruckt ist, mit der Vorsicht, dass kein Quecksilber in die Capillare F eintritt, erhitzt man die Spirale noch etwa 1 Minute lang zur Rothgluth, um eine vollstandige Verbrennung des Gases mit Sicherheit zu erzielen, wonach man den Strom unterbricht und abkuhlen lasst. Schliesslich wird der Gasrest aus der Pipette in das Messrohr zuruckgesogen und gemessen

Das Gesammtvolumen der der Verbrennung unterworfenen Gase

Aus der Differenz zwischen demselben und dem Volumen des Gasrestes ergiebt sich die Contraction. Man kann auch das gebildete Kohlendioxyd durch Absorption mit Kalilauge bestimmen, siehe S. 708, wo auch die Berechnung angegeben wurde.

Was die Menge der anzuwendenden Gasprobe betrifft, so richtet sich dieselbe nach folgenden Gesichtspunkten. Man wird wohl selten uber die Capacitat einer gewohnlichen Gasbürette von 100 ccm als obere Grenze hinauszugehen haben und muss auch dafur sorgen, dass



das Volumen des Gasiestes nicht infolge eines zu grossen Ueberschusses an Sauerstoff mehr betragt als das Volumen des Messrohres. Auf der anderen Seite muss in der Pipette wahrend der Verbrennung stets so viel Gas sein, dass das Quecksilber nicht mit der Spirale in Beruhrung kommt, weil sonst Kurzschluss entsteht. Letzterer Fall konnte z.B. eintreten, wenn man fast reinen Wasserstoff verbrennen wollte, wozu die Methode sich ebenfalls eignet. Man wurde die Schwierigkeit dadurch vermeiden, dass man 100 cm Wasserstoff mit etwa 95 ccm eines Gemisches von gleichen Volumen Sauerstoff und Luft verbrennt.

Die Starke des anzuwendenden elektrischen Stromes muss natur-

durch Probiren erreichen kann, indem man entweder einen zu starken Strom durch direct eingeschaltete Widerstande vermindert oder den Strom für den Apparat als Zweigstrom an einem Widerstande entnimmt. Letzteres kann, wie Fig. 110 zeigt, in bequemer Weise dadurch geschehen, dass man die Enden der Zuleitungsdrahte v, w an einem einfachen Widerstande aus Neusilberdraht von 1,5 mm Dicke einhakt

Dennis und Hopkins haben beobachtet, dass in Gasen von geringerem Moleculargewicht ein bedeutend stärkerer Strom nothig ist, um die Spirale im Gluhen zu erhalten. Verbrennt man z. B. Wasserstoff, so findet man, dass der Strom, welcher die Spirale im reinen Wasserstoff nur zur Rothgluth erhitzte, dieselbe in dem schliesslichen Gemisch von Sauerstoff und Stickstoff so stark erhitzt, dass der Draht schmelzen kann. Man muss daher wahrend der Operation die Stromstärke entsprechend herabmindern.

Bestimmung von Methan neben Wasserstoff und Kohlenoxyd.

Wie vorhin erwähnt, kann die Verbrennung von Wasserstoff nach de Verfahren von Dennis-Hopkins ohne Gefahr einer Explosion bewirkt und dieses Gas unter den angegebenen Versuchsbedingungen bestimmt werden. Contraction \times $^2/_3$ = Volumen Wasserstoff.

Die Methode dient ferner zur Bestimmung des Kohlenoxyds. Aus der Contraction nach der Verbrennung ergiebt sich durch Multiplication mit 2 das Volumen Kohlenoxyd; denn nach dem Schema

$$2 CO + O_2 = 2 CO_2$$

 $2 Vol + 1 Vol = 2 Vol$

betragt die Contraction 2+1-2=1, d. 1. die Halfte des Volumens Kohlenoxyd.

Absorbirt man aber das gebildete Kohlendioxyd durch Kalilauge, so betragt die Gesammtcontraction nach der Absorption 2+1— 0=3, das Kohlenoxydvolumen ist also gleich $^2/$; der Contraction.

Ebenso konnen Gemenge der drei Gase oder zweier derselben nach dieser Methode analysirt werden, ohne den Wasserstoff (nach S.73 oder 75) oder das Kohlenoxyd (nach S 646) zu eliminiren. Es folgen hier die Entwicklungen der zur Berechnung nothigen Formeln, wobei als bekannte Grossen die an der Buiette abgelesenen Gasvolumen vor und nach den Verbrennungen und Absorptionen dienen, wahrend als Unbekannte die Volumen dei einzelnen Gase in Rechnung gestellt sind, der strengen Duichführung dei Rechnung halber ist, wie es ja auch meist der Wirklichkeit entspricht, ein indifferentes Gas (N) in den Ansatz der Gleichungen eingeführt worden. Diese Grosse verschwindet selbstverstandlich beim Auflosen der Gleichungen, da sie sich aus der Differenz zwischen dem Gesammtvolumen und den eigentlichen Unbekannten ergiebt. Die "Contraction" ist als iechnerische Grosse nicht

Bestimmung v. Methan neben Wasserstoff u Kohlenoxyd. 713

Die allen Operationen zu grunde liegenden Reactionsgleichungen sind

(I)
$$2 \frac{H_2}{2} + \frac{O_2}{1} = \frac{H_2}{0}0$$

(II) $2 \frac{CO}{2} + \frac{O_2}{1} = \frac{2 \frac{CO_2}{2}}{2}$
(III) $\frac{CH_4}{1} + \frac{2 \frac{O_2}{2}}{2} = \frac{CO_2}{1} + \frac{H_2}{1}0$;

aus (I) ergiebt sich, dass 1 Vol. Wasserstoff ½ Vol. Sauerstoff, und dass 1 Vol. Sauerstoff 2 Vol. Wasserstoff verbraucht, aus (II) und (III), dass die Volumen des gebildeten Kohlendioxyds denen des Kohlenoxyds bezw. des Methans gleich sind.

In allen nachstehenden Rechnungen bezeichnet

1. Wasserstoff und Kohlenoxyd. Es sei V_1 das Gesammtvolumen der zu untersuchenden Gasprobe plus Sauerstoff,

 V_2 das Volumen des Gasrestes nach der Verbrennung, V_3 das Volumen des Gasrestes nach der Absorption des Kohlendioxyds.

Dann ist

Nach der Verbrennung ist der Wasserstoff, x, verschwunden, der noch vorhandene Sauerstoff ist gleich dem ursprunglichen Volumen, o, weniger $\frac{x}{2}$, d i. dem zum Verbrennen von x Wasserstoff, und weniger

 $\frac{y}{2}$, d 1. dem zum Verbrennen von y Kohlenoxyd verbrauchten, also

$$V_2 = N + y + \left(o - \frac{x}{2} - \frac{y}{2}\right) \tag{2}$$

Nach Behandlung dieses Gasiestes mit Kalilauge ist y, d. 1 die dem ursprünglichen Volumen Kohlenoxyd gleiche Menge Kohlendioxyd verschwunden (siehe II), es ist also

$$V_{3} = N + \sigma - \frac{x}{2} - \frac{y}{2} \qquad (3)$$

Aus den drei Gleichungen ergeben sich die für die beiden eigentlichen Unbekannten nothigen zwei Gleichungen.

$$(1) - (2) = V_1 - V_2 = \frac{3 \cdot x}{2} + \frac{y}{2} \quad . \tag{4}$$

woraus

Durch Substituirung von (5) in (4)

$$V_1 - V_2 = rac{3}{2} + rac{V_2 - V_3}{2},$$
 $x = rac{2}{3} \Big(V_1 - V_2 - rac{V_2 - V_3}{2} \Big) {
m cem} \; {
m Wasserstoff}.$

Durch Substituirung des Werthes von x in (4) erhalt man:

Kohlenstoff

$$y = (V_2 - V_3)$$
 ccm Kohlenoxyd,
was sich auch aus (5), sowie nach dem zu II (S. 713) Bemerkten sofort

ergiebt. Hiernach bleibt nur noch die Berechnung der einzelnen Gasvolumen

in Procenten ubrig.

(N + x + y) : x = 100 : 0/0 H u. s. w.

Wasserstoff und Methan.

(5)

(3)

(4)

(5)

(1)

(2)

vor der verbrennung,
$$V_2 = N + z + \left(o - \frac{x}{2} - 2z\right) \quad . \tag{2}$$

nach der Verbrennung,

$$V_3 = N + o - \frac{x}{2} - 2z \cdot \cdot \cdot$$
nach der Absorption durch KOH.

 $V_1 - V_2 = \frac{3x}{2} + 2z \qquad .$

$$V_2 - V_3 = z$$

letzteren werth lur z in (4) ein, so ernalt man

$$V_1 - V_2 = \frac{3x}{9} + 2(V_2 - V_3),$$

woraus sich ergiebt

$$x = rac{2}{3} [\, V_1 \, - \, V_2 \, - \, 2 \, (V_2 \, - \, V_3)] \, {
m com} \, \, {
m Wasserstoff}$$

$$z = (V_2 - V_3) \text{ ccm Methan nach } (5)$$

3. Wasserstoff, Kohlenoxyd und Methan.

$$V_1 = N + x + y + z + o \quad . \quad .$$

$$V_2 = N + y + z + \left(o - \frac{x}{2} - \frac{y}{2} - 2z\right)$$

Bestimmung v. Methan neben Wasserstoff u Kohlenoxyd. 715

$$V_3 = N + \left(o - \frac{x}{2} - \frac{y}{2} - 2z\right) \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot (3)$$
nach der Absorption durch KOH.

In diesem aus Stickstoff und Sauerstoff bestehenden Gasreste muss nun der überschüssige Sauerstoff bestimmt werden, was dadurch geschieht, dass man ein beliebiges, aber mehr als zur Verbrennung des Sauerstoffs hinreichendes Volumen Wasserstoff in die Pipette bringt und den in der Burette enthaltenen Gasrest V_3 nach der S. 710 beschriebenen Weise in die Pipette überführt.

Das hierbei in Reaction tretende Gasvolumen ist also gleich

$$V_3 + H$$

oder

$$V_4 = N + \left(o - \frac{x}{2} - \frac{y}{2} - 2z\right) + H \cdot \cdot \cdot (4z)$$

vor der zweiten Verbrennung.

Der aus Stickstoff und uberschüssigem Wasserstoff bestehende Gasrest wird wieder in die Burette zuruckgebracht und gemessen, V_5 .

Die bei der Verbrennung von $\left(o-\frac{x}{2}-\frac{y}{2}-2z\right)$ ccm Sauerstoff verbrauchte Menge Wasserstoff ist nach (I) S. 713 gleich

$$2\left(o-\frac{x}{2}-\frac{y}{2}-2z\right).$$

Es ist daher

$$V_5 = N + H - 2\left(o - \frac{x}{2} - \frac{y}{2} - 2z\right) \qquad (5)$$
nach der Verbrennung.

Man hat hiernach die funf Gleichungen

$$V_1 - o = N + x + y + z$$
 (6)

$$V_2 - v = N - \frac{x}{2} + \frac{y}{2} - z \tag{7}$$

$$V_{+} - o = N - \frac{x}{2} - \frac{y}{2} - 2z \tag{8}$$

$$V_4 - o - H = N - \frac{x}{2} - \frac{y}{2} - 2z$$
 (9)

$$V_{s} + 2o - H = N + x + y + 4z$$
 (10)

Diese funf Gleichungen lassen sich in die fur die diei Unbekannten nothigen diei Gleichungen zusammenziehen.

(6)
$$-$$
 (7) $= V_1 - V_2 = \frac{3 \cdot x}{2} + \frac{y}{2} + 2 \cdot z$ (11)

$$(9)-(10) = V_4 - V_7 - 3 o = -\frac{3x}{2} - \frac{3y}{2} - 6z (13)$$

oder

$$\frac{V_4 - V_5 - 3 o}{3} = -\frac{x}{2} - \frac{y}{2} - 2 z$$
 (14)

Auflosung:

$$(11) + (14), x = \left(V_1 - V_2 + \frac{V_4 - V_5 - 3 o}{3}\right) \text{ccm Wasserstoff.}$$

Setzt man diesen Werth fur x und den aus (12) abgeleiteten Werth $z = V_2 - V_3 - y$ in (11) ein, so ergiebt sich:

$$V_{1} - V_{2} = \frac{3}{2} \left(V_{1} - V_{2} + \frac{V_{4} - V_{7} - 3 o}{3} \right) + \frac{y}{2} + 2 (V_{2} - V_{7} - y),$$

woraus der Werth fur y folgt:

$$y = \frac{1}{3} [V_1 - V_2 + 4(V_2 - V_3) + V_4 - V_5 - 3o]$$
 Kohlenoxyd.

Aus (12) folgt

$$z = V_2 - V_3 - y;$$

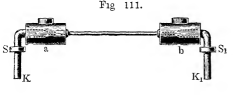
und durch Einsetzung des Werthes fur y.

$$z = \frac{1}{3} \left[-(V_1 - V_2) - (V_2 - V_3) - (V_4 - V_5 - 30) \right] \text{ Methan.}$$

Der Stickstoff ergiebt sich aus der Differenz

3. Bestimmung des Methans durch Verbrennen in Drehschmidt's Platincapillare.

Der elektrische Strom mit und ohne Induktionsapparat wird entbehrlich durch Anwendung der von H. Drehschmidt¹) eingefuhrten



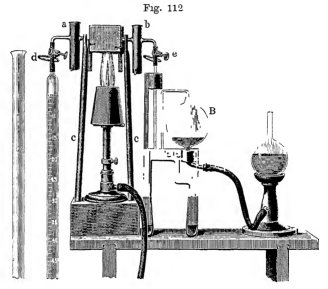
Capillare aus Platin, in welcher das mit Sauerstoff gemischte Methan beim Durchleiten gefahrlos verbrennt, wenn man das Rohr durch einen gewohnlichen Gasbrenner auf helle Roth-

gluth eihitzt Drehschmidt hatte dem Rohre die betrachtliche Lange von 200 mm gegeben, um zu verhindern, dass die Enden, an welche die zur Verbindung mit den Apparaten nothigen Kupferrohrstucke angelothet sind, zu heiss werden. Cl. Winkler hat diese Lothstellen mit Wasserkuhlung versehen und dadurch erreicht, dass das Rohr nui 100 mm lang zu sein blaucht. Das Platinrohr hat in der von Winkler angegebenen, in Fig. 111 dargestellten Form 100 mm Lange, 2,5 bis 3 mm

äusseren und 0,7 mm inneren Durchmesser und muss ohne Lothung hergestellt sein. Die Lothstellen, welche die Verbindungen mit den Kupferrohrstücken k und k_1 herstellen, befinden sich in den als Kuhlgefässe dienenden Behaltern a und b. Mittelst der Scheiben s und s_1 kann der ganze Apparat auf eine an einem Stativ verschiebbare Gabel aufgelegt werden.

Die Anordnung, welche W. Hempel dem Apparate gegeben hat, ist aus Fig. 112 ersichtlich; der Apparat ruht hier in den gabelformigen Enden der eisernen Träger c, c, und das Platinrohr ist zur besseren Concentration der Hitze von einem Kastchen aus Asbestpappe umgeben. a und b sind die Kühlwasserbehalter.

Es ist zweckmässig, das Platinrohr seiner ganzen Länge nach durch Einschieben von mehreren dunnen Platindrahten auszufüllen, hierdurch



wird das Volumen der Capillare noch vermindert und Explosion verhutet. Einer Explosionsgefahr wirkt auch die starke Abkuhlung durch das Wasser entgegen, zur großeren Sicherheit kann man nach Diehsichmidt feiner in die knieformig gebogenen kupfeinen Ansatzrohre zwei kurze Stuckchen Platindraht schieben, die man von solcher Dicke wahlt, dass sie die lichte Weite der Kupferrohren fast ausfullen, ohne indess dem Gasstrome zu großen Widerstand entgegenzusetzen. Die Ausfullung der Kupferrohren mit dunnem Platin- oder Kupferdraht leistet denselben Dienst

Zur Prufung des Apparates auf Inchtheit verbindet man das eine Ende desselben unter Zwischenschaltung eines Quetschhahnes mit einer rohre, saugt das Quecksilber in der Rohre empor und schliesst den Quetschhahn. Der Quecksilberstand muss dauernd unverandert bleiben, sowohl bei gewohnlicher Temperatur, als auch, nachdem das zum Gluhen erhitzte Platinrohr wieder erkaltet ist.

Zur Ausfuhrung des Versuches bringt man das nur Methan und Stickstoff (vergl. S. 707) enthaltende Gasgemisch in die Bürette, fugt ein genugendes Volumen Sauerstoff hinzu und verbindet die Burette mit der Platincapillare und der mit Wasser gefullten Pipette B. Nachdem man die Capillare auf helle Rothgluth gebracht hat, verbrennt man das Gas durch zwei- bis dreimaliges Hin- und Herleiten in der Weise, dass jede dieser Operationen drei bis vier Minuten, die ganze Verbrennung also etwa eine Viertelstunde dauert. Hierauf lässt man abkuhlen, misst das ruckstandige Gasvolumen, führt es in die Kalipipette (S. 660) behufs Absorption des Kohlendioxyds über und bestimmt die hierdurch bewirkte Contraction, welche gleich dem Volumen des Methans ist, vorausgesetzt, dass kein Kohlenoxyd, infolge unvollstandiger Absorption desselben, mehr vorhanden war.

Bemerkungen. Wenn eine Verbrennungsmethode zur Bestimmung von Methan, Wasserstoff und unter Umstanden Kohlenoxyd nicht im Princip auf der Explosion beruht und demnach in besonderen Apparaten, z. B. der Explosionspipette (S. 70, Fig. 23), ausgeführt wird, so ist eine der Hauptbedingungen natürlich der vollstandige Ausschluss einer Explosionsgefahr. Dieses wird durch die Coquillion-Winklersche Methode in der Ausführung nach Dennis-Hopkins (S. 708) in vollkommener Weise erreicht.

In Ermangelung eines starken elektrischen Stromes ist dagegen die Drehschmidt'sche Methode die zweckmassigste für technische Zwecke (Die Brauchbarkeit der letzteren zur Bestimmung von Stickoxydul und Stickoxyd wurde S. 446 und 449 gezeigt.) Die Anwendung von Sauerstoff anstatt Luft, welche infolge der Explosionssicherheit des Apparates gestattet ist, hat vor der Explosionsmethode den doppelten Vortheil, dass die Menge des zu untersuchenden Gases grosser sein kann und dass die Bildung von Oxyden des Stickstoffs vermieden wird. Der eistere Vortheil besteht bei der Dennis'schen Methode S. 708 in noch hoherem Grade. Der Sauerstoff braucht, wenn es auf eine Bestimmung des Stickstoffs nicht ankommt, nicht absolut stickstofffrei zu sein. (Vergl Organische Elementaranalyse bei Dennistedt's Methode)

Das Capillarrohr aus Platin muss die angegebene Wandstarke haben, weil dunnwandige Rohren leicht undicht werden oder überhaupt schwierig ohne Undichtigkeiten herzustellen sind. Die Rohre muss bis auf helle Rothgluth erhitzt werden, weil das schwer verbrennliche Methan bei dunkler Rothgluth fast unverandert bleibt.

Bezuglich der Brauchbarkeit der Methode auch für Gemische von Methan mit Wasserstoff und Kohlenoxyd gilt dasselbe wie für die vor-

angegeben sind. Wegen der Bequemlichkeit dieser beiden, nicht auf Explosion beruhenden Verbrennungsmethoden sieht man häufig von einer Absorption des Kohlenoxyds, welche unter Umstanden unvollstandig sein kann (vergl. S. 648), sowie von einer getrennten Verbrennung des Wasserstoffs mit Hulfe von Palladium (S. 73) ab und verbrennt die Gase zusammen nach einer dieser beiden Methoden.

Zur Erlauterung der bisher aufgeführten gasometrischen Methoden diene die Analyse eines Generatorgases nach Cl. Winkler, bei welcher Wasserstoff, Kohlenoxyd und Methan getrennt bestimmt wurden

wassersteam, management and management bestimms witten.	
Angewandtes Gasvolumen	99,7 ccm
A. Bestimmung der absorbirbaren Bestandtheile.	
1. Nach der Absorption mit Kalilauge (S. 660) 93,8, also 99,7 — 93,8 = Kohlendioxyd	5,9 ccm
2. Nach Absorption mit rauchender Schwefelsaure und Beseitigung des Sauredampfes in der Kalipipette	
93,7 ccm, also 93,8 — 93,7 = schwere Kohlen-	
wasserstoffe	0,1 ccm
3. Nach Absorption mit alkalischem Pyrogallat (S. 6)	
93.7 ccm, also $93.7 - 93.7 = Sauerstoff$	$0,0~\mathrm{ccm}$
4 Nach zweimaliger Absorption mit ammoniakalischem	
Kupferchlorur (S. 648) 71,5 ccm, also 93,7 — 71,5	
$=$ Kohlenoxyd \dots \dots \dots \dots \dots \dots	$22,2~\mathrm{ccm}$
Nichtabsorbirbarer Gasrest 71,5 ccm.	

B. Bestimmung des Wasserstoffs

Wenn ein nicht absorbirbarer Gasrest reich ist an Stickstoff, wie dies bei den Generatorgasen der Fall ist, so mischt man demselben reinen Sauerstoff anstatt Luft (S. 74) zu In den meisten Fallen 1st der Gehalt des Gases an Wasserstoff und Methan annahernd bekannt, so dass man abschatzen kann, ob der fur den Sauerstoffzusatz noch verfugbale Burettenraum hinreicht, um den ganzen Gasrest weiter ver-Da Generatorgase etwa 10 Proc. Wasserstoff und arbeiten zu konnen 5 Proc Methan enthalten, welche 5 bezw 10, also im ganzen 15 ccm Sauerstoff erfordern, so ist man beim vorliegenden Versuche in den genannten Bedingungen

Nichtabsorbirbarer Gasrest .	71,5 ccm
Gasrest + Sauerstoff 94,8 ccm	
4. Gasrest nach der Verbrennung unter Vermittelung	
von Palladiumasbest (S 73) 84,0 ccm	
also Contraction 94,8 - 84 = 10,8 ccm, woraus	
$\frac{2}{3}$. $10.8 = \text{Wasserstoff}$.	7,2 ccm

C. Bestimmung des Methans.

Da bei der vorigen Operation 94,8 — 71,5 = 23,3 ccm Sauerstoff hinzugefügt wurden und die 7,2 ccm Wasserstoff 3,6 ccm Sauerstoff verbraucht haben, so sind noch 23,3 — 3,6 = 19,7 ccm Sauerstoff vorhanden, welche mehr als ausreichend sind, um die vorausgesetzten 5 ccm Methan zu verbrennen.

Nach der Verbrennung in der Platincapillare (S. 716)
78,2 ccm und nach der Absorption mit Kalilauge 75,3 ccm,
also 78,2 — 75,3 = Methan 2,7 ccm

D. Bestimmung des Stickstoffs.

In dem bei A. verbleibenden nicht absorbirbaren Gasreste von 71,5 ccm sind nach B. 7,2 ccm Wasserstoff,

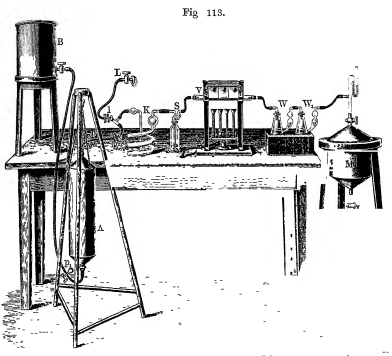
nach C. 2,9 " Methan,

somit zusammen 10,1 ccm brennbares Gas; also bleiben 71,5 — 10,1 = 61,4 ccm Stickstoff.

Durch Umrechnung der gefundenen Volumen von ${\rm CO_2}$, schweren Kohlenwasserstoffen, O, CO, H, CH₄, welche in 99,7 ccm enthalten sind, auf 100 ccm ergiebt sich die volumprocentische Zusammensetzung des Generatorgases.

4. Bestimmung des Methans durch Verbrennung Kupferoxyd1). Diese Methode wird nur in den Fallen angewandt, wo es sich um sehr geringe Mengen von Methan handelt, deren Bestimmung durch die im Vorhergehenden beschriebenen gasometrischen Methoden nicht moglich ist, sondern die Untersuchung grosser Gasvolumen erfordert. Fresenius hatte die Methode angegeben zur Bestimmung von Methan in Quellgasen. Nach Cl. Winkler benutzt man den Apparat Fig. 113 Die Gasprobe befindet sich in dem cylindrischen Behalter A (Fig. 105, S. 650), dessen unteres Ansatziohr durch einen Schlauch mit dem Wasserbehalter B verbunden ist, wahrend das obere sich durch einen die Schraubenklemme g tragenden Schlauch an den Apparat anschliesst. Der Apparat besteht aus den mit Kalilauge bezw. concentrirter Schwefelsaure beschickten Gefassen k, s, dem in einem kleinen Gasofen liegenden, mit Kupferoxyd gefullten Verbrennungsrohi V, den Volhard'schen Absorptionsflaschen W, W, und dem Aspirator M Um den Apparat vor der Operation mit kohlendioxydfreiei Luft fullen und nach der Verbrennung mit solcher auswaschen zu konnen, verbindet man die Winkler'sche Schlange Kdurch ein T-Rohr mit dem Hahn L eines in der Figur nicht gezeichneten Luftgasometers Schraubenklemmen q und l dienen zur Regulirung des Gas- und des Luftstromes.

Nachdem das Sammelgefass A, dessen Fullung und weitere Behandlung S. 649 beschrieben wurde, an seine Stelle gebracht worden ist, wird die Klemme g geschlossen, die Quetschhahne p, p_1 sowie der Hahn des Druckgefässes B werden dauernd geoffnet. Dann wird das Kupferoxyd zum Gluhen erhitzt und durch L, l einige Zeit Luft durch den Apparat geleitet, wonach man in jede der Vorlagen W, W_1 25 ccm titrirtes Barytwasser einfullt und dasselbe mit einigen Tropfen Phenolphtalein rothet. Bleibt das Barytwasser bei fortgesetztem Durchleiten von Luft klar, so schliesst man die Klemme l ab



Damit nun das aus dem Aspirator M ausgeflossene Volumen Wasser genau dem Volumen des durch den Apparat gegangenen Gases entspricht, offnet man zunachst die Klemme g so weit, dass die Flussigkeit in den Vorlagen W, W_1 emporsteigt und wohl auch eine einzelne Gasblase zum Austritt gelangt. Dann verbindet man den Aspirator mit W_1 und offnet den Ausflusshahn etwas, bis sich ein massiger Unterdruck am Manometer bemerkbar macht. Diesen Unterdruck einalt man wahrend der ganzen Dauer der Verbrennung und regelt den Zufluss des Gases durch die Klemme g so, dass etwa 200 Blasen in der

kolben unter dem Aspirator sich halbstundlich einmal fullt. Das ausgeflossene Wasser giesst man, wahrend der Abflusshahn am Aspirator vorubergehend geschlossen ist, in das Gefass B zuruck.

Wahrend die Operation im Gange ist, schuttelt man zuweilen den Inhalt der Vorlagen W, W₁, controlirt den Titer des Barytwassers in der Vorrathsflasche und notirt Temperatur und Barometerstand.

Es ist naturlich nicht immer nothig, den ganzen Inhalt des Gefasses A zu einer Operation zu benutzen, sondern man unterbricht den Versuch früher oder später, je nach der Menge des abgeschiedenen Baryumcarbonats. Soll der Versuch beendet werden, so lasst man den Literkolben noch einmal bis zur Marke voll laufen, schliesst zuerst den unteren Hahn am Aspirator, setzt das Zuleiten des Gases so lange fort, bis das Manometer Gleichgewichtszustand anzeigt, und schliesst dann erst die Klemme g. Unter diesen Umstanden ist das Volumen des ausgelaufenen Wassers gleich dem Volumen des durch den Apparat gegangenen Gases unter dem Druck der Atmosphare. Zum Auswaschen des Apparates saugt man mittelst des Aspirators bei geschlossener Klemme g und geoffneten Hahnen l, L etwa 2 Liter Luft hindurch, wonach der in K und S verbliebene Gasrest verdrangt ist.

Schliesslich titrirt man in jeder der beiden Vorlagen das nicht verbrauchte Baryumhydroxyd mit Oxalsaure zuruck und berechnet das Gewicht an Methan unter Berucksichtigung, dass 313,2 Gewichtstheile Ba $(0\,\mathrm{H})_2 + 8\,\mathrm{H}_2\,0$, welche gefallt wurden, 1 Mol. CO₂ oder 15,91 Gewichtstheilen CH₄ entsprechen, woraus sich mit Hulfe des Litergewichtes das Volumen n des verbrannten Methans bei 0^0 und $760~\mathrm{mm}$ ergiebt

Zur Umrechnung auf Volumprocente muss das Volumen des ausgelaufenen Wassers, welches gleich ist dem Volumen des durch den Apparat gegangenen, nicht verbrennlichen Gases, auf 0° und 760 mm und Trockenzustand reducirt werden (siehe S. 137). Der aus dieser Volumzahl ν berechnete volumprocentische Gehalt $\frac{100}{v}^{n}$ unterscheidet sich, da v hier sehr klein ist gegenüber n, kaum von dem nach der Formel $\frac{100}{n}$ berechneten Procentgehalt, welcher sich aus der Erwagung ergiebt dass n eigentlich enthalten ist nicht in v, sondern in (n+v) ccm

Das vom Barytwasser absorbite Kohlendioxyd kann naturlich nur in dem Falle auf Methan berechnet werden, wenn keine anderen verbrennbaren Kohlenstoffverbindungen im untersuchten Gase enthalten sind

Aethylen.

Das Acthylen (olbildendes Gas, schweres Kohlenwasserstoffgas) ist

$$C_2H_4 + 3O_2 = 2CO_2 + 2H_2O_1$$

1 Vol. 3 Vol 2 Vol.

Es hat das specifische Gewicht 0,9675 und das Litergewicht 1,25103 unter normalen Umstanden (S. 705). 1 Vol. Wasser absorbirt bei tonach Bunsen

$$0,25629 - 0,00913631 t + 0,000188108 t^2,$$

demnach 0,1488 Vol. bei 200.

1 Vol. Alkohol absorbirt bei to nach Carius:

$$3,594984 - 0,0577162 t + 0,000681 t^2,$$

demnach 2,7131 Vol. bei 200.

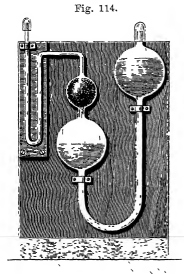
Die Eigenschaft des Aethylens, sich in concentrirter Schwefelsaure zu losen, ist wichtig für die quantitative Bestimmung. Während gewohnliche Schwefelsaure von 66° das Gas nur nach anhaltendem Schutteln absorbirt, bildet rauchende Schwefelsaure mit einem gewissen Gehalt an Anhydrid ein sehr wirksames Absorptionsmittel. Auch gesattigtes Bromwasser absorbirt Aethylen leicht und wird daher ebenfalls zur Entfernung des Gases aus Gemischen benutzt.

Was den qualitativen Nachweis des Aethylens anlangt, so beschränkt man sich in der Regel darauf, zunachst die Gegenwart von Kohlenwasserstoffen uberhaupt in einem Gasgemisch nachzuweisen, indem man das durch Kalılauge und ammoniakalisches Kupferchlorur von Kohlendioxyd und Kohlenoxyd, sowie durch Schwefelsaure von Wasserdampf befreite Gas uber gluhendes Kupferoxyd leitet. In einem an das Verbrennungsrohr sich anschliessenden leeren Glasrohre zeigt sich alsdann ein Beschlag von Wasser, und in einer mit dem leeren Glasrohre verbundenen Waschflasche mit Barytwasser bildet sich ein Niederschlag von Baryumcarbonat Erfolgt dann bei der quantitativen Untersuchung eine Volumabnahme durch Behandlung des Gasgemisches mit rauchender Schwefelsaure, so wird diese als Aethylen oder richtiger als schweie Kohlenwasserstoffe im allgemeinen aufgeführt. Denn diese Absorption erstreckt sich auch auf die Homologen des Aethylens, wie Propylen C. H., Butylen C4 H8, terner aut Acetylen C2 H2, sowie auf Benzol C6 H6 und Toluol C7 H8 Die hellleuchtende Flamme ist kein charakteristisches Merkmal, weil mit anderen Gasen verdunntes Acetylen dieselbe Flamme zeigen kann, und weil die Aethylenflamme selbst, falls das Gas mit brennbaren oder nicht biennbaien Gasen (Wasserstoff, Stickstoff) vermischt ist, entleuchtet wird

Quantitative Bestimmung.

Nach dem vorhin Gesagten geschieht die Bestimmung des Aethylens durch Absorption Nachdem man einem Gasgemisch das Kohlendioxyd in der Kalmmette (S. 660) entzogen hat, führt man es in die Pipette I is. 114

1,938 (bei 150) mit einem Gehalt von etwa 24 Proc. freiem Schwefelsaureanhydrid gefüllt ist.



Eine derartige Säure setzt unterhalb 150 Krystalle von Pyroschwefelsaure ab Der zulassige Absorptionswerth ist 8 (vergl. S. 9). Die in der kleinen Kugel enthaltenen Glassplitter dienen dazu, der Saure eine moglichst grosse Oberfläche zu geben, so dass eine einmalige Ueberfuhrung des Gases genugt, um die schweren Kohlenwasserstoffe, also das Aethylen, ohne namentlichSchutteln des Apparates, zu absorbiren. Das Aethylen geht dabei in Aethionsaure, C₂H₆S₂O₇, uber. Da sich hierbei aber etwas Schwefeldioxyd bilden kann und die Dampfe der rauchenden Schwefelsaure selbst eine starke Tension ausuben, so muss der Absorption immer eine einmalige Ueberfuhrung des Gasrestes in die Kalilauge folgen, ehe man zur Messung und weiteren Analyse des Gases (Absorption des Sauerstoffs u. s. w.) ubergeht.

Wegen der zerstorenden Wirkung, welche die rauchende Schwefelsäure auf den Kautschuk ausubt, saugt man die Saure in der Capillare der Pipette nie so hoch, dass sie die Kautschukverbindung berührt. Anderseits lasst man wegen der mit dem Zusammentreffen von Saure und Wasser verknupften Gefahr die Verbindungscapillare und das Schlauchstuck zwischen dieser und der Burette trocken (vergl. S. 7, 8). Der hierdurch verursachte geringe Fehler kann vernachlassigt werden. Im Ruhezustande ist die Pipette beiderseitig mit Glashutchen verschlossen, welche durch Gummninge abgedichtet sind.

Die Absorption des Aethylens und seiner Homologen durch Bromwasser kann in derselben Pipette Fig. 144 ausgeführt werden. Bromwasser wird durch einige Cubikcentimeter flussiges Brom, welches man hinzugiebt, in gesattigtem Zustande erhalten Die Kohlenwasserstoffe werden bei der Absorption in Bromide verwandelt. Ein nachtragliches Uebeituhren des Gasiestes in die Kalipipette behufs Absorption der Bromdampfe ist hier wie bei der Absorption durch rauchende Schwefelsaure geboten

Acetylen.

Das Acetylen ist ein farbloses Gas von eigenartigem Geruch, an agandat durch some blendend weisse Flamme aus-

$$2 C_2 H_2 + 5 O_2 = 4 CO_2 + 2 H_2 O_2 + 7 O_2 + 2 O$$

giebt 1 Vol. Acetylen bei der vollständigen Verbrennung 2 Vol. Kohlendioxyd und eine Contraction von 1½ Volumen. Sein specifisches Gewicht ist 0,8983, sein Litergewicht 1,1615 unter normalen Umstånden (S. 705).

Bei gewohnlicher Temperatur löst Wasser ungefahr sein gleiches Volumen Acetylen, Kochsalzlosung nimmt nur sehr wenig auf, weshalb man dieselbe in den zur gasvolumetrischen Bestimmung des Gases dienenden Apparaten anwendet (Bd. I, S. 800). Organische Lösungsittel losen das Gas in grösseren Mengen, z. B. Terpentinol 2, Amylakohol 3½, Chloroform, Benzol 4, Weingeist, Eisessig 6 Vol., Aceton lost bei 150 unter gewohnlichem Druck sein 25 faches Volumen auf. In a moniakalischer Kupferchlorurlosung erzeugt das Acetylen einen rothbraunen bis violetten Niederschlag von Acetylenkupfer, in ammoniakalischer Silberlosung einen weissen Niederschlag von Acetylenslber. Beide Reactionen werden auch zur Bestimmung des Acetylens benutzt (siehe weiter unten).

Die Kupferreaction dient besonders zum Nachweis des Acetylens im Leuchtgase. Zur Darstellung einer Cuprolösung verfährt man nach L Ilosvay v. N. Ilosva¹) in folgender Weise. Man löst 1 g Cuprinitrat in einem 50 ccm-Kolbchen in wenig Wasser, tröpfelt 4 ccm Ammoniak (20- bis 21procentig) hinzu und versetzt mit 3 g Hydroxylamin-chlorhydrat, schuttelt durch und fullt sofort mit Wasser auf 50 ccm auf. Nach wenigen Augenblicken ist die Losung entfärbt, indem das Cuprisalz durch das Hydroxylamin zu Cuprosalz reducirt wird. Zum Nachweis des Acetylens in Leuchtgas bringt man einige Cubikcentimeter des Reagens in einen Stopselcylinder von etwa 500 ccm Inhalt und leitet so lange Leuchtgas über die Flussigkeit, bis deren Farbe in Rosa umschlagt. Schliesst man alsdann den Cylinder und schuttelt gut durch, so entsteht der rothe Niederschlag von Acetylenkupfer.

Man kann den Versuch auch in der Weise anstellen, dass man eine Kugelrohre mit Baumwolle oder Glaswolle anfullt, diese mit dem Reagens befeuchtet und das Leuchtgas hindurchleitet.

Bemerkungen. Zur Erzeugung schon rother Niederschlage ist es nothig, die angegebenen Mengenverhaltnisse bei der Darstellung des Reagens annahernd einzuhalten. Die Empfindlichkeit der Losung erhalt sich etwa drei Tage lang, bei langerem Stehen geht das Cuprosalz wieder in das Cuprisalz über. Diese Oxydation lasst sich jedoch nach L Pollak durch Zusatz von Kupferdraht sehr verzogern, so dass eine solche Losung noch nach einem Jahr deutliche Reaction auf Acetylen giebt

Die ammoniakalische Silberlosung bildet nach S. A. Tucker und H. R. Moody¹) das einzige Mittel, um Acetylen und Aethylen zu trennen. Eine Lösung von 10 g Silbernitrat in 500 ccm Wasser, welche mit einigen Tropfen Salzsaure versetzt und mit Ammoniak schwach übersättigt wird, absorbirt Acetylen reichlich, wenn auch langsamer als ammoniakalische Kupferchlorurlosung Acetylensilber fallt aus, wahrend Aethylen nicht gelost wird. Die Kupferlosung nimmt Aethylen auf.

Die Metallniederschläge explodiren beim Erwarmen oder durch Schlag. Concentrirte Schwefelsaure absorbirt das Gas unter Bildung von Acetylschwefelsaure, weshalb es bei der absorptiometrischen Gasanalyse zugleich mit dem Aethylen und den ubrigen schweren Kohlenwasserstoffen entfernt wird.

Beim Durchleiten des Acetylens durch eine glühende Rohre oder beim Durchschlagen des elektrischen Funkens findet unter Warmeentwicklung Zersetzung in die Elementarbestandtheile statt, wobei keine Volumveränderung eintritt

$$C_2 H_2 = H_2 + C_2.$$
1 Vol. 1 Vol.

In der Regel werden dabei noch andere Kohlenwasserstoffe gebildet.

Mit Wasserstoff erhitzt, wandelt sich das Acetylen direct in Aethylen um:

$$C_2 H_2 + H_2 = C_2 H_4;$$

diese Verbindung findet auch bei gewohnlicher Temperatur statt, wenn Wasserstoff in statu nascendi in alkalischer Flussigkeit auf Acetylen einwirkt. Platinmohr veranlasst die Verbindung von Acetylen mit Wasserstoff zu Aethan $C_2\,H_6$.

Mit Chlor verbindet sich Acetylen entweder direct zu flussigem Acetylenchlorid, C₂H₂Cl₂, oder es zerfallt beim Entzunden des Gemisches unter Explosion in Chlorwasserstoff und Kohlenstoff.

$$C_2H_2 + Cl_2 = 2 HCl + C_2$$

Was die Wirkung des Acetylens auf den Organismus betrifft, so rühren eigentliche Vergiftungserscheinungen vom Gehalte an Phosphorwasserstoff her. Das reine Gas wirkt in grosserer Menge eingeathmet berauschend und betaubend, jedoch verschwinden die Wirkungen in frischer Luft meist schnell. Aus der Verbindung des Acetylens mit dem Hamoglobin des Blutes wird das Hamoglobin durch Schwefelammonium wieder regenerirt, im Gegensatz zum Kohlenoxyd (S. 643)

Quantitative Bestimmung.

Kommt es nur auf Entfernung des Acetylens aus einem Gasgemisch an, so absorbirt man es zusammen mit dem Aethylen durch rauchende Schwetelsaure (S. 723) – Zur quantitativen Bestimmung benutzt man die vorhin genannte Eigenschaft, mit Kupfer oder Silbei Verbindungen einzugehen, aus deren Metallgehalt sich der Gehalt an Acetylen berechnen lässt. Man leitet das Gasgemisch durch zwei mit ammoniakalischer Kupferchlorurlosung beschickte Volhard'sche Waschflaschen, filtrirt den rothbraunen Niederschlag ab und wascht ihn mit ammoniakhaltigem Wasser aus, bis das Filtrat farblos abläuft. Das feuchte Acetylenkupfer wird mit Salzsaure übergossen, wobei unter Entwicklung von Acetylen Kupferchlorur in Losung geht. Da die vollstandige Zersetzung aber schwierig ist, so trocknet man einfach das Filter sammt dem, nach der Behandlung mit Salzsaure noch unzersetzten Acetylenkupfer, ohne es auszuwaschen, verascht und lost das ruckstandige Kupferoxyd in einigen Tropfen Salpetersäure, welche man mit der salzsauren Losung vereinigt, wonach in der Losung das Kupfer bestimmt wird.

Nach R. Blochmann¹) besitzt der Niederschlag die Zusammensetzung $C_2H_2Cu_2O$, wonach derselbe auf 2 Atome Kupfer 1 Mol. Acetylen enthalt.

Eine concentrirte ammoniakalische Losung von Silbernitrat benutzt man zur Bestimmung des Acetylens im Leuchtgase, indem man etwa 100 Liter Gas in Zeit von 10 bis 12 Stunden durch zwei je 25 ccm des Reagens beschickte Volhard'sche Waschflaschen leitet. Das in der Regel durch Schwefelsilber geschwarzte Acetylensilber, C₂ H₂ Ag₂ O, wird abfiltrirt, mit Wasser gewaschen und auf dem Filter mit Salzsaure zersetzt, wobei es sich unter Acetylenentwicklung in Chlorsilber verwandelt. Letzteres wird durch Auflosen in verdunntem Ammoniak vom Schwefelsilber getrennt, durch Salpetersaure wieder ausgefallt und gewogen

¹⁾ Bei d deutsch chem Ges 7, 274 (1874)

lement r naly e org ni ch r Verbindung n.

Q alitative Ele e t ra alyse.

Der Nachweis des Kohlenstoffs lässt sich in der Regel durch Erhitzen der Substanz auf Platinblech führen. Der grössere Theil der organischen Verbindungen wird hierbei unter Abscheidung von Kohlenstoff, also unter Schwarzung zersetzt. Beim anhaltenden Gluhen verschwindet die schwarze Farbung infolge der Verbrennung des Kohlenstoffs, so dass eine Verwechslung mit unorganischen Substanzen, welche sich beim Erhitzen unter Abscheidung von schwarzem Oxyd, z B. Kupferoxyd, zersetzen, nicht moglich ist. Eine Anzahl organische Substanzen zersetzen sich indess beim Erhitzen ohne Abscheidung von Kohlenstoff oder sind unzersetzt fluchtig. In diesen Verbindungen kann man den Kohlenstoff nur dadurch nachweisen, dass man ihn durch Verbrennen zu Kohlendioxyd oxydirt und dieses in Kalkwasser einleitet. Man mengt zu dem Zweck die Substanz mit ausgegluhtem Kupferoxyd oder Bleichromat und erhitzt die Mischung in einer schwer schmelzbaren Glasrohre, wobei der Kohlenstoff auf Kosten des Sauerstoffs des Kupferoxyds bezw. der Chromsaure zu Kohlendioxyd verbrennt, welches, in Kalkwasser eingeleitet, Calciumcarbonat ausscheidet.

Wasserstoff giebt sich gleichzeitig bei der vorhin erwähnten Prufung auf Kohlenstoff zu erkennen, indem derselbe durch den Sauerstoff der Metalloxyde zu Wasser verbrennt, welches sich in den kalteren Theilen des Rohres verdichtet. Selbstredend muss die Substanz sowohl wie das Glasrohr und das Oxydationsmittel gut getrocknet sein.

Ein Gehalt an Stickstoff giebt sich bei manchen stickstoffreichen Substanzen durch den beim Erhitzen derselben auftretenden Geruch nach versengten Haaren oder Federn zu erkennen. Ist ein solcher Geruch nicht deutlich wahrnehmbar, so gluht man die Substanz mit einem grossen Ueberschuss von gepulvertem Aetzkali oder bequemer mit Natronkalk gemischt in einem schwer schmelzbaren Probirrohrchen und eikennt die Gegenwart von Stickstoff am Auftreten von Ammoniak Die Theorie dieser Reaction siehe bei der quantitativen Stickstoff-

Gewisse organische Substanzen geben die Reaction nicht, weil sie sich entweder verfluchtigen oder, anstatt Ammoniak, andere stickstoffhaltige Verbindungen liefern. In diesen Fallen benutzt man die auf alle stickstoffhaltige organische Substanzen anwendbare Reaction von Lassaigne, welche darin besteht, die Substanz in einem Probirrohrchen mit einem Stuckchen Kalium oder Natrium zu erhitzen, wobei sich Alkalicyanid bildet. Das Metall muss vollstandig verbrannt werden, weil sonst beim Losen des Ruckstandes in Wasser Explosion eintreten kann. Das gebildete Cyanid giebt sich beim Versetzen der Lösung mit Ferro-Ferrisalz und Ansauern mit Salzsäure durch Entstehung von Berlinerblau zu erkennen (S. 669).

Nitroverbindungen, d. h. organische Substanzen, welche Oxyde des Stickstoffs enthalten, geben beim Erhitzen in einem Probirrohre, oft unter Verpuffen, rothe Dampfe von salpetriger Saure oder Untersalpetersaure, welche Jodkaliumstarkepapier blauen.

Ed. Donath 1) grundet einen Nachweis des Stickstoffs auf die Bildung von salpetriger Saure bezw. Nitrit, welche erfolgt, wenn man die organische Substanz mit stark alkalischer Permanganatlösung kocht. Man bringt 0,03 bis 0,05 g der Substanz (je nach dem Stickstoffgehalt) in ein Kolbchen, fugt 0,5 bis 1 g gepulvertes Kaliumpermanganat und 15 bis 20 ccm bei gewohnlicher Temperatur vollstandig gesättigter Kalilauge hinzu, erhitzt zum Kochen und versetzt nachträglich eventuell mit so viel Permanganat, dass die Flussigkeit auch beim Kochen violett oder blaugrun bleibt Dann lasst man etwas abkuhlen, verdunnt massig mit Wasser, zerstort das überschussige Permanganat durch einige Tropfen Alkohol und filtrirt das Mangansuperoxyd ab. Das angesauerte Filtrat wird auf salpetrige Säure gepruft (S. 460).

Bekanntlich bildet sich bei dieser Reaction auch Ammoniak (vergl S. 164). Die Bildung von salpetriger Saure und unter Umstanden auch von Salpetersaure ist jedenfalls ein Grund, weshalb bei der Methode von Wanklyn u. s. w. (S. 164) nicht immer aller Stickstoff in Form von Ammoniak gefunden wird²).

Sauerstoft lasst sich direct nicht nachweisen. Ob Sauerstoff überhaupt vorhanden ist, ergiebt sich nach erfolgter quantitativer Bestimmung aller übrigen Elemente, indem man eine Differenz zwischen dem Gewichte der angewandten Substanz und der Summe aller gefundenen Elemente als Sauerstoff aufführt. Die Gegenwart oder Abweisenheit des Sauerstoffs beeinflusst weder den Nachweis noch die Bestimmung der übrigen Bestandtheile.

Zur Erkennung des Schwefels oxydirt man die Substanz entweder mit Salpetersaure oder Konigswasser oder mit einer Mischung von Salpetersaure und Kaliumchlorat, oder man schmelzt dieselbe mit einem Gemisch von Kaliumnitrat oder Kaliumchlorat und Soda Die gebildete Schwefelsaure wird wie gewohnlich mit Chlorbaryum nachgewiesen. Dass bei der Schmelzoperation die Alkoholflamme der Gasflamme vorzuziehen ist, wurde S. 219 begründet.

Eine schnell auszufuhrende Methode besteht darin, die Substanz mit metallischem Natrium oder Kalium zu erhitzen, wodurch Alkalısulfid gebildet wird, in welchem der Schwefel leicht zu erkennen ist. H. Vohl1) hat die Reaction zuerst zum Nachweis von Schwefel in unreinem Benzol benutzt. Man bringt 2 bis 3 g des wasserfreien Benzols in ein trockenes Reagensglas, fugt ein mit blanken Schnittflachen versehenes Stückchen Kalium von der Grosse einer halben Linse hinzu und erhitzt etwa 10 Minuten lang auf eine Temperatur, welche den Siedepunkt des Oeles nicht übersteigt Ein Schwefelgehalt giebt sich schon durch die rothliche Farbung, welche das Kalium infolge Bildung von Schwefelkalium annimmt, zu erkennen. Giebt man jetzt ein gleiches Volumen Wasser hinzu, so oxydirt sich das noch vorhandene metallische Kalium unter Wasserstoffentwicklung, und in der Losung lasst sich der Sulfidgehalt durch Nitroprussidnatrium (S. 219) nachweisen. Auch wenn der Schwefel in Form von schwefliger Saure in dem Oele enthalten ist, lasst er sich durch diese Reaction mit Kalium oder Natrium erkennen. Die Methode ist allgemein anwendbar, auch auf fluchtige Substanzen. Sie hat aber mit den vorhergehenden das gemein, dass sie einen Schwefelgehalt ganz im allgemeinen anzeigt, also ebensowohl Schwefel, welcher in organischer Verbindung, als solchen, welcher als Sauerstoffverbindung vorhanden ist.

Ueber die Anwendung von Zink anstatt des Kaliums siehe weiter unten beim Nachweis der Halogene

Zum Nachweis des nicht oxydirten Schwefels kocht man die Substanz mit starker Kalilauge, verdampft das Ganze fast zur Trockne, verdunnt mit wenig Wasser und pruft die Losung, welche den Schwefel in Form von Kaliumsulfid enthalt, entweder mit Nitroprussidnatium, oder man bringt sie in einen kleinen Kolben, welcher mit einem nicht fest schliessenden Stopfen und einem Trichteriohre versehen ist. In den Kolben hangt man einen mit Bleiessig getrankten Papierstreifen und giesst dann verdunnte Schwefelsaure durch den Trichter zur Losung Eine Schwarzung des Papierstreifens zeigt die Gegenwart von Schwefel an

H Vohl²) benutzt folgende Reaction zum Nachweis des nichtoxydirten Schwefels. Man eihitzt eine Mischung von 2 Vol Glycerin und 1 Vol Wasser im Kolben zum Sieden und setzt frisch bereitetes Calciumhydroxyd in kleinen Mengen hinzu, bis die Losung gesättigt ist. Danach fügt man frisch bereitetes Bleihydroxyd oder geschlaminte Bleiglatte ebenfalls im Ueberschuss hinzu und lasst einige Minuten lang

¹⁾ Dimelar's palet Town 168 40 (1868) - 2) Rea d dentrole chem Ges

schwach aufkochen. Nach dem Abkühlen im fest verschlossenen Kolben giesst man die klare Losung in eine gut verschliessbare Flasche ab. Erhitzt man mit diesem Reagens eine organische Substanz, welche Schwefel als solchen enthalt, so wird dieselbe infolge Bildung von Schwefelblei sofort geschwarzt. Fluchtige schwefelhaltige Substanzen mussen auf Zusatz dieses Reagens in der zugeschmolzenen Rohre erhitzt werden.

Anstatt der bleioxydhaltigen Kalklösung konnte man auch eine bleioxydhaltige Kalı- oder Natronlosung anwenden. Letztere haben indess die Eigenschaft, die meisten organischen Substanzen, auch wenn dieselben keinen Schwefel enthalten, zu schwarzen.

Um Phosphor nachzuweisen, behandelt man die Substanz mit Salpetersaure oder mit oxydirenden Schmelzmitteln, wie beim Nachweis des Schwefels angegeben wurde, und pruft die Losung mit Ammoniummolybdat.

Auch auf folgende Weise lasst sich Phosphor in vielen organischen Substanzen erkennen. Man verkohlt die Substanz im geschlossenen Porcellan- oder Platintiegel, pulverisirt die Kohle und vermengt dieselbe gut mit etwa ihrem halben Volumen Magnesiumpulver. Das Gemenge bringt man auf den Boden einer dünnwandigen, zur Spitze ausgezogenen Probirrohre und erhitzt ziemlich stark. Damit die sich ausdehnende Luft das leichte Kohlenpulver nicht herausschleudert, klopft man bei Beginn des Erhitzens an die Zange, wodurch dieser Uebelstand vermieden wird. Nachdem noch Verbrennungsgase entwichen sind, bemerkt man im Dunkeln ein Phosphoresciren im oberen Theile der Glasrohre, und an der Wand derselben scheidet sich etwas gelber oder 10ther Phosphor ab. Bricht man die Spitze der Rohre ab. lasst etwas Wasser durch die kleine Oeffnung eintreten und erhitzt ein wenig, so entwickelt sich aus dem gebildeten Phosphormagnesium Phosphorwasserstoff, der an seinem Geruche zu erkennen ist. Auch zersetzt sich dieses Gas zum Theil in der Rohre, so dass man im Dunkeln ein Leuchten wahrnimmt 1).

Nachweis von Chlor, Brom, Jod Der gewohnliche Nachweis der Halogene mittelst Silberlosung ist nur bei wenigen organischen Substanzen, wie den halogenwasserstoffsauren organischen Basen und Saurechloriden (Acetylchlorid us w.) möglich. Die meisten organischen Substanzen mussen vorher zerstort werden, was entweder durch Schmelzen mit Soda und Salpeter oder durch Erhitzen mit Salpetersaure auf Zusatz von Silbernitrat im zugeschmolzenen Glasrohr geschehen kann Diese Methoden gelten für alle organische Substanzen

Eine einfache Prutung auf Halogen wird nach F. Beilstein!) in der Weise ausgefuhrt, dass man etwas pulveiformiges Kupteroxyd in

¹⁾ Schonn Zeitschi f anal Chem 8, 55 (1869) - 2) Ebenda 12, 95

Ein nicht minder einfaches Verfahren ruhrt von E. Erlenmeyer¹) her. Ist die Substanz flussig, so bringt man einige Tropfen in ein Glaskügelchen, wie man sie zur Elementaranalyse ussiger Korper benutzt (siehe diese), schiebt dasselbe, den offenen Schnabel nach unten gerichtet, in ein Probirrohr und erhitzt dessen Boden zum schwachen Gluhen. Alsdann erwarmt man das Probirrohr an der Stelle, an welcher das Kugelchen liegt, wodurch die Flussigkeit ausgetrieben wird. Die Substanz zersetzt sich an dem gluhenden Boden des Glasrohres, und ein Jodgehalt giebt sich oft schon durch die Farbe der Dampfe, immer mit Hulfe von feuchtem Starkekleisterpapier zu erkennen.

Taucht man nach Zersetzung der organischen Substanz die Mundung des Probirrohres unter schwach ammoniakalisches Wasser, welches sich in einer anderen Probirrohre befindet, so wird die gebildete Chlor-, Brom- oder Jodwasserstoffsaure absorbirt und lasst sich mit Silbernitrat u. s. w. auf gewohnliche Art nachweisen. Ist die organische Substanz fest, so streut man etwas davon auf den gluhenden Boden eines Probirrohres und verfahrt im übrigen wie angegeben.

C. W. Marsh²) benutzt zum Nachweis von Chlor, Brom, Jod und Schwefel reines Zinkpulver Man bringt die Substanz in ein etwa 12 cm langes gewohnliches Probirrohr, mischt sie durch Schutteln mit etwa dem gleichen Volumen Zinkpulver und erhitzt, jedoch nicht bis zum Zusammenschmelzen des Zinks, weil sonst die Zinkhalogenverbindung vom Zink eingeschlossen oder auch verflüchtigt werden kann. Die Halogenverbindungen lassen sich durch Wasser ausziehen, Schwefelzink giebt sich beim Auflosen in Sauren durch Schwefelwasserstoffentwicklung zu erkennen.

Flussigkeiten werden so in das Rohr gegossen, dass sie die Wande benetzen, beim Einschutten des Zinkpulvers bleibt dann immer auch ein Theil des letzteren am oberen Ende des Rohres hatten, so dass die bei der Zersetzung gebildeten Halogenwasserstoffsauren darauf einwirken konnen. Entstehen beim Erhitzen brennbare Dampfe, so entzundet man dieselben und erhitzt das horizontal gehaltene Rohr; es dringt dann ein Theil der Verbrennungsgase in das Rohr und wirkt dort auf das Zink.

Ist eine Substanz in Alkohol loslich, so lasst man etwas von der Losung von Filtrirpapier aufsaugen, zündet an und lässt die Flamme in ein innen mit Wasser benetztes grosses Becherglas hineinschlagen. Spult man danach mit Wasser aus, so giebt Silbernitrat in der Lösung die Halogenreaction. Eine andere Methode zum Nachweis der Halogene siehe bei der quantitativen Bestimmung derselben weiter unten

Zum Nachweis von Metallen muss die organische Substanz immer zerstort werden, eine Regel, welche schon aus der qualitativen anorganischen Analyse bekannt ist. Nicht fluchtige Metalle bleiben beim einfachen Glühen im Ruckstande; zum Nachweis flüchtiger Metalle (Quecksilber, Arsen) muss die Oxydation mit Salpetersaure im zugeschmolzenen Rohre bewirkt werden.

Quantitative Ele e taranalyse.

Kohlenstoff und Wasserstoff werden immer in ein und derselben Operation durch Verbrennung zu Kohlendioxyd und Wasser und durch Wagen dieser Verbindungen bestimmt, gleichgultig, ob die organische Substanz in der einfachsten Weise, also nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff zusammengesetzt ist, oder ob sie ausserdem Sauerstoff, Stickstoff, Schwefel u. s. w. enthalt. Die Operationen erleiden durch Anwesenheit oder Abwesenheit von Sauerstoff keine Veranderung, dagegen mussen Vorsichtsmaassregeln getroffen werden im Falle der Anwesenheit von Stickstoff, Schwefel u. s. w., damit die aus diesen Elementen gebildeten fluchtigen Verbindungen das Gewicht der zum Wagen des Kohlendioxyds und des Wassers bestimmten Absorptionsapparate nicht einhehen. Stickstoff, Schwefel, Halogene und Phosphor werden meist in besonderen Mengen Substanz, bestimmt

Bestimmung von Kohlenstoff und Wasserstoff in Verbindungen, welche nur diese Elemente oder daneben auch Sauerstoff enthalten. Auf die Beschiebung der Verbrennungsmethode in der Form, wie sie von Liebig eingeführt und von Bunsen modificirt worden ist, und wie sie sich in allen alteren Buchern vorfindet, soll hier nicht naher eingegangen werden. Nach dieser Methode wurde die Substanz mit Kupferoxyd gemischt und im einseitig geschlossenen Rohre zum Glühen erhitzt, wobei der Kohlenstoff und Wasseistoff auf Kosten des Sauerstoffs des Kupferoxyds verbrennen. Damit eine vollstandige Verbrennung des Kohlenstoffs stattfinde, empfahl Liebig, die abgewogene Substanz im Porcellanmorser innig mit dem vorher aus-

zu bringen, dass sie sich zwischen zwei Schichten von Kupferoxyd befindet. Da bei dieser Operation das Kupferoxyd wieder Feuchtigkeit aus der Atmosphare anziehen kann, so war ein nachtragliches Erwärmen der Rohre in heissem Sande, Auspumpen der feuchten Luft und Ersatz derselben durch trockene Luft nothig.

Bunsen machte diese Operation dadurch unnöthig, dass er das ausgegluhte Kupferoxyd in einem verschlossenen Kolben abkuhlen lasst, aus diesem einen Theil in die Rohre einfullt, die Substanz aus dem Wagerohrchen direct in die Rohre schuttet, wieder Kupferoxyd hinzugiebt und die Mischung mit Hulfe eines korkzieherformig gewundenen Drahtes bewirkt. Der Rest der Rohre wird wieder mit Kupferoxyd angefullt. Soll die Verbrennung nur durch den Sauerstoff des Kupferoxyds stattfinden, so muss dieses mit der Substanz und ihren Zersetzungsproducten in innigster Beruhrung sein, eine Bedingung, die bei nicht pulverisirbaren Substanzen nicht erfullt werden kann. Sind die Zersetzungsproducte nur gasförmiger Natur, so ist diese innige Berührung von Anfang, wenn gut gemischt wurde, bis zum Ende der Verbrennung vorhanden. Scheidet sich aber bei der Zersetzung, wie dies bei vielen Substanzen der Fall ist, eine grossere Menge von Kohle im stark aufgeblahten Zustande ab, so kommt dieselbe nicht in genugende Beruhrung mit dem Kupferoxyd und bleibt zum Theil unverbrannt. Solche schwer verbrennliche Substanzen konnen unter Anwendung von Bleichromat anstatt des Kupferoxyds verbrannt werden, weil dieses Verbrennungsmittel bei genugend gesteigerter Temperatur schmilzt und somit die Kohle einhullt und durch seinen Sauerstoff verbrennt. Die Anwendung des Bleichromats ist indess mit Uebelstanden verknupft. unter welchen die zur Abspaltung des Sauerstoffs nothwendige hohe Temperatur sowie die Zerstorung der Verbrennungsrohren durch das schmelzende Salz am meisten dazu beigetragen haben, anderen Methoden den Weg zu bahnen.

Die am meisten benutze Methode besteht in der Verbrennung mit Kupferoxyd unter Mitwirkung von gasformigem Sauerstoff. Die Austuhrung kann auf zweierlei Weise geschehen. Eistens die Substanz befindet sich in einem Schiffichen, nicht mit Kupferoxyd gemischt, hinter¹) einer langen Kupferoxydschicht in einer beiderseitig offenen Verbrennungsrohre, und der Sauerstoft wird vom Beginn der Verbrennung bis zum Ende hindurchgeleitet, diese Arbeitsweise wird als Verbrennung im offenen Rohre bezeichnet Zweitens die Substanz befindet sich, mit dem Kupferoxyd gemischt, in einer am hinteren Ende geschlossenen Rohre, die Verbrennung erfolgt zunachst nur auf Kosten des Sauerstoffs des Kupferoxyds und wird erst

¹⁾ Ber der Beschreibung der Apparate wird unter "vorn", in Ueberein-

am Ende, nachdem man die die Rohre verschliessende Glasspitze abgebrochen hat, durch Ueberleiten von gasformigem Sauerstoff vervollstandigt. Diese Operation bezeichnet man als Verbrennung im geschlossenen Rohre Sie unterscheidet sich von der Liebig'schen Methode nur durch die Anwendung des gasformigen Sauerstoffs.

a) Verbrennung im offenen Rohre.

Das Verbrennungsrohr ist aus schwer schmelzbarem Glase, 12 bis 15 mm weit und 80 bis 90 cm lang. Die Länge richtet sich ubrigens nach dem Verbrennungsofen, welcher 70 bis 80 cm Länge haben muss, derart, dass das Rohr etwa 10 cm langer ist als der Ofen. Das Rohr wird von vorn nach hinten in folgender Weise gefullt. Auf einen leeren Raum von 5 bis 6 cm Lange (ab) folgt ein Stopfen aus Kupferdrahtnetz. Derselbe wird hergestellt, indem man um einen Kupferdraht einen 5 bis 6 cm breiten Streifen von Kupferdrahtnetz fest aufwickelt, bis die Rolle so dick ist, dass sie in der Rohre genugend fest anschliesst, um die aufzuschüttende Kupferoxydschicht zu tragen,

Fig. 115.



ohne sich zu verschieben. Der Kupferdraht ist an beiden Enden zum Oehre umgebogen, damit man den Stopfen mit Hulfe eines hakenformig umgebogenen Drahtes aus dem Rohre herausziehen kann. dann bis c eine 30 bis 45 cm lange Schicht von gekorntem Kupferoxyd (siehe S. 739), welche durch einen ahnlichen Drahtnetzstopfen begrenzt ist. Dahinter bleibt ein Raum von etwa 10 cm Lange frei fui das spater einzuschiebende Platinschiftchen und hieraut folgt eine Kupterdrahtnetzrolle von 10 bis 15 cm Lange (de), welche aber nur so fest in der Rohie anschliesst, dass sie bequem eingeschoben werden kann Diese Drahtnetzrolle, welche voi der Operation oxydirt wird, bildet eine leicht zu entfeinende Schicht Kupteroxyd und ist auch bei anderen Methoden (im geschlossenen Rohre siehe weiter unten) durch eine Schicht kornigen Kupteroxyds ersetzt – Nachdem man das Linde a mit einem Kork- oder Kautschukstopfen, durch welchen ein Stuckchen Glasrohi gesteckt ist, das Ende / mit einem Stopten, der mit einem Glashahn versehen ist, verschlossen hat, legt man das Rohr in den Gasofen und verbindet das linke Ende mit dem Wasch- und Trockenapparat (siehe S 741)

Die eiste Operation besteht nun im Ausglühen des Kupteroxyds und in der Oxydation der dier Diahtnetzstopfen

Man leitet einen langsamen Strom Sauerstoff durch die Rohie und

Wasser, welches sich am rechten Ende condensirt, durch Erwarmen mit einer Flamme oder einer glühenden Ofenkachel ausgetrieben wird. Sobald die Drahtrollen vollstandig oxydirt sind und ein glümmender Holzspan, den man vor das Ende a halt, das Austreten von reinem Sauerstoff anzeigt, ersetzt man den Stopfen bei a durch einen mit einer nicht gewogenen Chlorcalciumrohre versehenen Stopfen, loscht die Flammen unter der linken Halfte des Rohres bis c und etwas weiter, unterbricht den Sauerstoffstrom und schliesst den Hahn bei f.

Die übrigen Flammen unter dem Kupferoxyd bleiben angezundet, um das Kupferoxyd im Glühen zu erhalten.

Wahrend der linke Theil der Rohre sich abkuhlt, wagt man das Chlorcalciumrohr und den Kaliapparat, wobei man die dieselben verschliessenden Kautschukkappen abnimmt. Letztere werden aber nach dem Wagen wieder aufgesetzt. Dann wird die Substanz, 0,2 bis 0,6 g, je nachdem dieselbe wenig oder viel Sauerstoff enthalt, in einem Wageglaschen eingeschlossen, abgewogen. (Betreffs flüssiger Substanzen siehe Bemerkungen S. 739.)

Sobald nun der Theil fc des Rohres so weit erkaltet ist, dass man ihn mit der Hand beruhren kann, entfernt man den Stopfen bei f, zieht die Drahtnetzrolle heraus, bringt das Schiffchen in die Rohre, die Rolle wieder an ihre Stelle und setzt den Stopfen mit dem geschlossenen Hahn wieder ein, worauf die Verbindung mit dem Trockenapparat wieder hergestellt wird. Nachdem man das nichtgewogene Chlorcalciumrohr entfernt hat, verbindet man das gewogene Chlorcalciumrohr und den Kaliapparat durch einen Kautschukstopfen (siehe Bemerkungen) direct mit dem Verbrennungsrohr und erkennt am Niveau der Kalilauge, ob der Apparat schliesst.

Man offnet jetzt den Hahn bei f nur so weit, dass nicht mehr als drei Blasen pro Secunde durch den Kaliapparat streichen, und bringt zunachst die Kupferoxydrolle d e wieder zum schwachen Rothgluhen.

Diese Reihenfolge in der Erhitzung der verschiedenen Theile des Verbrennungsrohres wird bei allen Verbrennungsanalysen eingehalten. Zuerst muss der vordere Theil des Rohres gluhend sein, damit die gasformigen Zersetzungsproducte der spater zu erhitzenden Substanz mit der ganzen Menge des gluhenden Oxydationsmittels in Beruhrung kommen, alsdann wird das hintere Ende der Rohre zum Gluhen gebracht, damit sich dort keine Zersetzungsproducte condensiren konnen. Dann erst schreitet man mit dem Erhitzen von links nach rechts zur Zersetzung der Substanz weiter und zwar so langsam, dass die Gasentwicklung hochstens drei bis vier Blasen pro Secunde betragt.

Wenn die ganze Rohre dunkel rothgluhend geworden ist, ist die Verbrennung beendet, was man auch meistens daran erkennt, dass das Schiffichen leer geworden ist oder bei gewissen Substanzen nur noch Wan lasst den Sauerstoffstrom Kohlendioxyd in die Absorptionsapparate uberzufuhren, und um gleichzeitig das bei der Verbrennung entstandene metallische Kupfer wieder zu oxydiren und auf diese Weise die Rohre wieder für eine neue Verbrennung vorzubereiten. Schliesslich dreht man die Flammen aus und verdrangt den Sauerstoff durch einen Luftstrom, damit in den Absorptionsapparaten wie bei der Tarirung wieder Luft enthalten ist. Dieselben werden jetzt abgenommen und mit den Kautschukkappen verschlossen 15 bis 20 Minuten im Wagenzimmer stehen gelassen, bevor man sie nach Abnahme der Kautschukkappen auf die Wage bringt (vergl. Bd. I, S. 532). Der Kaliapparat würde infolge des Durchleitens von Sauerstoff und Luft etwas Wasser verlieren, wenn er nicht am Ende mit einem mit Aetzkalistuckehen gefullten Röhrchen versehen ware.

Bezeichnet h die Gewichtszunahme des Chlorcalciumrohres und c die des Kaliapparates, so ergiebt sich aus den Proportionen

$$\text{H}_2\text{O}:\text{H}_2=h\cdot x$$
 und $\text{CO}_2:\text{C}=c:x',\ x=\frac{2}{17,88}h$ g Wasserstoff und 17,88 2

$$x' = \frac{11,91}{43,67} c$$
g Kohlenstoff

und hieraus der Procentgehalt der Substanz an Wasserstoff und Kohlenstoff.

Die Methode der Verbrennung im offenen Rohre gestattet, wie leicht ersichtlich, nach beendigter Operation sofort eine neue Analyse in demselben Rohre vorzunehmen, falls letzteres noch gebrauchsfahig geblieben ist. Auch lasst sich ein eventuell im Schiffichen gebliebener mineralischer Ruckstand zu weiteren Untersuchungen verwenden.

b) Verbrennung im geschlossenen Rohre.

Die Verbrennungsrohre unteischeidet sich von der in Fig. 115 dadurch, dass sie an einem Ende zu einer bajonettformigen, geschlossenen Spitze ausgezogen ist (Fig. 116). Das Kupferoxyd wird nicht in der zur Analyse dienenden Rohre ausgegluht, sondern in einem



Kupfertiegel, in welchem man es unter Umruhien mittelst eines eisernen Drahtes bis zur dunkeln Rothgluth erhitzt (vergl. auch S. 738). Man lasst etwas erkalten und bringt es mit Hulfe eines kupfernen Trichteis in einen durch Erhitzen vorher gut ausgetrockneten birnformigen Glaskolben (Fig. 117, a. f. S.), verschliesst mit einer Chlorcalciumrohre und lasst erkalten. Um das Verbrennungsrohr vollstandig auszutrocknen,

der Spitze einen durch den Reinigungsapparat geleiteten Luftstrom hindurch, wonach man die Spitze wieder zuschmelzt, bei a mit einem Chlorcaleiumrohre verschliesst und erkalten lässt.

Man schuttet nun in die Verbrennungsrohre, indem man dieselbe in den Hals des birnförmigen Kolbens einfuhrt, eine etwa 10 cm lange Schicht Kupferoxyd b.c. Die Substanz wird alsdann entweder aus einem Wägeröhrchen eingeschüttet oder in einem Porcellan-, Platin- oder

Hasschiffchen eingefuhrt (betreffs flussiger Substanzen siehe Bemerkungen S. 739), wonach der ubrig bleibende Raum ed der Rohre wieder wie vorhin mit Kupferoxyd (vergl. Bemerkungen S. 739) gefullt wird, so dass am Ende ein etwa 5 cm langer leerer Raum, da, bleibt. Das Mischen der Substanz mit dem Kupferoxyd kann mittelst des S. 734 ervahnten Drahtes bewirkt werden, ehe man die lange Kupfer-Befürchtet man ein Anziehen von xvdschicht einfullt. Feuchtigkeit wahrend dieser Operation, so verfahrt man in der Weise, dass man nach dem Einbringen der Substanz die lange Kupferoxydschicht einfullt und die Rohre mit dem (nicht gewogenen) Chlorcalciumrohr verschliesst und nun durch Drehen, Schutteln und Aufstossen der horizontal gehaltenen Rohre das Mischen bewerkstelligt. Nachdem man durch schwaches Aufklopfen der Rohre einen kleinen Kanal uber der Beschickung gebildet hat, legt man die Rohre in den Verbrennungsofen, fugt die inzwischen gewogenen Absorptionsapparate fur Wasser und Kohlendioxyd an und er-



hitzt die Kupferoxydschicht de, von d anfangend ruckwarts schreitend nicht ganz bis e, zur dunkeln Rothgluth. Alsdann bringt man die Schicht bc, von b aus beginnend, ebenfalls zum Gluhen und bewirkt schliesslich die Zersetzung der Substanz (vergl. S. 736) mit der Vorsicht, dass die Gasentwicklung nicht zu stark wird. Treten keine Gasblasen mehr in den Kaliapparat ein, so loscht man einige Flammen am linken Ende des Ofens, damit die Spitze f sich abkuhlen kann, wobei die Kaliauge in die grosse Kugel zurucksteigt. Alsdann bricht man die Spitze ab, verbindet schnell mit dem Wasch- und Trockenapparat und leitet unter fortwahrendem Erhitzen langsam Sauerstoff durch den Apparat, bis das Gas am Ausgang des Kaliapparates austritt, wonach die Flammen geloscht werden. Nachdem noch der Sauerstoff durch Luft verdrangt worden ist, nimmt man die Absorptionsapparate ab und verfahrt, wie S 737 angegeben wurde.

Durch das Gluhen im Sauerstoff ist auch das reducite Kupfer wieder oxydirt worden, so dass man das Kupferoxyd wieder zu einer folgenden Analyse benutzen kann. Man braucht zu diesem Zweck nur nach Abnahme der Absorptionsapparate das Rohr mit einer Chloria in Kopfer zu zusichmelzen.

anstatt im Kupfertiegel, auf diese Weise in einer gebrauchten Bajonett rohre bewirkt werden.

Bemerkungen.

Bei sehr schwer verbrennlichen Substanzen zieht man es oft vor, die Substanz anstatt mit kornigem, mit gepulvertem Kupferoxyc zu mischen. Das gepulverte Kupferoxyd gluht man ebenso wie das gekornte in einem Kupfertiegel aus und bewahrt es in einem birnformigen Glaskolben gesondert auf (S. 738). Man schuttet dann nach Einbringen der Substanz zunächst etwa 50 g des ausgegluhten Oxydpulvers in die Rohre und vermengt es mit Hulfe des Korkzieherdrahtes mit der Substanz, wonach das grobkornige Kupferoxyd, wie S. 738 angegeben, aufgefullt wird. Nimmt man die Mischung der Substanz mit dem Oxydpulver in der Reibschale vor, wodurch natürlich eine vollkommenere Mischung erzielt wird, so zieht das Kupferoxyd so viel Feuchtigkeit an, dass die Wasserstoffbestimmung ungenau wurde. Man kann daher bei dieser Operation nur den Kohlenstoff bestimmen und muss den Wasserstoff in einer neuen Verbrennung ohne Mischen an der Luft ermitteln. Die Schwerverbrennlichkeit einer Substanz ist meistens nur dem Kohlenstoff, weniger dem Wasserstoff eigen. Die letzteren Bemerkungen gelten auch fur den Fall, dass man schwer verbrennliche Substanzen mit Kupferoxydpulver im Schiffchen mischt und nach dem Verfahren a. S. 735 verbrennt

Flussige, schwer fluchtige Substanzen wagt man in einem ar einer Seite zugeschmolzenen Glasrohrchen ab und legt dieses so in das Schiffichen (S. 736), dass die Mundung nach vorn gerichtet ist, oder man lasst das Rohrchen, die Mundung nach oben, in das Rohr fallen (S 738). Flussige, leicht fluchtige Substanzen schliesst man in ein dunnes, gewogenes Glaskugelchen mit langem Capillarrohr ein, indem man letzteres in die Flussigkeit eintaucht, die Luft durch Erwarmen der Kugel zum Theil austreibt und erkalten lasst. Nachdem eine genugende Menge Flussigkeit in die Kugel aufgesogen worden, kehrt man die Kugel um, treibt durch Erwarmen die noch in der Capillare befindliche Flussigkeit aus und schmelzt die Spitze zu, wonach man das Ganze wagt (vergl Hempel's Metallverschluss weiter unten) Dann wird die Spitze mit der Feile angeritzt, abgebrochen und sammt dem Kugelchen so in das Schiffchen gelegt (S 736), dass der Schnabel nach vorn gerichtet ist, oder man lasst das Kugelchen sammt der abgebrochenen Spitze in derselben Lage in das Rohr gleiten (S 738). Auf alle Faile muss vermieden weiden, dass ein Theil Flussigkeit wieder in die Capillare eintritt, weil dieser Theil beim Erwaimen der Kugel durch die eingeschlossene Luit heraus geschleudert und dadurch die regelmassige Verbrennung der Substanz gestort wurde

E. Lippmann und F. Fleissner 1) benutzen anstatt des gewohn-

lichen Kupferoxyds Kupferoxydasbest, den man auf folgende Weise erhält. Man tragt in eine Kupferlosung Zinkstaub ein, bis die Flussigkeit farblos geworden ist, und lost das überschussige Zink durch Kochen mit verdunnter Schwefelsaure. Das schwammige Kupfer wird nach dem Trocknen im Morser zerrieben und bildet dann ein sehr feines Pulver, von welchem man 20 bis 30 g nach vorhergehendem Trocknen über Schwefelsaure mit der nothigen Menge Seidenasbest in einem Präparatenglase schuttelt. Die Oxydation des Kupfers bewirkt man im Verbrennungsrohre selbst, indem man über die schwach glühende Kupferasbestschicht einen langsamen trocknen Luftstrom, und schliesslich zur Vollendung der Oxydation Sauerstoff leitet. Das so erhaltene Kupferoxyd bildet wegen seiner grossen Oberflache ein sehr wirksames Oxydationsmittel.

Ob die Absorptionsapparate (Chlorcalciumrohr und Kaliapparat) mit einem Korkstopfen oder mit einem Kautschukstopfen an das Verbrennungsrohr anzuschliessen sind, darüber sind die Meinungen von jeher getheilt gewesen. Benutzt man einen Kork, so muss derselbe bei 120° ausgetrocknet werden, weil ein lufttrockner Kork beim Erwarmen Feuchtigkeit abgeben, somit die Wassermenge vermehren wurde. Anderseits kann aber ein scharfgetrockneter Kork Wasser aufnehmen, wodurch zu wenig Wasser gefunden wurde. Obwohl nun ein Kautschukstopfen etwas Feuchtigkeit anzieht, so ist die Gefahr für die Wasserbestimmung bei Anwendung eines guten Kautschuks doch geringer, und demgemass ist, wie auch Dennstedt bestatigt, der von Sonnenschein zuerst empfohlene Kautschukstopfen vorzuziehen. (S auch bei Dennstedt's Methode)

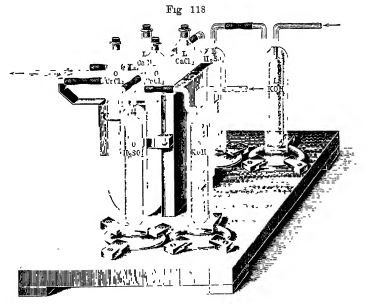
Der Wasch- und Trockenapparat, welcher dazu dient, den Sauerstoff- und Luftstrom von Wasserdampf und Kohlendioxyd zu reinigen, hat sowohl bezuglich der Reihenfolge der Reagentien, als der Form und Grosse der Gefasse die mannigfaltigsten Wandlungen erfahren. Es ist darauf aufmerksam gemacht worden, u. A. von H. Schiff¹) und von M Dennstedt²), dass man in der Vorsicht haufig zu weit gegangen ist, indem man die Apparate immer vergrossert und vermehrt hat, ohne zu bedenken, dass die ganze Menge des bei der Verbrennung gebildeten Wassers doch nur durch ein ziemlich kurzes Chlorcalciumrohr zurückgehalten wird.

Es mag hier an den in dieser Beziehung wohl vollkommensten Reinigungsapparat erinnert werden, welchen Dumas und Stas 3) bei der Verbreinung des Diamanten im Sauerstoffstrome behuts Feststellung des Atomgewichtes des Kohlenstoffs benutzten. Sie leiteten den Sauerstoff aus einem Gasometer, in welchem er sich über Kalkmilch befand, durch Verdrangen mittelst Kalkwasser zuerst durch eine 1 m lange und

¹⁾ Chem - Ztg 18, 1904 (1894). — 2) Die Entwicklung der organ Ele-

3 cm weite Rohre, welche mit Kalilauge getrankte Bimssteinstucke enthielt. Die Trocknung erfolgte dann durch Stückchen von festem Aetzkalı, weiterhin durch mit Schwefelsaure befeuchtete Glasstücke und endlich durch eine einige Centimeter lange Rohre, welche mit gekochter Schwefelsaure getrankte Bimssteinstuckchen enthielt. Auf diese Weise gereinigt, konnte ein rascher Gasstrom 15 Stunden lang durch den Apparat geleitet werden, ohne dass die zur Absorption von Kohlendioxyd und Wasser bestimmten Rohren eine Gewichtsanderung erfuhren.

Was die Reihenfolge der Reagentien betrifft, so gilt heute als Regel, dass, wenn das Wasser, wie meistens, in Chlorcalcium aufgefangen und gewogen wird, auch der letzte Reinigungsapparat, aus welchem das Gas in die Verbrennungsrohre eintritt, mit Chlorcalcium gefullt ist (vergl. S. 85). Einige Autoren leiten das Gas nun nach einander durch Kalilauge, Natronkalk, Chlorcalcium, andere durch Kalilauge, festes Aetzkalı, Chlorcalcium, wieder andere durch concentrirte Schwefelsaure, Natronkalk und Chlorcalcium oder durch Kalilauge, Schwefelsaure und Chlorcalcium. Es werden gewohnlich zwei ganz gleiche Apparate angewandt, der eine für Sauerstoff, der andere für Luft. Oft auch sind die beiden Apparate so mit einander verbunden, dass das letzte Chlorcalciumrohr gemeinschaftlich für beide Gase ist, bei allen Apparaten

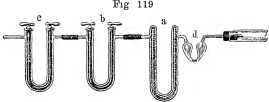


vereinigen sich jedoch die Ausgangsrohren der beiden Halften zu einem gemeinschaftlichen, die Verbindung mit dem Verbrennungsrohre vermittelnden Glasiohre, wie in Fig 118, welches haufig mit Glashahn ver-

eigens für dieselben angefertigt sind, findet man in der Veröffentlichung von H. Schiff, sowie auf S. 105 und 106 der citirten Schrift von Dennstedt abgebildet und beschrieben; der in Fig. 118 dargestellte Apparat lasst sich aus den in jedem Laboratorium vorhandenen Glastheilen zusammensetzen. (S. auch Dennstedt's Methode.)

Zur Absorption des bei der Verbrennung gebildeten Wassers wird immer Chlorcalcium benutzt; jedoch wird das fruher gebräuchliche gerade Chlorcalciumrohr jetzt meist durch ein U-formiges ersetzt. Die Kalilauge zur Absorption des Kohlendioxyds, und damit der Liebig'sche oder Geissler'sche Kugelapparat, wird mehr und mehr durch Natronkalk in U-Röhren verdrangt, welche Verbindung schon langst bei der Kohlenstoffbestimmung im Eisen fast ausschliesslich benutzt wird (vergl. Bd. I, S. 529 ff.). Weil man nun bei Anwendung von nur trockenen Absorptionsmitteln keinen Maassstab mehr besitzt, um die Geschwindigkeit des Gasstromes zu beurtheilen, so hat schon W. Hempel (siehe weiter unten) das Chlorcalciumrohr mit einer angeschmolzenen kleinen U-Rohre versehen, in welcher sich einige Tropfen concentrirte Schwefelsäure befinden.

J. Bredt und W. Posth¹) empfehlen einen ahnlichen, in Fig.119 dargestellten Absorptionsapparat. An das Chlorcalciumrohr a, dessen beide Schenkel zugeschmolzen sind, ist der kleine Apparat d angeschmolzen; das Rohr b ist ganz mit Natronkalk, das Rohr c ist zu ³/4 mit Natronkalk, in der oberen Halfte des linken Schenkels mit Chlorcalcium gefullt. Vor der Wagung bringt man einen Tropfen Wasser in das Rohr d, welcher den Gang der Verbrennung anzeigt und welcher sich wahrend der Operation durch condensirtes Wasser etwas vergrossert, aber immer bequem in den birnformigen Erweiterungen des Rohres



spielen kann Nach der Wagung wird das Wasser wieder ausgegossen und der Apparat luftdicht verschlossen. Der Natronkalk in b wird nach jeder, mindestens nach jeder zweiten Verbrennung erneuert.

Bestimmung von Kohlenstoff und Wasserstoff in stickstoffhaltigen Substanzen.

Stickstoffhaltige organische Substanzen geben beim Verbrennen nach den beschriebenen Methoden (S. 735 und 737) einen Theil

ihres Stickstoffs als solchen ab, während ein anderer Theil in Form von Stickstoffoxyd frei wird, welches mit der im Apparate vorhandenen Luft Stickstofftrioxyd oder Stickstofftetroxyd bildet. Diese Verbindungen werden vom Wasser des Chlorcalciumrohres in Salpetersaure umgewandelt, welche aus dem Chlorcalcium Chlorwasserstoff frei machen kann, so dass sowohl die Wasserstoff- wie die Kohlenstoffbestimmung falsch wird. Um dies zu verhindern, bringt man in das vordere Ende des Verbrennungsrohres eine Rolle aus blankem Kupferdrahtnetz und erhalt dieselbe wahrend der ganzen Operation im hellen Gluhen. Stark gluhendes Kupfer hat namlich die Eigenschaft, alle Oxyde des Stickstoffs derart zu zersetzen, dass es sich mit dem Sauerstoff derselben verbindet, wahrend der Stickstoff als solcher abgeschieden wird. Letzterer geht dann unabsorbirt durch das Chlorcalcium und die Kalilauge hindurch. Die Drahtnetzrolle, welche etwa 10 cm lang und so dick ist, dass sie die ganze Weite der Verbrennungsröhre ausfullt, wird in der S. 735 beschriebenen Weise hergestellt und zunachst ausgegluht, um etwa anhaftende organische Substanzen zu zerstören. Das hierbei oxydirte Kupfer wird wieder zu metallischem Kupfer reducirt, wenn man die noch gluhende Rolle in ein Reagensrohr fallen lasst, in welchem sich 1 bis 2 ccm Methylalkohol befinden 1) Das Trocknen der Rolle geschieht entweder auf die Weise, dass man sie einige Male schnell durch eine Flamme zieht, wonach man sie noch heiss in das Verbrennungsrohr bringt, oder indem man dieselbe in einem trocknen Probirrohrchen im Luftbade auf etwa 1800 erhitzt; in allen Fallen muss die Rolle noch warm in das Verbrennungsrohr eingeschoben werden, um keine Feuchtigkeit mit einzufuhren.

Die Fullung des Verbrennungsrohres und die Operation der Verbrennung im offenen Rohre (S. 735) erleiden folgende Abänderungen, von denen naturlich die wichtigste die ist, dass die Verbrennung zunachst ohne Durchleiten von Sauerstoff ausgeführt wird, um das metallische Kupfer nicht zu oxydnen. Man lasst den Raum für die metallische Drahtnetzspirale frei und fullt das Rohr im übrigen, wie S. 735 angegeben wurde, unter Weglassung der Kupferoxydrolle b. Nachdem das Kupferoxyd ausgegluht worden ist, stellt man den Sauerstoffstrom ab, bringt die metallische Drahtnetzrolle in das vordere Ende bei a, führt nach dem Erkalten des linken Theiles der Rohre das Schiffichen mit der Substanz, sowie die Rolle de ein, fügt die Absorptionsapparate an und erhitzt zuerst wieder die Drahtnetzrolle de und alsdann die metallische Rolle am vorderen Ende zur Rothgluth. Dann erst erhitzt man die Stelle, an welcher sich das Schiffichen befindet (S. 736). Wenn

¹⁾ Durch Wasserstoff reducites Kupfer enthalt Kupferwasserstoff, aus welchem sich beim starkeren Erlitzen wieder Wasserstoff entwickelt. Ausserdem zerlegt das wasserstoffhaltige Kupfer in der Gluhlutze Kohlendioxyd

die Röhre gleichmässig dunkel rothgluhend ist und keine Gasblasen mehr in die Kalilauge eintreten, loscht man die Flam en unter der metallischen Kupferrolle, damit dieselbe erkaltet und nicht unnothigerweise Sauerstoff absorbirt, welchen man jetzt durch Oeffnen des Hahnes am Reinigungsapparate in langsamem Strome durchleitet, bis Sauerstoff aus dem Kaliapparat austritt; dann dreht man die Flammen aus, verdrangt den Sauerstoff durch Luft und verfahrt, wie S. 737 angegeben.

In ganz ahnlicher Weise führt man die Verbrennung stickstoffhaltiger Substanzen im geschlossenen Rohre nach S. 737 ff. aus. Hierbei wird die ganze Beschickung der Rohre, also auch das Einbringen der metallischen Kupferrolle in einer Operation vorgenommen. Man erhitzt letztere erst, nachdem die Kupferoxydschicht zu ³/₄ ihrer Lange zum Glühen gebracht worden ist.

esti ung vo Kohle stoff und Wasserstoff i halogenhaltige Substa ze .

Werden chlorhaltige organische Substanzen mit Kupferoxyd allein verbrannt, so bildet sich Kupferchlorur, welches in die Vorlagen übergeführt werden kann; wird die Verbrennung unter Durchleiten von Sauerstoff bewirkt, so zersetzt sich das Kupferchlorür in Kupferoxyd und freies Chlor, und letzteres wird von der Kalilauge aufgenommen. Die zur Zersetzung der Stickstoffoxyde benutzte metallische Kupferrolle, welcher man im vorliegenden Falle eine grossere Länge giebt, halt das freie Chlor zurück, wenn man das vordere Ende aus dem Ofen herausragen lasst, damit es nicht rothgluhend wird. Sicherer ist es, vor die metallische Kupferrolle noch eine etwa 5 cm lange Schicht von metallischem Silber zu legen 1). Als solche benutzt man entweder ein zusammengerolltes Silberblech oder Silberdrahtnetz oder auch feinen Tressendraht und erhitzt das Silber nicht bis zur Rothgluth. Auf diese Weise werden Chlor, Brom und Jod zuruckgehalten Das Silber bedarf erst nach wiederholtem Gebrauch einer Reduction im Wasserstoff. Die metallische Kupferiolle ist bei Anwendung einer Silberschicht dennoch nicht überflussig, wenn neben Halogen auch Stickstoff zugegen ist, denn wenn auch nach W. Stein und E. Calberla²) das Stickoxyd durch gluhendes Silber vollstandig zersetzt wird, was Andere bestreiten (vergl Dennstedt, loc. cit S. 84), so ist doch die Anwendung der hellroth gluhenden Silberschicht zur Absorption der Halogene nicht geeignet.

Bestimmung vo Kohlenstoff und Wasserstoff in schwefelhaltigen Substanzen.

Aus schwefelhaltigen organischen Substanzen bildet sich beim Verbrennen mit Kupferoxyd Schwefeldioxyd, welches vom Wasser im Chlor-

calciumrohre aufgenommen wird und zum Theil auch bis in den Kaliapparat gelangen kann. Man verbrennt solche Substanzen nach Carius mit Bleichromat, wodurch das Schwefeldioxyd zu Trioxyd oxydirt wird, welches in Form von Bleisulfat in der Rohre zuruckbleibt. Das vorher geschmolzene Bleichromat wird zum Theil als grobkorniges, zum Theil als feines Pulver angewandt, welches man jedes für sich vor dem Gebrauch in eisernen Tiegeln unter Umrühren bis zum Braunwerden erhitzt. Danach lasst man das Chromat im bedeckten Tiegel oder in dem birnformigen Glaskolben (S. 738) nur so weit erkalten, dass die Substanz, ohne Zersetzung zu erleiden, damit gemischt werden kann.

Die Verbrennung wird im geschlossenen Rohre (Fig. 116) nach der S. 737 beschriebenen Methode ausgeführt. Man fullt in die Rohre zunachst eine Schicht körnigen, darauf eine kurze Schicht des pulverförmigen Bleichromats in noch warmem Zustande, weil dasselbe sehr hygroskopisch ist, bringt die Substanz hinzu und wieder gepulvertes Bleichromat, worauf gemischt wird, und fullt den Rest der Röhre mit dem grobkornigen Chromat. Bei sehr schwer verbrennlichen Substanzen giebt man zu dem Bleichromatpulver eine kleine Menge von frisch geschmolzenem, im Exsiccator erkaltetem Kaliumdichromat. Die Operation wird im allgemeinen geleitet wie die S. 738 beschriebene. Man sorgt dafur, dass das Bleichromat, namentlich das im vorderen Theile der Rohre befindliche grobe Pulver nicht zum Schmelzen kommt. Wenn aber keine Gasblasen mehr in die Kalilauge eintreten, erhitzt man das mit der Substanz gemischte Pulver bis zum Schmelzen. Man beendet die Operation mit dem Durchleiten von Luft, eine Anwendung von Sauerstoffgas hat hier keinen Zweck

Das Bleichromat wurde fruher auch zur Analyse schwer verbrennlicher, nicht schwefelhaltiger organischer Substanzen benutzt. Diese werden aber jetzt bequemer durch die S 735 und 737 beschriebenen Methoden verbrannt. Dass man es zur Kohlenstoffbestimmung im Siliciumcarbid anwendet, wurde S. 625 angeführt. Es findet ferner Verwendung zur Bestimmung von Kohlenstoff und Wasserstoff in organischen Substanzen, welche Alkalien oder alkalische Erden enthalten, weil es die bei der Verbrennung gebildeten Carbonate in der Schmelzhitze zersetzt, so dass sammtliches Kohlendioxyd ausgetrieben wird. Beim Verbrennen mit Kupferoxyd musste man die im Schiffichen zuruckbleibenden Carbonate nachtraglich auf Kohlendioxyd untersuchen, dessen Menge zu der im Kaliapparate gefundenen zu addiren ware. Man sucht indess das Bleichromat aus verschiedenen Grunden immer mehr aus der organischen Elementaranalyse zu verdrangen Nach H. Ritthausen soll Bleichromat manchmal Spuren organischer Substanzen enthalten, welche selbst bei starkem Gluhen im Tiegel nicht, wohl aber bei der Schmelztemperatur im Rohre vollstandig verbrannt werden und somit die Illianehe für tehlerhatte Kahlenstoffhestimmung bilden. Ei empfiehlt

N. Ljubawin giebt an, dass geschmolzenes Bleichromat Kohlendioxyd zuruckhält und spater bei der Verbrennung wieder abgiebt. Anderseits soll die Anwendung von Bleichromat nach P. Schützenberger auch die Wasserstoffbestimmung beeinflussen können, insofern, als es beim Gluhen in einem porosen Tiegel Wasserdampf absorbirt. Hierzu kommt noch der Uebelstand, dass Bleichromat seinen Sauerstoff nur bei sehr hoher Temperatur abgiebt und beim Schmelzen die Rohren zerstort. Dennstedt (loc. cit. S. 71) ist ebenfalls der Meinung, dass es an der Zeit ist, dieses Verbrennungsmittel, welches fruher angels besserer Methoden gute Dienste geleistet hat, ganzlich zu verlassen.

Nachdem im Vorhergehenden Methoden beschrieben worden sind, welche zur elementaranalytischen Untersuchung solcher Substanzen dienen, welche nur aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehen, sowie die Modificationen der Methoden, welche nothig sind, wenn die Substanzen auch Stickstoff, Halogene oder Schwefel enthalten, haben die nachfolgenden Methoden den Zweck, Stickstoff, Halogene und Schwefel selbst zu bestimmen. Dies geschieht meistens in einer besonderen Operation.

estimmung des Stickstoffs i orga ische Substa ze.

Auf alle stickstoffhaltigen organischen Substanzen anwendbar ist die von Dumas herrührende Methode, welche darauf beruht, die Substanz mit Kupferoxyd zu verbrennen, durch eine vorgelegte Rolle von metallischem Kupferdrahtnetz die Oxyde des Stickstoffs zu zersetzen (vergl. S 743) und letzteres Gas als solches aufzutangen und zu messen 1).

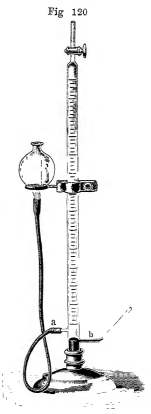
Selbstredend ist hierbei die Hauptsache, die Luft vollstandig aus dem Apparate zu entfernen, was gewohnlich durch Verdrangung mittelst Kohlendioxyd geschieht. Der Kohlendioxydstrom kann erzeugt werden entweder durch Gluhen eines leicht zersetzbaren Carbonates, welches man an das hintere, geschlossene Ende des Verbrennungsrohres gebracht hat (Bestimmung im geschlossenen Rohre), oder durch Gluhen eines solchen Carbonates in einer besonderen Glasrohre, welche mit dem hinteren, offenen Ende des Verbrennungsrohres in Verbindung steht, oder endlich durch Einleiten von auf nassem Wege erzeugtem Kohlendioxyd. Die beiden letzteren Verfahren setzen also die Anwendung eines offenen Verbrennungsrohres volaus

a) Gasvolumetrische Stickstoffbestimmung im geschlossenen Rohr Man bringt in das hintere, rund zugeschinolzene Ende eines 70 bis 80 cm langen Verbrennungsrohres eine 10 bis 15 cm lange Schicht von erbsengrossen Magnesitstucken, hierauf einen aus-

gegluhten lockeren Asbestpfropfen und dann eine 10 cm lange Schicht von grobkornigem Kupferoxyd. Hierauf folgt die Substanz (je nach dem Stickstoffgehalt 0,3 bis 0,6 g oder mehr) mit oder ohne Schiffchen (S. 746) und dann pulverformiges Kupferoxyd, welches mit der Substanz mittelst des Kupferdrahtes (S. 734) gemischt wird. Nachdem noch eine etwa 40 cm lange Schicht von grobem Kupferoxyd eingefullt worden, bildet die metallische Kupferrolle (S. 743) den Schluss. Das Kupferoxyd muss auch hier, wie S. 737 angegeben, vorher ausgegluht werden, ohne dass jedoch die zur Abhaltung der Luftfeuchtigkeit angeführten Vorsichtsmaassregeln nothig sind.

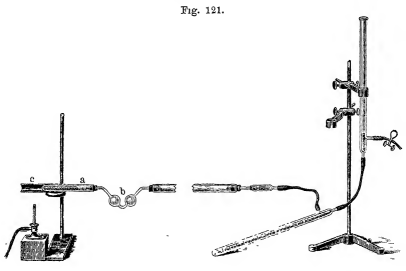
Die Aufsammlung des Stickstoffs war bei der ursprunglichen Methode von Dumas und auch bei der Abänderung derselben durch M. Simpson eine umständliche Operation, weil grosse Mengen Queck-

silber dabei gehandhabt werden mussten und Umfullung des Gases nothig war. Die Methode wurde erst bequem seit der Einfuhrung der zu diesem Zweck besonders construirten Azotometer. diesen Apparaten wird das Gas direct über Kalilauge aufgefangen, und die Construction der meisten derselben stimmt darın überein, dass das Gas sich ın einem Messrohr befindet und mit Hulfe eines Niveaurohres oder eines Niveaugefasses unter den atmospharischen Druck gestellt werden kann, ahnlich wie bei der Hempelschen Burette. Da die Kalilauge grosse Mengen Kohlendioxyd zu absorbiren hat, sowohl vor der Verbrennung, um die Luft aus der Rohre auszutreiben, als nach der Verbrennung, um den Stickstoff vollstandig in die Messichre übeizutreiben, so muss Vorkehrung getroffen werden, dass die Lauge nicht infolge starker Gasabsorption in das Rohr zurücktritt, was gewohnlich durch einen Quecksilberverschluss, manchmal auch durch ein Kautschukventil erreicht wird Die spateren Constructionen, von welchen jede Vorzuge vor den alteren beansprucht, haben dennoch letztere nicht ganz verdrangt, wes-



halb hier nur die gebrauchlichsten Apparate kurz aufgefuhrt werden Das Azotometer von II Schiff¹) besteht aus einer Messrohre, welche mit dem Niveaugefass durch einen Gummischlauch verbunden ist. Etwa 20 mm tiefer als das Ansatzrohr a ist das Gaszuleitungsrohr b angeschmolzen, durch welches so viel Quecksilber eingefullt wird, dass dasselbe 1 bis 2 mm oberhalb der Einmundungsstelle von b steht. Die Messröhre ist oben durch einen Glashahn verschlossen. Wahrend man die Messrohre bei geoffnetem Glashahn durch Heben des Niveaugefasses mit Kalilauge vom spec. Gew. 1,5 fullt, ist b mit einem Stopfen verschlossen, welcher entfernt wird, nachdem man den Glashahn geschlossen und das Niveaugefass tief gestellt hat. Um den Gummischlauch gegen die starke Kalilauge widerstandsfahiger zu machen, empfiehlt Schiff denselben innen mit Paraffin zu überziehen.

K. Zulkowsky's Apparat¹) (Fig. 121) besitzt keinen Glashahn. Glashahne in Berührung mit Kalilauge werden bekanntlich leicht undicht oder setzen sich fest. Das oben zugeschmolzene Messrohr ist mit dem Niveaurohr durch einen kurzen Gummischlauch verbunden. Zwei angeschmolzene kurze Rohrstückehen dienen einerseits zur Verbindung



mit dem Verbrennungsrohre, anderseits zum Ablassen der Kalilauge. Der Abschluss gegen das Verbrennungsrohr wird entweder durch ein zwischengeschaltetes kleines, etwas Quecksilber enthaltendes U-Rohr, oder durch ein Kautschukventil (S 553) bewirkt.

Nachdem der Apparat mit dem Verbreinungsichre verbunden worden ist, bringt man das Messrohi in eine geneigte Lage wie in Fig 121 und fullt mit Kalilauge bis über den Quetschhahnverschluss.

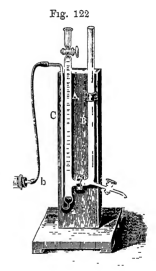
Luft aus Wenn schliesslich die Gasblasen vollstandig absorbirt werden, richtet man die Messrohre auf und erkennt nun, ob wirklich alle Luft ausgetrieben ist. Sollte sich noch eine kleine Gasblase ansammeln, so müsste man die Messrohre nochmals abwärts neigen, um die Luft aufsteigen zu lassen.

E. Ludwig¹) hat den Apparat in der Weise abgeandert, dass Messrohr und Niveaurohr nicht durch einen Gummischlauch verbunden sind, sondern ein U-Rohr aus einem Stück bilden. Das Messrohr muss in diesem Falle oben mit einem Glashahn versehen sein, über welchem noch ein Glasbecher angeschmolzen ist. Den Sicherheitsabschluss gegen das Verbrennungsrohr bildet ein Kautschukventil.

Der Apparat von H. Schwarz²) besteht, wie Fig. 122 zeigt, ebenfalls der Hauptsache nach aus einem U-Rohre. Die zwischen dem Gas-

leitungsrohre C und dem Messrohre befindliche Erweiterung a enthalt etwas Quecksilber. Der lange Gummischlauch verbindet den Apparat unter Zwischenschaltung einer (nicht gezeichneten) V-Rohre, welche zur Aufnahme des bei der Verbrennung gebildeten Wassers bestimmt ist, mit dem Verbrennungsrohr.

Ch. E. Groves' Azotometer') hat mit dem Apparat von Schiff die Einrichtung gemeinsam, dass die mit Glashahn versehene Messrohre unten mittelst eines langen Gummischlauches mit einem Niveaugefass verbunden ist. Die beiden Apparate gestatten deshalb durch Tiefstellung des Niveaugefasses die Verbrennung unter bedeutend vermindertem Druck auszufuhren. Der Unterschied dei beiden Apparate liegt hauptsachlich darin,



dass der von Groves aus einer gewohnlichen umgekehrten Glashahnburette hergestellt werden kann, indem man in der Mundung derselben mittelst Gummiting ein T-Rohr aus Glas befestigt, dessen einer Schenkel mit dem Gummischlauch des Niveaugefasses verbunden ist, wahrend der andere unter Zwischenschaltung eines Quecksilberverschlusses zum Verbrennungsrohre führt.

W. Stadel⁴) benutzt zum Auftangen des Gases ein nicht kalibrirtes Glasrohi anstatt der Messiohre Dasselbe steht, ahnlich wie der Schiffsche Apparat, unten einerseits mit einem Niveaugefass, anderseits mit

¹⁾ Ber d deutsch chem (ies 13, 883 (1880) — 2) Ebenda 13, 771

dem Verbrennungsrohre in Verbindung. Um den Stickstoff aus dem Sammelrohr in ein Messrohr überzufuhren, befestigt man über dem Glashahn des Sammelrohres mittelst eines Stopfens eine kleine tubulirte Glasschale, welche, mit Wasser gefullt, als pneumatische Wanne dient, stülpt eine gewohnliche, mit Wasser gefullte Messröhre (Eudiometer) darin um und treibt den Stickstoff durch Heben des Niveaugefasses durch den Glashahn in die Messrohre.

Eine solche Umfullung führt auch L. Gattermann¹) unter Benutzung des Schiff'schen Apparates selbst aus, welcher in diesem Falle nicht kalibrirt zu sein braucht. Dieser Autor schaltet an den Glashahn des Schiff'schen Apparates eine gewohnliche Gasleitungsrohre, deren Mundung in einem weiten Glascylinder unter Wasser taucht. Nachdem man das mit Wasser gefullte Eudiometerrohr mittelst einer Stativklemme über der Mundung des Gasleitungsrohres befestigt hat, drückt man den Stickstoff durch Heben des Niveaugefässes in das Eudiometer über.

Der Grund fur diese Umfüllung wird weiter unten angegeben werden.

Die Verbrennung unter Benutzung irgend eines der angefuhrten Azotometer gestaltet sich nun, wie folgt. Man erhitzt das hintere Ende des Verbrennungsrohres so, dass etwa die Halfte des Magnesits Kohlendioxyd abgiebt, durch welches die Luft aus der Rohre ausgetrieben wird. Beide Gase treten in das mit etwa 50 procentiger Kalılauge gefullte Mess- bezw. Sammelrohr des Azotometers ein, und man erkennt die vollständige Entfernung der Luft daran, dass die Gasblasen schliesslich von der Lauge ganz absorbirt werden. Alsdann treibt man die angesammelte Luft durch Heben der Lauge aus der Messrohre aus (vergl auch S. 749). Das Erhitzen des Magnesits muss jedenfalls so lange fortgesetzt werden, bis sich in dem nun vollstandig mit Lauge gefullten Messrohre keine Luftblasen mehr ansammeln. Man erkennt dies noch deutlicher, wenn man den Druck im Messrohre vermindert, wodurch kleine Luftblasen ein grosseres Volumen einnehmen. Diese Druckverminderung bewirkt man bei Apparaten mit beweglichem Niveaugefass durch Senken desselben, bei unbeweglichem Niveaurohre durch Ablassen von Lauge aus demselben

Ist alle Luft ausgetrieben, so dreht man die Flammen unter dem Magnesit ab, erhitzt die metallische Kupferrolle und danach etwa $^3/_4$ der langen grobkornigen Kupferoxydschicht zur dunkeln Rothgluth Alsdann erhitzt man das Kupferoxyd hinter der Substanz zum Gluhen und schreitet mit dem Erhitzen nach vorne zu fort, so dass eine regelmassige, nicht zu rasche Stickstoffentwicklung eintritt, bis die ganze Rohre gleichmassig dunkel rothgluhend ist. Wahrend der ganzen Operation stellt man das Niveau dei Lauge im Niveaugefasse durch Ablassen

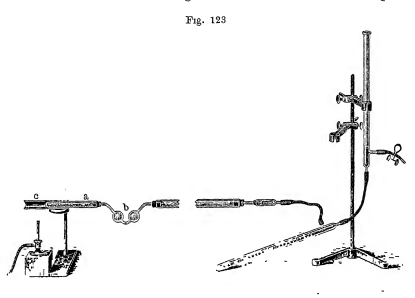
oder durch Senken des Niveaugefasses moglichst tief, um den Druck im Verbrennungsrohr zu vermindern.

Wenn keine Gasblasen mehr ins Azotometer eintreten, so erhitzt man die noch unzersetzt gebliebene Schicht Magnesit, um den Stickstoff aus der Rohre durch Kohlendioxyd auszutreiben, und die Operation ist beendet, wenn das Gasvolumen im Azotometer constant bleibt, wonach man den das Azotometer mit dem Verbrennungsrohr verbindenden Schlauch mit einem Quetschhahn absperrt und den Apparat abnimmt.

Die Einstellung des Stickstoffvolumens auf den atmosphärischen Druck mit Hulfe des Niveaurohres, sowie die Reductionsrechnung auf 00 und 760 mm unter Beobachtung des Barometerstandes und der Zimmertemperatur geschieht genau so wie bei den sonstigen Gasmessungen. Es ist nur zu beachten, dass, während z.B. bei den Hempel'schen Methoden das Gas aus der Absorptionspipette in das mit Wasser gefullte Messrohr der Gasburette übergeführt wird, das Gas, wenigstens bei einigen Apparaten, beim Ablesen sich über concentrirter Kalilauge befindet, welche eine andere Tension hat als der gesattigte Wasserdampf. Wahrend nun einige Autoren sich damit begnügen, die Gase uber der concentrirten Kalilauge als trocken zu betrachten, fuhren andere die von A. Wullner1) bestimmte Tension der Kalilauge für f in die Formel S. 137 ein. Wieder andere führen dagegen den Stickstoff aus dem Kalirohre in eine mit Wasser gefullte Messrohre über, wie oben beschrieben wurde, und in diesem Falle bedeutet f, wie gewohnlich, die Tension des gesattigten Wasserdampfes bei der beobachteten Temperatur Man kann endlich auch den über Kalilauge befindlichen Stickstoff dadurch mit Wasserdampf sattigen, dass man durch den Glashahn des Azotometers einige Cubikcentimeter Wasser langsam in das Messrohr einlliessen lasst, hierdurch benetzen sich die Glaswande mit Wasser, und an der Oberflache der Lauge bildet sich eine Schicht von Wasser oder ganz verdunntei Lauge, so dass das Gas wahrend der Zeit, in welcher man es zur Temperaturausgleichung stehen lasst, sich mit Wasserdampf sattigt.

b) Stickstoffbestimmung im offenen Rohre. Der Vortheil der Verbrennung im offenen Rohre besteht, wie S 737 bemerkt wurde, darin, dass man das Rohn nach beendeter Operation gleich wieder zu einer neuen benutzen kann, nachdem man event das Kupferoxyd im Luft- oder Sauerstoffstiom wieder oxydit und die vordere Kupferoxle durch Methylalkohol wieder reducit hat. Man begrenzt in diesem Falle das grobe kupferoxyd wie in Fig 115 S 735 durch kurze Stopfen aus oxyditem kupferdiahtnetz und legt die metallische kupferrolle vor. Am hinteren Ende muss das Kupferoxyd durch eine lange, oxyditte Kupferrolle wie in Fig 115 ersetzt werden, damit man das kupferschiftehen, welches die mit teinem Kupferoxyd gemischte Substanz ent-

halt, einschieben und herausziehen kann. Zur Entwicklung von Kohlendoxyd benutzt man gewohnlich Natriumhydrocarbonat, mit welchem man ein 18 bis 20 cm langes, an einem Ende geschlossenes Stuck Verbrennungsrohr a anfullt (Fig. 123), welches unter Einschaltung eines Condensationsrohres b für das gebildete Wasser mit dem Verbrennungsrohr verbunden wird. Die Verbindungen werden entweder durch Korkstopfen



oder besser durch kurze Stucke Gummischlauch bewirkt, welche man uber die Enden des Zwischenrohres zieht und in die weiteren Rohren fest eindreht. Damit der Kautschuk nicht verbrennt, muss im Kohlendioxydrohre ein Raum von etwa 25 mm, am hinteren Ende des Verbrennungsrohres ein solchei von 8 bis 10 cm frei bleiben. Um die Zersetzung des Hydrocarbonats, welche zur Halfte vor und zur anderen Haltte nach der Verbrennung stattfindet, besser als durch die directe Flamme reguliren zu konnen, umgiebt man das Kohlendioxydrohr mit einem Mantel von Kupferblech oder Drahtnetz c, welchen man bei der ersten Eihitzung nur bis auf die Halfte, bei der zweiten ganz auf das Rohi schiebt.

Schwer verbrennliche Substanzen werden besser im geschlossenen Rohre verbrannt, weil in einem solchen die Substanz besser mit dem teinen Kupteroxyd gemischt werden kann.

Bemerkungen Die Methode von Dumas wurde fruher die absolute Stickstoffbestimmung genannt, weil andere Methoden in

The Controvenen

Kohlendioxyd und Stickstoff und darauf, nach Absorption des Kohlendioxyds durch Kalilauge, das übrig bleibende Volumen Stickstoff ermittelte. Man erhielt so das Verhaltniss zwischen Kohlendioxyd und Stickstoff und folglich die relativen Mengen von Kohlenstoff und Stickstoff in der Substanz. Zur Berechnung der absoluten Menge von Stickstoff diente die aus der gesondert ausgeführten Kohlenstoffbestimmung erhaltene Menge Kohlenstoff. Diese Methoden, welche deshalb die relative Stickstoffbestimmung hiessen, sind nicht mehr gebrauchlich. Die Dumas'sche Stickstoffbestimmung ist wegen ihrer allgemeinen Anwendbarkeit und wegen der Zuverlassigkeit ihrer Resultate die eigentliche wissenschaftliche Methode, welche zur Controle aller anderen Methoden nach wie vor dient. Eine kritische Prufung der Methode hat U. Kreusler¹) veroffentlicht.

Will man, wie S. 746 erwahnt, das Kohlendioxyd auf nassem Wege erzeugen, so ist darauf zu achten, dass dasselbe vollständig luftfrei erhalten wird.

Bekanntlich ist dieses bei Anwendung von Marmor nur schwierig zu erreichen (vergl. S. 489). Man wendet in diesem Falle besser eine Losung von Kaliumcarbonat und Schwefelsaure an. Als Apparat benutzt man nach J. Thiele2) eine dreihalsige Woulf'sche Flasche, auf deren Boden sich eine dunne Schicht Quecksilber befindet, auf welche Schwefelsaure (1 1) gegossen wird. Der eine Tubus tragt einen Hahntrichter mit langem Rohre, dessen Ende in das Quecksilber eintaucht. der zweite Tubus tragt ein bis nur unter den Stopfen reichendes Sicherheitsrohr, dessen Kugel etwas Quecksilber enthalt, und der dritte ist mit einem Glashahn versehen Mit diesem Apparat lasst sich der nothige Druck und ein regelmassiger luftfreier Kohlendioxydstrom leicht erzeugen. Die concentrirte Kaliumcarbonatlosung braucht nicht ausgekocht zu werden Benutzt man das flussige Kohlendioxyd der Bomben. so muss man sich überzeugen, ob das Gas von Kalilauge vollstandig absorbirt wird Das Einleiten von Kohlendioxyd, welches auf diese Ait erzeugt wird, hat semen Vortheil, wenn es sich um Verbrennung von sehr fluchtigen Substanzen handelt. Man kann alsdann das Verbrennungsrohr, ehe das Schifftchen mit der Substanz (S. 743) eingeführt wird, von Luft befreien, wahrend bei dem anderen Verfahren, bei welchem sich die Substanz schon im Rohre befindet, wenn die Luft ausgetneben wird, leicht etwas Substanz verfluchtigt werden kann (vergl. Hempel's Metallverschluss S. 783) F. Blanc') hat hierzu einen besonderen Entwicklungsapparat construirt.

Nach V Meyer und O. Stadler kann die Stickstoffbestimmung in schwefelhaltigen Substanzen dadurch fehlerhaft werden, dass die gebildete schweflige Saure unter Einwirkung der gluhenden Kupferspirale Kohlendioxyd zu Kohlenoxyd reducirt. Es wird in diesem Falle eine Behandlung des Stickstoffs mit Kupferchlorurlosung nothwendig (vergl. S. 646 ff.).

esti u g des Stickstoffs ach Varre trapp-Will.

Diese Methode, welche auf der Ueberführung des Stickstoffs in Ammoniak durch Gluhen mit Natronkalk beruht, wird hier nur kurz besprochen; sie verdankt ihre Entstehung dem Bestreben, an die Stelle des in der ersten Zeit mit Mängeln behafteten Dumas'schen Verfahrens eine bessere Methode zu setzen, und sie hat lange Zeit die besten Dienste geleistet, obgleich sie nicht auf alle stickstoffhaltigen Substanzen anwendbar ist. Inzwischen ist die Methode von Dumas jedoch zu einem so hohen Grade der Vollkommenheit gebracht worden, dass sie als Normalmethode vor allen anderen den Rang behauptet. Als technische Methode ist die Varrentrapp-Will'sche dagegen, obgleich auch sie zuletzt zu einer hochst zuverlassigen ausgebildet wurde, durch die bequemere Methode von Kjeldahl verdrängt worden.

Zur Ausfuhrung der Methode bringt man an das hintere Ende eines etwa 40 cm langen, zur Spitze ausgezogenen, geschlossenen Verbrennungsrohres eine etwa 10 cm lange Schicht von vorher ausgegluhtem, stickstofffreiem Natronkalk, giebt die Substanz hinzu, dann wieder 10 cm Natronkalk, mischt mit Hulfe des Drahtes (S. 734), fullt die Rohre mit Natronkalk fast voll und legt einen lockeren Pfropfen von frisch ausgeglühtem Asbest vor. Nachdem man durch Aufklopfen einen schmalen Canal in der Beschickung hergestellt hat, fügt man mittelst eines Stopfens

Fig 124.



Fig. 125.



den mit verdunnter Salzsaure beschickten Varrentrapp-Will'schen Apparat (Fig. 124) oder den Apparat von Arendt-Knop (Fig. 125) an das Verbrennungsrohr und legt dasselbe in den Gasofen. Man erhitzt zueist den vorderen Theil des Rohres zu schwachem Glühen und schreitet damit bis zum hinteren Ende der Rohre fort. Das Finde der Zersetzung erkennt man am Zurucksteigen der Salzsaure, sobald dieses eintritt, verbindet man die Vorlage mit einem Aspirator, bricht die Spitze am Ende des Rohres ab und saugt, ohne das Erhitzen zu unterbrechen, Luft durch den Apparat, um alles Ammoniak in die Vorlage

in der Regel gelb gefärbten Losung überdestillirte Kohlenstoffverbindungen abscheiden, filtrirt, verdampft auf Zusatz von Platinchlorwasserstoff und bestimmt das gebildete Ammoniumplatinchlorid entweder als solches oder aus dem Platingehalt nach dem Glühen (siehe Bd. I, S. 868 ff.). Die letztere Bestimmung ist immer sicherer und sollte als Controle nicht unterlassen werden, weil haufig ein Theil des Stickstoffs in Form von organischen Basen übergeht, welche mit Platinchlorid Doppelsalze bilden ahnlich wie das Chlorammonium, aber von anderer Zusammensetzung und dementsprechend von anderem Gesammtgewicht Das durch Glühen des Platinsalmiaks, sowie der Verbindung der organischen Basen erhaltene metallische Platin entspricht dagegen in allen Fällen de Stickstoffgehalt.

Anstatt gewichtsanalytisch kann man das Ammoniak auch maassanalytisch bestimmen. Zu dem Zweck legt man anstatt der oben erwahnten Absorptionsapparate ein mit einer gemessenen Menge Normalschwefelsaure beschicktes Peligotrohr vor und titrirt die nicht neutralisirte Saure mit Normalalkalı zurück (Bd. I, S. 869 ff.). Die erwahnten organischen Basen verhalten sich dabei wie das Ammoniak.

Bemerkungen. Auf folgende Punkte ist bei Anwendung dieser Methode zu achten. Der Natronkalk darf beim Gluhen einer Probe in einem Glasrohrchen kein Ammoniak entwickeln. Er darf ferner kein Nitrat oder Nitrit enthalten (siehe weiter unten).

Um bei sehr stickstoffreichen Substanzen das gebildete Ammoniak zu verdunnen und dadurch zu verhindern, dass infolge energischer Absorption die Saure in das Rohr zuruckgeschleudert wird, mischt man die Substanz mit der gleichen Menge chemisch reinem Zucker. Bei der Vorlage von Peligot und der von Arendt-Knop Fig. 125 ist ein Zurucksteigen weniger zu befürchten

Anwendbar ist die Methode bei allen Verbindungen mit Ausnahme der durch Einwirkung der Salpetersaure entstandenen.

Zur Erklarung der Ammoniakbildung nach dieser Methode nahm man fruher an, dass hierbei der durch Zersetzung der organischen Substanz frei werdende Kohlenstoff das Wasser des Alkalihydroxyds zersetzt, so dass der Kohlenstoff durch frei werdenden Sauerstoff zu Kohlendioxyd oxydirt wird, welches sich mit dem Alkali zu Carbonat verbindet, wahrend der Wasserstoff in statu nascendi sich mit dem Stickstoff zu Ammoniak vereinigt. Diese Annahme stutzte sich u. a darauf, dass Cyanide, also wasserstofffreie Substanzen, beim Glühen mit Alkalihydroxyd ebenfalls Ammoniak liefern.

Nach den Versuchen Quantin's 1) ist diese Ansicht nicht mehr haltbar. Denn erstens hefern Cyanide, beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd, welches kurz vor der Anwendung durch Schmelzen von jeder Spur fremden Wassers befreit wurde, kein Ammoniak, und zweitens geben stickstoffhaltige organische Substanzen auch beim Erhitzen mit ganz wasserfreien Beimischungen, z.B. geglühtem Sand, Calciumcarbonat oder -sulfat, den grossten Theil ihres Stickstoffs in Form von Ammoniak ab. Jedoch bleibt im letzteren Falle ein Ruckstand von Kohle, welche Stickstoff zurückhalt. Die eigentliche Rolle des Natronkalks besteht nun darin, dass das Natriumhydroxyd desselben beim Erhitzen auf diese stickstoffhaltige Kohle unter Bildung von Cyannatrium einwirkt, welches alsdann durch den aus der hinteren Natronkalkschicht entwickelten Wasserdampf in Natriumcarbonat und Ammoniak umgewandelt wird, so dass also dadurch sammtlicher Stickstoff in Ammoniak ubergeführt wird.

Diese Punkte sind wichtig für die Praxis der Stickstoffbestimmung mittelst Natronkalk. Sie zeigen, dass die Anwendung einer moglichst hohen Temperatur, wodurch ein Theil des Ammoniaks wieder zerlegt wird, gar nicht nothig ist, wenigstens nicht zu Anfang, da es sich ja nur darum handelt, die organische Substanz zu zersetzen. Hochstens gegen Ende steigert man die Temperatur, um die Bildung des Cyanids aus der stickstoffhaltigen Kohle und die Umwandlung desselben in Ammoniak durch den Wasserdampf zu veranlassen. Der vordere Theil der Natronkalkschicht darf wahrend der ganzen Operation nur in schwachem Glühen erhalten werden, um die Zersetzung des Ammoniaks zu verhindern.

Wie mit der gegebenen Erklarung einerseits die Thatsache im Einklang steht, dass stickstoffhaltige organische Substanzen beim blossen Erhitzen Ammoniak liefern, eben weil die im Molecul schon vorhandene Verbindung von Stickstoff und Wasserstoff nur einer Umlagerung oder, bei amidartigen Korpern, einer Hydratation durch die Einwirkung der Warme bedarf, so ist anderseits begreiflich, warum Nitrate und Cyanide der Umwandlung durch den Nationkalk als solchen widerstehen. Hierher gehort ferner die Thatsache, dass kunstliche Basen, welche dem Ammoniak hinsichtlich der Constitution nahe stehen, wie z. B Anilin, keine Umwandlung in Ammoniak erleiden Durch die intermediare Cyanidbildung wird es dann weiter erklarlich, warum kleine Mengen von Salpeterstickstoff im Gemisch mit kohlenstoffreichen Substanzen, wie Starke oder Zucker, in Ammoniak umgewandelt werden konnen.

Ein Gehalt des Natronkalks an Nitrat oder Nitrit giebt bekanntlich Anlass zu fehlerhaften Stickstoffbestimmungen

Die Bildung von Cyanid ist also fast nie eine Fehlerquelle, weil die Feuchtigkeit des Natronkalks, von welcher immer genug vorhanden ist, selbst wenn der Natronkalk vorhei gegluht worden war, die Zersetzung des Cyanids bewirkt.

Die Stickstoffbestimmung in organischen Substanzen nach Kjeldahl siehe S. 492 ff

die Einfachheit des Apparates, schnelle Ausfuhrbarkeit und die Moglichkeit, eine grosse Menge von Analysen gleichzeitig auszuführen, wodurch sie fur die Technik ganz besonders werthvoll wird. Hierzu kommt ein anderer Vorzug gegenuber der Dumas'schen und Varrentrapp-Will'schen Methode, darın bestehend, dass grosse Mengen Substanz, z. B. bei stickstoffarmen Verbindungen, eingewogen werden konnen; ferner, dass die abgewogene Probe nicht zerkleinert und mit dem Verbrennungsmittel innig gemischt zu werden braucht, was namentlich bei den Eiweisskorpern schwierig oder unmoglich ist. Was die stickstoffhaltigen Verbindungen betrifft, welche nach dem Kjeldahlprocess analysirt werden konnen, so ist schon S. 496 gezeigt worden, dass Nitrate (sowohl unorganische wie organische), welche nach der Natronkalkmethode nicht behandelt werden können, durch eine Vorbehandlung dem Kieldahlverfahren zuganglich gemacht werden. Nach den zahlreichen vorliegenden Untersuchungen steht fest, dass die Kjeldahl'sche Methode nicht allgemein anwendbar ist. Durch die verschiedenartigsten Modificationen hat man sich bemuht, die Grenzen ihrer Anwendbarkeit zu erweitern, jedoch wird die Methode dadurch immer complicirter, und überdies haben die Modificationen nur dann praktischen Werth, wenn man eine Anzahl Analysen von Korpern derselben Art auszufuhren hat. Es lassen sich bis jetzt auch noch keine allgemeinen Gesichtspunkte aufstellen, nach denen man die Substanzen in bezug auf das anzuwendende Verfahren in Klassen eintheilen konnte Anstatt aber von Fall zu Fall die vorbereitende Behandlung erst festzustellen, wird man lieber die in allen Fallen brauchbare Dumas'sche Methode benutzen. Diese einschrankenden Bemerkungen thun dem grossen Werthe der Kieldahl'schen Methode undess keinen Abbruch; das Gebiet ihrer Anwendbarkeit ist so gross, dass sie in allen technischen und agriculturchemischen Laboratorien die unentbehrlichste Methode geworden ist. Untersuchungen uber die Anwendbarkeit auf einzelne Korper sind veroffentlicht worden u. A von F. W. Dafert1), C Arnold und K. Wedemeyer2)

Bestimmung des Schwefels i organischen Substa zen.

Die wohl am meisten benutzte Methode ist diejenige von L Carius³), nach welcher die Substanz durch concentrirte Salpetersaure im zugeschmolzenen Rohre oxydirt und die dabei gebildete Schwefelsaure in Form von Baryumsulfat bestimmt wird. Man benutzt am besten Einschmelzrohren aus Jenaer Glas von 12 bis 13 mm lichter Weite, 2 mm Wandstarke und 45 bis 50 cm Lange. Man bringt die Substanz in einem mit eingeriebenem Stopfen versehenen Wagerohrchen auf den Boden des Rohres, wobei man den Stopfen nur so fest einsetzt, dass er

¹⁾ Landw Vers -Stat 34, 311 (1888), Zertschr f anal Chem 24, 454 (1885), 27, 222 (1888) — 2) Ebenda 31, 525 (1892) — 3) Ann d Chem 116,

beim Erhitzen durch die sich ausdehnende Luft entfernt werden kann. Flüssige Substanzen kann man auch in eine kleine Glaskugel einschliessen (S. 739). Nachdem man das Rohr in der Nähe des oberen Endes vor dem Geblase verengt hat, ohne die Wandstarke zu sehr zu verringern, giesst man durch einen Trichter mit langem Rohre die Salpetersäure ein. Die Saure muss das spec. Gew. 1,5 haben, und man darf, um Explosionen möglichst zu vermeiden, auf je 50 ccm Rohreninhalt nur 4 g Säure einfüllen. Danach wird das Rohr zu einer dickwandigen, nicht zu kurzen, capillaren Spitze ausgezogen, zugeschmolzen und in Filtrirpapier eingewickelt1) in einem Röhrenofen erhitzt, wobei die Spitze etwas höher liegt als das andere Ende. Die Hohe der Temperatur richtet sich nach der Natur der Substanz; bei leichter oxydirbaren Verbindungen genugt 150 bis 2000, bei aromatischen Substanzen im allgemeinen 250 bis 260°, während bei den schwer oxydirbaren Sulfonsauren und ihren Derivaten auf 260 bis 3000 erhitzt werden muss. Die Dauer der Erhitzung braucht 11/2 Stunden gewohnlich nicht zu überschreiten, wenn man davon die erste halbe Stunde auf Erreichung der Temperatur rechnet. Will man die schwer oxydirbaren Substanzen, um die Rohren zu schonen, bei 260°, anstatt bei 300° erhitzen, so muss die Digestion auf mehrere Stunden verlangert werden. Den neueren Glasröhren kann ein viel hoherer Druck zugemuthet werden, als dies fruher gestattet war. Ist man indess uber die Qualitat des Glases im Zweifel bei einer Operation, welche Erhitzen auf 300° verlangt, so lässt man, nachdem die hauptsachliche Oxydation bei 2500 stattgefunden hat, die Rohre erkalten, erhitzt die Spitze vorsichtig, um alle Flussigkeit aus derselben zuruckzutrerben, und bringt dann die ausserste Spitze zum Gluhen. Die Gase treiben die Spitze auf und entweichen, wonach man wieder zuschmelzt und nun auf 3000 erhitzt.

Wenn die Oxydation beendet ist, so lasst man die Spitze des erkalteten Rohres, wie vorhin beschrieben, autblasen, sprengt das Ende ab und setzt der grunblauen Flüssigkeit im Rohre langsam kaltes Wasser zu, wobei sich infolge Zersetzung der salpetrigen Saure reichlich Stickoxyd entwickelt. Schliesslich verjagt man den noch vorhandenen geringen Rest der Salpetersaure durch Verdampfen mit Salzsaure und fallt die Schwefelsaure mit Chlorbaryum

Bemerkungen Die oben angegebene Menge Salpetersauie, welche mit Rucksicht auf die Widerstandstahigkeit der Rohren bemessen wurde, genugt in den meisten Fallen zu einer vollstandigen Oxydation der organischen Substanzen, denn nach den Erfahrungen von Carius genugt die 1,5- bis 2 fache Menge der theoretisch zur Oxydation der Substanz nothigen Menge, und grosserer Ueberschuss wirkt nur nachtheilig Zui annahernden Berechnung der für eine bekannte Substanz

¹⁾ Aut diese Weise behandelt, springen die Rohien nicht so leicht, als

nöthigen Menge Salpetersaure diene Folgendes. Aus der Zersetzungsgleichung der Salpetersäure 2 (HNO₃) = O₂ + N₂O₃ + H₂O ergiebt sich, dass zur Abgabe von 1 At. Sauerstoff 1 Mol. Salpetersaure erforderlich ist. Aus der Formel der zu oxydirenden Substanz, z. B. des Methylmercaptans, CH4S, mit dem Mol.-Gew. 48 (in runder Zahl), ergiebt sich die nothige Menge Sauerstoff zu $O_2 + O_2 + O_3 = 7$ At. 0, welche in 7 Mol. HNO3 oder in 441 Gewthln. Salpetersaure enthalten sind. Beträgt die Einwage z. B. 0,24 g, so folgt aus der Proportion 48:441 $= 0.24 \cdot x$, x = 2.2 als theoretisch nothige Menge Salpetersäure, so dass nach Obigem höchstens 3,3 bis 4,4 g Salpetersaure anzuwenden sind. Enthalt der Korper ein Halogen, zu dessen Bestimmung die Methode, wie weiter unten angegeben, ebenfalls dient, so kommt die dem Halogen entsprechende Menge Wassersto in Abzug, z. B. beim Dichlornaphtalin C₁₀ H₆ Cl₂ (= 197), welches nach Abzug von 2 HCl an Sauerstoff $O_{20} + O_2 = 22$ At. O, also 22 Mol. HNO₃ = 1386 Gwthle. Salpetersaure bedarf. Daher würden z.B. 0,197 g Substanz theoretisch 1,386 oder in Wirklichkeit hochstens 2,1 bis 2,8 g Salpetersaure bedürfen.

Von den vielen Methoden der Schwefelbestimmung durch Oxydation auf trockenem Wege ist keine, welche einer allgemeinen Anwendung fahig wäre. Da dieselben indess bei gewissen Substanzen Bequemlichkeit bieten, so werden hier einige derselben aufgefuhrt

- a) Oxydation mittelst Natriumsuperoxyd. A. Edinger¹) dampft Substanzen, welche in alkalischer Losung nicht fluchtig sind, z. B. Sulfonsaulen und Mercaptane, mit einer 3- bis 4 proc. Losung von Natriumsuperoxyd in einer Platinschale ein, gluht den Ruckstand schwach und kocht ihn nochmals mit concentrirter Natriumsuperoxydlosung aus, wodurch aller Schwefel in Natriumsulfat übergeführt wird.
- A. v. Asboth²) verfahrt zur Oxydation allei schwefelhaltigen Substanzen, welche nicht allzu fluchtig sind, in folgender Weise. Man mischt im Nickeltiegel 1 g der gepulverten Substanz mit 10 g calciniter Soda und 5 g Natriumsuperoxyd und erwarmt mit einer kleinen Flamme, welche den Tiegel nicht berührt. Wenn die Masse zusammensintert und zu schmelzen beginnt, verstankt man die Hitze, bis die Schmelze dunnflussig geworden ist. Die wasserige Losung derselben wird filtrirt, mit bromhaltiger Salzsaure angesauert und so lange gekocht, bis der Bromgeruch verschwunden ist, wonach man sofort mit Chlorbaryum fallen kann.

Das Verhaltniss von 2 Thln. Soda auf 1 Thl Superoxyd, sowie die Ait der Erhitzung muss beobachtet werden, weil sonst Verpuffung und somit Verlust eintritt.

¹⁾ Ber d deutsch chem Ges 28, 427 (1895) — 2) Chem -Ztg 19, 2040

Flussigkeiten dampft man auf Zusatz von 5 g Natriumcarbonat im Nickeltiegel bis zur Syrupsconsistenz ein, setzt dann noch 5 g Natriumcarbonat und 5 g Natriumsuperoxyd hinzu und ruhrt die Masse mit einem Platindraht zusammen, wobei eine energische Reaction eintritt. Alsdann erhitzt man, wie angegeben, zuerst mit kleiner Flamme u. s. w. Die Methode ist bequem und zuverlässig und gestattet eine Schwefelbestimmung in fester Substanz in 2 bis $2\frac{1}{2}$ Stunden auszufuhren.

b) Oxydation mit Quecksilberoxyd1). Diese Methode ist auch bei sehr fluchtigen Verbindungen, z. B. Schwefelkohlenstoff, anwendbar. Man bringt an das zugeschmolzene Ende einer etwa 40 cm langen Verbrennungsrohre 2 bis 3 g Quecksilberoxyd, alsdann eine Mischung von gleichen Theilen Quecksilberoxyd und Natriumcarbonat, mit welcher man die Substanz vermengt hat, und füllt den Rest des Rohres mit Natriumcarbonat, dem man auch etwas Quecksilberoxyd zusetzt. verschliesst die Rohre mit einem Korkstopfen, welcher ein unter Wasser mundendes Gasleitungsrohr tragt, damit die Quecksilberdampte unter Wasser verdichtet werden. Zuerst erhitzt man, ohne der Substanz zu nahe zu kommen, den vorderen Theil des Rohres sehr stark und unterhalt diese Temperatur wahrend der ganzen Operation. Gleichzeitig erhitzt man einen anderen Theil des Rohres naher am Ende, aber nicht zu stark, damit es abwechselnd im Rohre Stellen giebt, wo das Quecksilberoxyd nicht zersetzt wird. Ist der vordere Theil rothglühend, so erhitzt man die Stelle, wo die Substanz liegt, derart, dass die Zersetzung in 10 bis 15 Minuten beendet ist, zu gleicher Zeit bringt man die vorher unerhitzt gebliebenen Stellen und zuletzt das reine Quecksilberoxyd am Ende des Rohres zum Gluhen. Von Zeit zu Zeit pruft man das entweichende Gas, ob es auch überschüssigen Sauerstoff enthalt. Nach beendigter Operation schuttet man den Inhalt des Rohies in ein Becherglas, lost ihn in Wasser und oxydirt etwa vorhandenes Natriumsulfid mit Wasserstoffsuperoxyd. Danach wild mit Salzsaure angesauert und die Schwefelsauie mit Chlorbaryum gefallt.

Zur Analyse fluchtiger Korper muss ein langeres Rohr benutzt werden. Die Substanz bringt man in Glaskugelchen eingeschlossen (S. 739) in die Mischung und erhitzt dieselbe sehr vorsichtig erst dann, wenn schon die davor und dahinter liegenden Theile des Rohres gluhend geworden sind.

c) Oxydation mit Natriumcarbonat und Kaliumchlorat. Diese einfache, in vielen Fallen anwendbare Methode ist dem von Piria-Schiff angegebenen Veifahren zur Halogenbestimmung S 763 nachgebildet worden und wird in der Weise ausgeführt, dass man etwa 0,2 g Substanz in einem kleinen Platintiegel abwagt und mit einem kleinen Theil einer Mischung von 10 g Natriumcarbonat und 2 g Kaliumchlorat mischt, wonach man den Tiegel mit der Mischung ganz anfullt. Als-

dann schiebt man einen grösseren, umgekehrten Platintiegel daruber, kehrt beide Tiegel um, so dass der kleinere jetzt in umgekehrter Stellung auf dem Boden des grosseren ruht, und füllt den grösseren Tiegel mit dem Reste der Mischung bis über den Boden des kleineren an. Man erhitzt bei aufgelegtem Deckel anfangs schwach, um Explosion zu vermeiden, und nachher starker. Die Masse wird in Wasser gelost, das Chlorat durch Eindampfen mit Salzsaure zerstort und die Schwefelsaure mit Chlorbaryum gefallt.

Alle diese auf Oxydation beruhenden Methoden geben, wenn eine schwefelhaltige Substanz Sulfat enthalt, die Summe des als Sulfat vorhandenen und des organischen Schwefels. Handelt es sich um alleinige Bestimmung des Sulfats, so kocht man die Substanz mit Salzsaure aus, wodurch dasselbe in Losung geht. (Vergl. auch weiter unten Dennstedt's Methode.)

Bestim g des Phosphors in orga ische Substanze.

Durch einfache Einascherung lässt sich nicht der ganze Phosphorgehalt in Form von Phosphorsaure erhalten, sondern nur durch Behandlung der organischen Substanz mit Oxydationsmitteln.

Die Oxydation des Phosphors zu Phosphorsaure kann nach irgend einer der für die Bestimmung des Schwefels angegebenen Methoden bewirkt werden. Die Bestimmung selbst geschieht durch Magnesiamischung, eventuell nach vorhergehender Abscheidung mittelst Molybdanlosung.

estimmung der Haloge e in organische Substa ze.

a) Durch Zersetzung mit Salpetersaure im Einschmelzrohr nach Carius. Die S. 757 für die Schwefelbestimmung beschriebene Methode ist auch sehr bequem für die Bestimmung der Halogene Durch Einwirkung des Halogens auf die salpetrige Saure bildet sich Halogenwasserstoff. Um diesen jedoch der oxydnenden Wirkung der Salpetersaure zu entziehen, fugt man etwas Silbernitrat hinzu, so dass der Halogenwasserstoff in dem Maasse, wie er sich bildet, als Halogensilber ausgeschieden wird. Eine zweckmassige Form der Ausführung ist die von F. W. Küster 1) angegebene. Man bringt etwa 0,5 g Silbernitrat, welches nicht pulverisirt zu werden braucht, in die Rohre und tugt 16 bis 20 Tropfen Salpetersaure vom spec. Gew. 1,5 hinzu Diese Sauremenge genugt in jedem Falle, und ein Zerspringen der Rohren gehort bei Anwendung einer so geringen Menge zu den Seltenheiten. Auch ist hierbei das zwischenzeitliche Oefinen des Rohres (S. 758) unnothig fuhrt man die Substanz (0,1 bis 0,2 g) in einem offenen Wagerohichen von 0,5 mm Wandstarke, 9 mm lichter Weite und 25 mm Lange ein und

¹⁾ Ann d Chem 285 340 (1895)

schliesst die Rohre (siehe S. 758). Man erhitzt auf 320 bis 340° und unterhalt diese Temperatur zwei Stunden lang. Das Anheizen kann von vornherein mit der Flammengrösse geschehen, wie sie eifahrungsgemass zur Erreichung der genannten Temperatur erforderlich ist.

Nach dem Oeffnen des erkalteten Rohres spult man den Inhalt in eine Porcellanschale, löst etwa am Glase anhattende Theilchen von Chlor- oder Bromsilber in Ammoniak und digerirt, falls Chlorsilber vorliegt, einige Zeit auf dem Wasserbade. Darauf entfernt man das Wägeröhrchen, filtrirt das Chlorsilber in einem Goochtiegel ab und wascht einigemal mit heissem Wasser nach, wonach man trocknet und wägt.

Liegt jedoch Bromsilber oder Jodsilber vor, dann muss zur Entfernung des überschüssigen Silbernitrats anhaltender mit heissem Wasser unter Decantiren gewäschen werden, weil diese Salze mit Silbernitrat schwierig zerfallende Doppelverbindungen eingehen. Dieses ist namentlich bei Jodsilber der Fall, welches häufig mit dem überschussigen Silbernitrat im Rohre zu einer gelben Verbindung zusammenschmilzt, die beim Erkalten zu einer undurchsichtigen Masse erstarrt. Durch ein- bis zweistundiges Erhitzen in der verdunnten Lösung zerfallt diese Verbindung unter Hinterlassung von reinem Jodsilber.

Eine andere Fehlerquelle beim Zersetzen jodhaltiger Substanzen, aus welcher Jodverluste entstehen, besteht nach Linnemann¹) in der Löslichkeit von Silberjodid in der sauren Silbernitratlosung; er empfiehlt daher, bei diesen Substanzen nur etwa die 1¹/₂ fache Menge des nothigen Silbernitrats anzuwenden

Die Vereinigung der Methode von Volhard mit derjenigen von Carius in der Weise, dass man eine bekannte Menge Silbernitrat hinzufugt und den Rest derselben nach dei Zersetzung zurucktitrirt, führt meist zu unrichtigen Resultaten, weil, wie Kuster (loc cit) festgestellt hat, ein Theil des Silbers mit der Hohe der Temperatur steigend vom Glase aufgenommen wird. Das Glas nimmt da, wo es mit dem Silbernitrat in Beruhrung war, eine gelbliche bis braune Farbe an.

b) Durch Gluhen mit gebranntem Kalk. Man bringt an das zugeschmolzene Ende einer etwa 40 cm langen Verbiennungsiohre eine 5 bis 6 cm lange Schicht von chloifreiem, frisch ausgeglühtem Kalk, giebt die Substanz hinzu, hierauf wieder eine 5 bis 6 cm lange Schicht Kalk, mischt mit dem Kupferdiaht (S. 734) und füllt die Rohre fast ganz mit Kalk an. Nachdem man noch mit einem lockeren Pfropfen von ausgeglühtem Asbest abgeschlossen und durch Aufklopfen eine Rinne gebildet hat, legt man das Rohr in den Verbrennungsofen. Man eilnitzt, wie immer (S. 736) zuerst den vorderen Theil des Rohres zum Glühen, hierauf das hintere Ende, und schreitet mit dem Erhitzen langsam fort, bis das ganze Rohr dunkel iothglühend ist. Die noch heisse Rohre verschliesst man lose mit einem Korkstopfen und taucht sie mit

dem hinteren Ende in kaltes Wasser, wodurch sie in kleine Stücke zerspringt. In der salpetersauren Auflosung des Kalkes fällt man nach dem Abfiltriren der Kohle und der Glassplitter das Halogen mit Silbernitrat.

Bemerkungen. Ist der anzuwendende Kalk nicht ganz chlorfrei, so muss das Chlor darin bestimmt und eine gewogene Menge Kalk eingefuhrt werden, um das Chlor nachher abziehen zu können.

Vor dem Ansauern mit Salpetersäure prüft man den wasserigen Auszug des Rohreninhaltes auf Sulfid und oxydirt dasselbe eventuell durch Wasserstoffsuperoxyd, dessen Ueberschuss durch Erhitzen zerstort wird.

Die Flüssigkeit muss vor dem Ansauern erkaltet sein. Stickstoffhaltige organische Substanzen geben beim Glühen mit Kalk Calciumcyanid; es musste also im Silberniederschlage eine Trennung des Cyans von den Halogenen vorgenommen werden, wenn man nicht vorzieht, in diesem Falle die Methode von Carius (siehe unter a) zu benutzen. Farbt sich bei jodhaltigen Substanzen die Lösung beim Ansäuern mit Salpetersaure infolge ausgeschiedenen Jods gelb, so führt man das freie Jod durch Zusatz weniger Tropfen schwefliger Säure wieder in Jodwasserstoff über. Ein anderes Mittel habe ich früher¹) angegeben, welches darin besteht, nach dem Glühen der jodhaltigen Substanz mit Kalk mehrere Stunden hindurch feuchtes Kohlendioxyd über die Masse zu leiten, dann mit Wasser zu erwarmen, abzufiltriren und aus dem Filtrate nach vorsichtigem Neutralisiren mit Salpetersaure das Jod als Jodsilber zu fallen. Auf diese Weise wird die zu starke Erwarmung der Masse und das Freiwerden von Jod vollstandig vermieden.

c) Zersetzung durch Natriumcarbonat und Kalk im Tiegel Das Princip dieser Methode, welche schon S. 760 für die Schwefelbestimmung angegeben wurde, rührt von R. Piria her und wird nach H. Schift²) unter Anwendung eines Gemisches von 1 Thl wasserfreiem Natriumcarbonat und 4 bis 5 Thln. Kalk in der S. 760 beschriebenen Weise ausgeführt. Diese Masse sintert nur wenig zusammen, greitt die Platintiegel nicht an und kann auch bei stickstoffhaltigen Korpern angewandt werden, ohne dass bei der in betracht kommenden Temperatur ('yanidbildung zu befürchten ware. Die erkaltete Masse wird in Wasser zeitheilt, mit Salpetersaure bis zur schwachsauren Reaction versetzt und das Halogen mit Silbernitrat gefallt

Flussige Verbindungen werden in einem Glaskugelichen mit ganz kurzer capillarer Spitze abgewogen und die Spitze in eine auf dem Boden des Tiegels befindliche Schicht des Soda-Kalkgemisches fest eingedruckt.

Bei schwer zersetzbaren Substanzen, wie Brombenzol, kommt es

¹⁾ Zeitschi. f anal Chem 4, 202 (1865) — 2) Ann d Chem. 195, 293

indess vor, dass ein Theil unzersetzt durch das fast gluhende Alkali hindurchgeht.

Das erwahnte Gemisch ist nur für chlor- oder bromhaltige Substanzen anwendbar; jodhaltige bilden damit schwer zersetzbares Calciumjodat. Die Zersetzung gelingt jedoch mit Natriumcarbonat allein.

Bestimmung der Halogene durch Verbrennen der organischen Substanz im Sauerstoffstrome nach C. Zulkowsky und C. Lepéz¹).

Wenn man jodhaltige Substanzen im Sauerstoff unter Mithulfe von platinirtem Quarz als Sauerstoffubertrager (siehe weiter unten, Kopfer, Dennstedt) verbrennt, so wird alles Jod als solches frei und kann an der Farbe der auftretenden Dampfe erkannt werden, worin ein einfacher und sicherer Nachweis des Jods besteht. Leitet man die Dampfe in Jodkaliumlosung, so lasst sich das freie Jod mit Thiosulfat titriren.

Ist die Substanz bromhaltig, so tritt der grosste Theil des Broms (95 bis 99 Proc.) ebenfalls in freiem Zustande auf, wahrend der kleine Rest als unverbrannter Bromwasserstoff entweicht. Dies findet indess nur statt, wenn die Platinquarzschicht nicht genügend lang ist. Durch Verlängerung der Schicht gelingt es ebenfalls, das Brom vollständig in freiem Zustande auszutreiben und nach dem Auffangen in Jodkalium durch Titration des ausgeschiedenen Jods zu bestimmen.

Bei chlorhaltigen Substanzen verbrennt nur der geringste Theil des Chlorwasserstoffs unter Bildung von freiem Chlor. Um das gesammte Chlor, sowohl das freie wie das als Chlorwasserstoff entweichende zu absorbiren, legt man eine ammoniakalische Wasserstoffsuperoxydlosung vor, in welcher sich alsdann alles Chlor in Form von Chlorammonium wiederfindet

$$Cl_2 + H_2O_2 = 2 HCl + O_2$$

 $2 HCl + 2 NH_3 = 2 NH_4Cl$

Da dieses Absorptionsmittel auch auf Jod, sowie auf Brom und Bromwasserstoff in analoger Weise einwirkt, so kann es auch dazu dienen, alle drei Halogene in eine der Analyse leicht zugangliche Form zu bringen. Praktisch wird man die Anwendung derselben jedoch nur auf die Chlorbestimmung beschranken, oder hochstens auf den qualitativen Nachweis des Broms ausdehnen, da es bequemer ist, Jod und Brom, wie angedeutet, auf jodometrischem Wege zu bestimmen.

Man benutzt ein gewohnliches Verbrennungsrohr von etwa 70 cm Lange, dessen Ende zu einer 12 bis 13 cm langen dunnen Rohre ausgezogen ist, welche rechtwinklig abgebogen wird, um sie direct in eine Vorlage tauchen zu konnen. An das ausgezogene Ende bringt man einige Kornchen von erbsengiossem, nicht platinirtem Quarz und dahinter einen kleinen Asbestbausch, letzteren zum Zuruckhalten von

Platinstaub, das Ganze von der Länge, dass das aus dem Ofen herausragende Rohrende nur unplatinirten Quarz enthält Alsdann füllt man eine 45 cm lange Schicht Platinquarz ein und begrenzt dieselbe durch eine Platinblechrolle. Der hintere Theil des Rohres bleibt zum Einschieben des Schiffchens frei.

Als Vorlage dient ein 80 bis 100 ccm fassendes, zur Kühlung in Wasser gestelltes Kolbchen, durch dessen doppelt durchbohrten Stopfen das ausgezogene Ende des Verbrennungsrohres bis fast auf den Boden herabgeht, wahrend die andere Oeffnung im Stopfen ein mit Glaswolle gefulltes gerades Chlorcalciumrohr tragt. Durch letzteres giesst man, unter Lüftung des Stopfens, etwa 30 ccm einer wässerigen Losung von 2 g Jodkalium, lasst dieselbe möglichst von der Glaswolle abtropfen und setzt den Stopfen fest auf das Kolbchen. Das Rohr wird so in den Ofen gelegt, dass der Asbestpfropfen noch ins Glühen gebracht werden kann, wozu eventuell ein besonderer Brenner unterzusetzen ist. Man bringt nun den Platinquarz ins Gluhen, während man einen langsamen Strom Sauerstoff durch das Rohr leitet. Sobald die ganze Schicht Platinquarz glühend ist, fuhrt man die im Porcellanschiffichen befindliche Substanz (0,25 bis 0,5 g) von hinten in das Rohr ein, schiebt das Schiffchen bis auf 8 bis 10 cm an die Platinrolle heran und verschliesst das Rohrende sofort mit seinem Stopfen. Den Sauerstoffstrom regelt man so, dass etwa 25 ccm Gas in der Minute hindurchgehen, und halt diese Geschwindigkeit wahrend der ganzen Verbrennung bei.

Es handelt sich nun darum, eine moglichst langsame und gleichformige Zersetzung oder Verdampfung der Substanz zu bewirken, so dass bestandig überschussiger Sauerstoff vorhanden ist Hierfur gilt dasselbe, was spater bei der Dennstedt'schen Methode weiter ausgeführt wird. Zur besseren Regulirung der Hitze empfiehlt sich überhaupt die Art der Erhitzung nach Dennstedt ohne eigentlichen Verbrennungsofen

Nachdem die Substanz verbrannt ist, erhitzt man noch die Stelle, wo das Schiftchen steht, zur schwachen Rothgluth und leitet noch eine halbe Stunde lang Sauerstoff in gewohnter Geschwindigkeit durch das Rohr. Danach werden die Brenner abgestellt, der Sauerstoffstrom wahrend des Erkaltens der Rohre so weit reducirt, dass nur eine Blase in der Secunde hindurchgeht, und die Vorlage abgenommen. Man spult die Spitze des Verbrennungsrohres von aussen ab und von innen, durch Aufsaugen von Wasser oder bei der Jodbestimmung durch Aufsaugen der Jodkahumlosung, spult die Jodkahumlosung aus der Glaswolle in den Kolben, vereinigt sammtliche Flussigkeiten und titrirt das ausgeschiedene Jod mit $\frac{n}{10}$ -Thiosulfat.

Das vorhin beschriebene Verfahren gilt für die Bestimmung von Jod oder von Brom – Für die ('hlorbestimmung muss, wie S 764 Man benutzt als Vorlage ein Kölbchen, wie S. 765 beschrieben, verbindet dasselbe aber noch mit einem Peligotrohre, auf dessen Ausgangsschenkel das Rohr mit Glaswolle gesetzt wird. Als Fullung dient eine Losung, welche auf 25 bis 30 ccm Wasserstoffsuperoxyd (von etwa 3 Proc.) 5 ccm concentrirtes Ammoniak enthalt und mit welcher auch die Glaswolle getrankt wird. Da die Chlorverbindungen im allgemeinen schwerer verbrennen als die Brom- und Jodverbindungen, so muss man den Platinquarz hoher erhitzen. Auch muss nach beendeter Verbrennung der Sauerstoff langer hindurchgeleitet werden, weil das Chlor oder die Salzsäure vom Platin hartnackig zurückgehalten werden. Das Durchleiten des Sauerstoffs muss so lange fortgesetzt werden, bis die aus der Vorlageflussigkeit aufsteigenden Blasen nur noch eine sehr schwache Nebelbildung verursachen, was etwa eine Stunde lang dauert, so dass die ganze Operation 2 bis 3 Stunden in Anspruch nimmt. Zur Absorption dieser Nebel, welche während der Verbrennung starker auftreten, ist das Absorptionsrohr mit Glaswolle unerlasslich. Ist eine ungenügende Menge Wasserstoffsuperoxyd vorhanden, so bildet sich etwas Chlorat, welches durch nachtraglichen Zusatz des Reagens nicht reducirt werden kann. In der chlorammoniumhaltigen Flussigkeit kann das Chlor nach dem Zerstoren des Wasserstoffsuperoxyds durch Erhitzen gewichtsanalytisch oder maassanalytisch nach Volhard bestimmt werden.

Bemerkungen. Um den beständigen Ueberschuss von Sauerstoff, die Hauptbedingung fur das Gelingen des Versuchs, wahrend der ganzen Verbrennung mit Sicherheit beizuhalten, genugt es nicht, die Stromgeschwindigkeit von 25 ccm Gas pro Minute nur einmal zu reguliren, weil der Druck im Gasometer nicht immer derselbe bleibt. Es empfiehlt sich daher, den Sauerstoff vor dem Eintritt in das Verbrennungsrohr durch eine mit concentrirter Schwefelsaure beschickte Waschflasche zu leiten, in deren Stopfen sich ein kleines Manometer befindet Letzteres enthalt zweckmassig einen leichten, nicht zu fluchtigen Kohlenwasserstoff, z. B Toluol Hat man dann den Gasstrom einmal durch Zahlen der Blasen regulirt und sich den entsprechenden Druck im Manometer gemerkt, so braucht man nur dafür zu sorgen, dass dieser Druck constant bleibt.

Flüssigkeiten, deren Siedepunkt zwischen 80 und 180° liegt, bringt man zweckmassig auf folgende Weise ins Rohr. Man zieht ein Glasrohrchen von 2 mm innerer Weite und etwa 13 mm Lange an einem Ende zu einer moglichst einen Spitze aus, welche man zuschmelzt. Das Rohrchen wird mittelst einer Pipette mit langem, teinem Rohre, welche man sich eintach durch Ausziehen eines Stuckes Glasrohr herstellt, in der Weise gefüllt, dass keine Luttblase darin eingeschlossen ist.

Nachdem das Rohrchen mit der Flussigkeit gewogen worden, legt man es, mit der Spitze gegen die hintere Wand anstossend, in ein Poroben gerichtet ist, und sichert es in dieser Lage dadurch, dass man um das hintere Ende des Schiffichens einen Streifen dünnen Platinblechs wickelt, wodurch die Spitze des Rohrchens niedergehalten wird. Das Ganze wird erst ins Verbrennungsrohr geschoben, wenn der Platinquarz schon glüht; je nach der Fluchtigkeit der Substanz wird die Mundung des Rohrchens mehr oder weniger weit von der glühenden Platinblechrolle entfernt aufgestellt.

Die Schnelligkeit der Verdampfung lässt sich nun leicht an der Verkurzung der Flussigkeitssäule im Rohrchen erkennen und demgemäss reguliren. Wenn die Oberfläche der Flüssigkeit bis zum Platinstreifen zurückgegangen, also das Rohrchen fast leer geworden ist, zündet man auch die Brenner unter dem Schiffichen an, erhitzt das Rohr zur schwachen Rothgluth und leitet noch eine halbe Stunde lang Sauerstoff in gleicher Starke hindurch. Wie S. 766 erwahnt wurde, wird Chlor vom Platin zuruckgehalten, weshalb der Sauerstoff längere Zeit durchgeleitet werden muss. Diese Erscheinung tritt auch bei bromhaltigen Substanzen, wenn auch in geringerem Maasse auf, wenn man zum Schluss nur eine halbe Stunde lang Sauerstoff durchgeleitet hatte. Sie macht sich aber dadurch bemerkbar, dass, wenn man das Rohr wieder zu einer zweiten Analyse benutzt und wahrend des Anheizens der Platinquarzschicht den Sauerstoff durch die frisch vorgelegte Jodkaliumlosung leitet, letztere eine strohgelbe Farbe annimmt. Die Spur ausgeschiedenen Jods entspricht indess nur 1 bis 2 Tropfen Zehntelnormal-Thiosulfatlosung.

Fur sehr leicht (unter 80°) fluchtige Flussigkeiten bedient man sich der bei der Beschreibung von Dennstedt's Methode angegebenen Vorrichtung (S 775).

Die Bestimmung des Sauerstofts geschieht nur aus dem Verluste. Ebenso wie es keine allgemein brauchbare Methode zum qualitativen Nachweis des Sauerstoffs giebt, giebt es auch keine praktische Methode zur quantitativen Bestimmung dieses Bestandtheils organischer Substanzen. Auf die ausserst complicirten Methoden von E. H v Baumhauer¹) und A Mitscherlich²) kann hier nur verwiesen werden, dieselben haben keinen Eingang in die Praxis gefunden.

Zur Bestimmung von Metallen kann, wenn die Verbrennung im Schiffichen nach S 735 vorgenommen wird, der darin bleibende Ruckstand dienen Alkalien und alkalische Erden halten Kohlendioxyd zuruck, deren Menge bestimmt und zu der im Kaliapparate gefundenen addirt werden muss Gewohnlich bestimmt man jedoch die Metalle in einer besonderen Menge, nachdem man die organische Substanz durch Glühen oder Oxydation auf trockenem oder nassem Wege (nach Kjeldahl oder Carius) zerstort hat

¹⁾ Ann d Chem 90, 228 (1854), Jahresber. 1855, S 768, Zeitschi f anal Chem. 5, 141 (1866) — 2) Ber. d. deutsch chem Ges 1, 45 (1868), 6, 1000 (1873), 7, 1527 (1874), Zeitschi f anal Chem 6, 136 (1867) 7, 272 (1868),

estimmu g von Kohlenstoff, Wasserstoff, Schwefel d Halogen in einer Operation sowohl in stickstoffhaltigen als in stickstofffreie Substanzen nach Dennstedt.

Während die Methoden zur directen Bestimmung des Sauerstoffs sich wegen ihrer allzu grossen Umstandlichkeit in der analytischen Praxis nicht einburgern konnten, haben die Bemuhungen, die übrigen Bestandtheile organischer Substanz moglichst durch eine einzige Verbrennung zu bestimmen, mehr Erfolg gehabt. Der erste, welcher in dieser Richtung eine Vereinfachung der organischen Elementaranalyse eingefuhrt hat, ist F. Kopfer¹) Dieser Autor hat eine Methode zur Bestimmung des Kohlenstoffs und Wasserstoffs aufgestellt, welche in allen Fallen, sowohl in Gegenwart von Halogen und Schwefel, als auch von Stickstoff anwendbar ist, und welche darauf beruht, die Substanz ın gasformigem Sauerstoff zu erhitzen und die vollstandige Verbrennung der Zersetzungsproducte durch einen Sauerstoffubertrager, Platinmohr oder Platinasbest²), zu bewirken. Enthalt die Substanz Halogen, so wird zur Bindung desselben dem Platinasbest metallisches Silber in Form von Drahtstuckchen beigemengt. Ist die Substanz stickstoffhaltig, so kann zur Zersetzung der Oxyde des Stickstoffs nicht metallisches Kupfer, wie bei der gewohnlichen Methode, benutzt werden, weil es sich im Sauerstoffstrome oxydiren wurde. Man legt deshalb eine Schicht Bleisuperoxyd an das vordere Ende der Rohre, wodurch das in der Sauerstoffatmosphare aus einem Theil des Stickstoffs gebildete Stickstofftetroxyd in Gegenwart von Feuchtigkeit unter Bildung von Bleinstrat absorbert wind.

$$2 \text{ NO}_2 + \text{PbO}_2 = \text{Pb} (\text{NO}_3)_2$$
.

Das Bleisuperoxyd dient gleichzeitig zur Absorption von Chlor und Brom, sowie des aus schwefelhaltigen Substanzen entstehenden Schwefeldioxydes

$$SO_9 + PbO_2 = PbSO_4$$

Auf der Grundlage dieses Verfahrens weiter bauend und im Anschluss an die Methoden von ('M. Warren') und von E Lippmann und F Fleissner') hat M. Dennstedt') dasselbe zu einer Methode ausgebildet, welche gestattet, in einer Operation neben Kohlenstoff und Wasserstoff auch Halogen und Schwefel zu bestimmen, indem er die zur Absorption von Schwefel und Halogen bestimmten Substanzen, Bleisuperoxyd und Silber, in Schiffichen in die Rohre bringt, so dass die

¹⁾ Ber d deutsch chem Ges 9, 1377 (1876), Zeitschi f anal Chem 17, 1 (1878) — 2) Dei Asbest halt Chlor und Schwefelsauie zulück. — 3) Zeitschi f anal Chem 3, 272 (1864) — 4) Monatsh f Chem 7, 9 (1886) — 5) Zeitschi f angew Chem 1897, S 462, Ber d deutsch chem Ges 30, 1590, 2861 (1897). Die Entwicklung der organischen Elementaranalyse, Sonderaussche ins der Sammlung chem in chem -techn Vortrage (1899), Zeitschi

absorbirten Bestandtheile durch Gewichtszunahme der Schiffichen oder durch Analyse des Inhalts derselben bestimmt werden konnen. Eine Eigenthumlichkeit der Methode besteht darin, dass dieselbe keines der gebrauchlichen Gasofen bedarf.

Als Sauerstoffübertrager benutzt Dennstedt nicht mehr Platinmohr, der nicht lange haltbar und kostspielig ist, sondern Platinquarz (die Darstellung siehe unten).

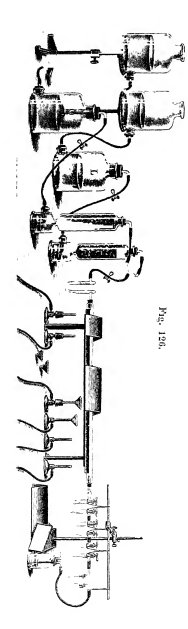
Von dem Platinquarz bringt man eine 6 bis 8 cm lange, aus kleineren und grosseren Stucken bestehende Schicht, beiderseits durch Platindrahtnetz begrenzt, in die Mitte einer etwa 86 cm langen Verbrennungsrohre und hinter den Platinquarz noch eine etwa 3 cm lange Schicht von reinen weissen Quaizstuckehen, wonach das Rohr für den im Nachstehenden beschriebenen einfachsten Fall vorbei eitet ist

Die Substanz enthalt nur Kohlenstoff, Wasserstoff und eventuell Sauerstoff Man legt das mit Quarz beschickte Rohr in den unten beschriebenen einfachen Verbrennungsofen, bedeckt es der ganzen Lange nach mit den Schutzdachern (siehe Bemerkungen) und trocknet es aus, indem man funf Brenner mit kleinen Flammen in gleichen Abstanden darunterstellt und ½ Stunde lang einen langsamen, trockenen Luftstrom hindurchleitet Nachdem man die zur Absorption von Wasser und Kohlendioxyd bestimmten Absorptionsrohren mit dem Verbrennungsrohr verbunden hat, bringt man das die Substanz enthaltende Porcellanschiftchen aus dem Wageglaschen in das Rohr und schiebt das Schiffichen in keinem Falle naher als bis aut 2 bis 3 cm an den Quarz heran Je leichter fluchtig oder zersetzbar die Substanz ist, desto grosser lasst man den Abstand vom Quaiz, ohne indess dem Gummistopfen naher als bis auf 6 bis 8 cm zu kommen

Um den Apparat zunachst auf Dichtheit zu prüten, leitet man Sauerstoff hindurch, schliesst dann den vordersten Glashahn der Natronkalkrohren (Fig. 126, a. f. S.) und stellt die mit der Sauerstoffflasche verbundene Druckflasche so hoch, dass das Gas sich unter 25 bis 30 cm Wasseidluck befindet, wonach man auch den Quetschhahn am hinteren Ende des Rohies absperit. Dreht man nun nach einiger Zeit den vorderen Glashahn wieder aut, so mussen, wenn der Apparat dicht war, einige Gasblasen durch die den vorderen Theil des Apparates bildende Waschflasche mit Palladiumchlorurlosung (deren Zweck siehe unten) treten. Ist dies nicht der Fall, so wiederholt man den Versuch unter Absperiung des nachstfolgenden Glashahnes und findet, auf diese Weiseruckwarts schieftend, die undichte Stelle. Gute, dickwandige Gummischlauche sind naturlich Haupterforderinss

Man leitet nun den Sauerstoff in der Geschwindigkeit, dass etwa eine Blase in der Secunde austritt, hindurch und zundet einen Bunsenoder Teclubrenner mit aufgesetztem Spalt unter dem Platinquarz an,
wahrend man ein langes Eisendach (siehe Bemerkungen) darüber legt

etwas mehr nach rechts, bei schwer zersetzbaien mehr nach links. Wenn der Platinquarz gluht, eiwarmt man durch eine kleine Flamme



das hintere Ende des Rohres so stark, dass sich dort keine Dampfe condensiren konnen, oder doch höchstens nur so stark, dass man das Rohr noch mit der Hand berühren kann. Ein kurzes Dach hilft die Hitze an dieser Stelle reguliren

Ist die Substanz sehr fluchtig, so uberlasst man die Verbiennung lange Zeit sich selbst, was überhaupt ın jedem Falle zu empfehlen ıst, denn je weniger man sich um die Verbrennung kummert, nachdem sie emmal in Gang gesetzt ist, desto glatter verlauft sie Ist die Substanz weniger fluchtig oder zersetzbar, so zundet man einen dritten Brenner ohne Spaltaufsatz an und stellt ihn in angemessener Entfernung von der Substanz unter das Rohr. Da es von der grossten Wichtigkeit für das Gelingen der Verbrennung ist, dass die Zersetzung nicht zu schnell erfolgt, damit keine unverbrannten Zersetzungsproducte durch die Platinquarzschicht entweichen, so muss man der Voisicht halber mit dem Vergrossern dieser Flamme eher etwas zu langsam als zu schnell vorgehen.

Erst wenn man sieht, dass die Verfluchtigung oder Zersetzung auch nach dem Vergrossern der Flamme nicht vorwarts schreitet, ruckt man den Brenner 1 bis 2 mm naher an die Substanz heran und wartet in jeder neuen Stellung mindestens 10 Minuten, oder auch langer, falls die Vergasung rühig und regelmassig vor sich geht. Sieht man, dass ein Theil der verdamptten Substanz sich hinter dem Platinquarz,

condensirt, so nahert man ganz allmählich das Eisendach. Zuletzt bedeckt man das Rohr seiner ganzen Lange nach mit den Dachern, setzt den Spalt auf den mittleren Brenner, und erhitzt den Theil vom Schiffichen bis zum Platinquarz zum Gluhen, wobei dann auch etwa abgeschiedene Kohle mit Leichtigkeit verbrennt. Eventuell nimmt man hierzu den hinten stehenden Brenner, nachdem man den Spalt aufgesetzt hat, zu Hulfe. Das im vorderen Theile des Rohres condensirte Wasser treibt man zum Schluss durch zwei untergestellte kleine Flammen bei autgesetzten Dachern in die Chlorcalciumröhre.

Wenn die Substanz vollstandig verbrannt und alle Kohle von den weissen Quarzstucken verschwunden ist, wird der Sauerstoffstrom durch einen Luftstrom ersetzt, den man nach Ausdrehen der Flammen bis zum Erkalten des Apparates hindurchleitet, wonach die Absorptionsapparate abgenommen werden.

Es wurde schon betont, dass die Vergasung ganz allmahlich geschehen und bestandig Sauerstoff im Ueberschuss vorhanden sein muss. Das Durchgehen von unverbrannten Zersetzungsproducten giebt sich an der Schwarzung der Palladiumlosung zu erkennen, in welchem Falle die Analyse verloren ist. Man erkennt aber am Durchgang der Gasblasen, ob Sauerstoff im Ueberschuss vorhanden ist. Hat namlich das Glasrohr, durch welches der Sauerstoff in die im unteren Theile des Chlorcalciumthurmes enthaltene concentrirte Schwefelsaure eintritt, denselben Durchmesser, etwa 2 mm, wie das Gaseintrittsrohr in der Palladiumchlorurflasche, so streichen die Gasblasen durch beide Flussigkeiten mit gleicher Geschwindigkeit, so lange die Verbrennung noch nicht im Gange ist Da aber bei eintretender Verbrennung ein grosser Theil des Sauerstoffs verbraucht wird, so wird der Gasstrom im Palladiumchlorur langsamer. Sorgt man nun dafur, dass auch bei der lebhaftesten Verbrennung mindestens alle 3 bis 4 Secunden eine Gasblase durch die Palladiumlosung geht, so ist man sicher, das- stets genugend Sauerstoff vorhanden ist. Ist nur so viel Sauerstoff zugegen, als zur Verbrennung der Kohlenwasserstoffe gerade nothig ist, so treten auch Verpuffungen ein, welche übrigens ganz ungefahrlich sind

Nach geschehener Verbrennung ist das Rohr für eine neue Operation tertig. Um das Rohr trocken zu halten, lasst man es hinten mit dem Trockenapparate in Verbindung und schliesst es vorne mit einem nicht gewogenen Chlorcalciumiohre. Den Gummistopfen bewährt man im Exsiccator auf

Die Substanz ist stickstoffhaltig. In diesem Falle legt man vor den Platinquaiz in 8 bis 10 cm Entfernung zwei, oder der Sicherheit wegen drei mit Bleisuperoxyd gefullte, gewohnliche Porcellanschiffchen, jedes vom anderen etwas abstehend, so dass das vorderste etwa 5 cm vom Gummistopfen entfernt ist. Die Austrocknung des Rohres geschieht nach der Einfuhrung der Schiffchen wie oben anschaben. Men leitet die Verbrennung wie hei den stulkstofftreien Substand

stanzen, nur mit dem Unterschied, dass man die vorderen Flammen nicht eher anzündet, als bis die Substanz vollig verbrannt ist. Unter diesen Umstanden besitzt das Gasgemisch, in welchem sich die Schiffichen befinden, die Feuchtigkeit, welche zur vollständigen Absorption der nitrosen Dämpfe durch das Bleisuperoxyd nöthig ist. Diese Absorption erfolgt schon bei gewohnlicher Temperatur. Erst zum Schluss werden zur Uebertreibung des Wassers die vorderen Flammen angezundet, aber so niedrig gehalten, dass die Temperatur des Rohres nicht über 200° steigt.

Die Substanz enthalt Schwefel, ('hlor und Brom. Die Verbrennung geschieht in derselben Weise wie bei den stickstoffhaltigen Substanzen, so dass also auch die Anwesenheit von Stickstoff nichts andert. Nur muss das Bleisuperoxyd frei von Schwefelsäure und Halogen sein. Nach beendeter Verbrennung wird das Bleisuperoxyd im Kolben mit einer abgemessenen Menge, z B. 200 ccm, 3 bis 4 proc. Lösung von Soda oder von Natriumhydrocarbonat entweder 24 Stunden unter haufigem Umschütteln bei gewohnlicher Temperatur stehen gelassen oder 1 bis 2 Stunden lang in der Schuttelmaschine behandelt. In

n Theilen des Filtrates fallt man nach dem Ansauern mit Salz-Lie die Schwefelsaure mit Chlorbaryum, bezw. nach dem Ansauern mit Salpetersaure die Halogene mit Silbernitrat.

Die Substanz enthalt Jod. Jod wird vom Bleisuperoxyd nicht zurückgehalten Man legt zur Absorption des Jods vor den Platinquarz zwei mit molecularem Silber gefüllte Porcellanschiffichen (siehe Bemerkungen).

Bei stickstofffreien Substanzen ergiebt die Gewichtszunahme der Schiffchen direct den Jodgehalt. Ist die Substanz dagegen stickstoffhaltig, so wird ein Theil des Stickstoffs in Form von Silbernitrat zuruckgehalten. Zur vollständigen Absorption der nitrosen Dampte mussen dann ausserdem die Schiffchen mit Bleisuperoxyd vorgelegt werden, welche, wie oben erwähnt, während dei Verbrennung möglichst kalt zu halten sind. Will man in diesem Falle das Jod aus der Gewichtszunahme des Silbers bestimmen, so muss man das Silbernitiat zersetzen, indem man entweder die Schiffchen vor der Wagung kuize Zeit mit der directen Flamme erhitzt, oder besser die Schiffchen schon während der Verbrennung durch eine untergestellte Flamme so stark erhitzt, dass sich kein Silbernitiat bilden kann

Fruher bestimmte Dennstedt auf diese Weise auch Chlor und Brom, er halt indessen die Absorption der letzteren, wenn kein Jod zugegen ist, durch Bleisuperoxyd für genauer

Ist neben Jod auch Chlor oder Brom zugegen, so werden dieselben naturlich auch vom Silber absorbirt. In diesem Falle zieht man das Silber mit (yankalium aus, fallt die Silberhalogene mit Salpetersaus und trennt die Halogene nach früher angegebenen Methoden

welche auch noch Schwefel enthält, so wird ein Theil des Schwefels im Silber als Silbersulfat, ein anderer Theil im Superoxyd als Bleisulfat zuruckgehalten. Man muss alsdann das Silber, vor der Behandlung mit Cyankalium, mit Wasser ausziehen und in diesem Auszuge die Schwefelsaure fällen, welche zu der aus dem Superoxyd erhaltenen zu addiren ist.

Die beschriebenen Methoden zur Bestimmung des Schwefels und der Halogene sind ebenso bequem wie genau und eignen sich sowohl fur wissenschaftliche als auch für technische Zwecke, z. B. zur Bestimmung des Schwefelgehaltes im Erdol, im Kautschuk, in Steinkohlen. In letzterem Falle erhalt man ohne weiteres die Menge des verbrennbaren Schwefels, wahrend der als Sulfat vorhandene in der im Schiffichen zuruckbleibenden Asche bestimmt werden kann

Was die Bestimmung des Stickstoffs anlangt, so lässt dieselbe sich mit der Bestimmung der ubrigen Bestandtheile vereinigen, wie Dennstedt in einer früheren Veroffentlichung gezeigt hat1). Da diese Bestimmung aber meist getrennt ausgefuhrt wird, so soll hier nur darauf hingewiesen werden, dass dieselbe sich nach der Dumas'schen Methode (S. 746) mit Hulfe des einfachen Dennstedt'schen Ofens ausfuhren lasst. Nachdem die Luft durch Kohlendioxyd (S. 748, 750) verdrangt worden 1st, erhitzt man zunachst die vor der Substanz befindliche Schicht Kupferoxyd durch vier untergestellte Bunsenbienner mit Spaltaufsatzen bis zur schwachen Rothgluth, wobei man diesen Theil des Rohres mit einem kurzen und einem langen Dach bedeckt halt Alsdann beginnt man mit der Zersetzung der Substanz von hinten her, wahrend man einen ganz schwachen Strom von Kohlendioxyd Zur Zersetzung genugen zwei Brenner unter angemessener Verwendung der Schutzdacher. Zuletzt erhitzt man auch den hinteren Theil des Rohres zur schwachen Rothgluth, wozu die zwei Brennei unter Hinzunahme eines der vorderen viel ausreichen

Bemerkungen Die den Verbiennungsofen ersetzende Vorrichtung besteht aus zwei Stutzen aus 1,5 mm starkem Eisenblech von etwa 20 cm Hohe und 13 bis 14 cm grosster Breite. Der Fuss einer solchen Stutze wird daduich gebildet, dass man senkrecht zur unteren Kante des uisprunglich etwa 24 cm langen Blechstuckes drei etwa 4 cm tiefe Einschnitte macht und von den hierduich gebildeten vier Streifen immer abwechselnd den einen nach rechts, den anderen nach links rechtwinklig umbiegt. Dei obeie Rand dei Stutzen ist ausgeschnitten, wie Fig. 127 (a.f. S.) zeigt, so dass man in den mittleien und in die beiden seitlichen rechtwinkligen Ausschnitte dier Rinnen aus Winkelblech einlegen kann, welche in der Figur im Querschnitt zu sehen sind. Die beiden Stutzen werden 70 cm von einander entfernt aufgestellt, die mittlere Rinne, aus Winkeleisen von 2 cm Schenkellange und 2 mm Dicke gebildet, hat

80 cm Lange und dient, nachdem man sie mit dunnem Asbestpapier ausgekleidet hat, zur Aufnahme des Verbrennungsrohres. In den beiden seitlichen Rinnen, welche aus Winkeleisen von 1 cm Schenkellange, 2 mm Dicke und 74 cm Lange bestehen, ruhen mit Asbestpappe ausgefütterte Eisendacher, welche oben mit schlitzformigen Oeffnungen versehen sind 1), man braucht zwei Stuck von 25 cm und zwei Stuck



von 12 cm Länge Unter den mittleren Theil der oberen Rinne, wo die starkste Erhitzung stattfindet, legt man ein Stuck M-formig gebogenes, etwa 1,5 cm breites Bandeisen, das mit seinen Enden auf den seitlichen Rinnen ruht und sich leicht nach rechts oder links verschieben lasst.

Zur Darstellung von Platinquarz, welcher zuerst von C. Zulkowsky und C. Lepéz²) angewandt wurde, werden erbsengrosse Quarzstuckchen, nachdem

man sie durch starkes Gluhen und Abschrecken in kaltem Wasser poros gemacht hat, in eine etwa 10 proc. Lösung von reinem Platinchlorid 3) gelegt, bis sie damit durchtrankt sind, hierauf in einem Porcellantiegel zunachst auf dem Wasserbade, dann über der freien Flamme getrocknet und schliesslich bis zur volligen Zersetzung des Platinchlorids gegluht. Man erhalt auf diese Weise grauschwarze Stucke, die mit einer dunnen Schicht Platin überzogen und durchsetzt sind. Von ihrer Wirksamkeit kann man sich leicht überzeugen, wenn man ein Stuck in der Bunsenflamme bis zum Glühen erhitzt, den Schlauch einen Moment zusammendruckt und nun das nicht brennende Gas gegen den heissen Quarz stromen lasst, der Quarz muss dann, wenn auch im Tageslicht kaum wahrnehmbar, weiter glühen.

Die Wirkung des tein vertheilten Platins ist weniger dem vom Metall absorbirten Sauerstoff als vielmehr der Eigenschaft des Platins und des Palladiums zuzuschreiben, die Entzundungstemperatur brennbarer Gasgemische zu erniedigen (vergl. S. 73). Es eigiebt sich dies aus der Thatsache, dass auch ein zusammengerolltes Stuck Platingaze oder dunnes Platinblech, wenn man nur genugend Sauerstoff zuführt, die vollige Verbiennung der gasformigen Zersetzungsproducte bewirkt, obgleich das Metall in dieser Form nur sehr wenig, etwa das 63- bis 77 fache Volumen Sauerstoff absorbirt; anderseits einklart sich hieraus, warum von diesen wirklichen Sauerstoffübertragerin nur so geninge Mengen nothig sind und man daher mit einem einzelnen Brenner dasselbe erreicht, wozu man bei Anwendung von Kupferoxyd einer langen

¹⁾ P. Fritsch, Ann d. Chem n Phaim 294, 83 (1897) — 2) Monatsh

Schicht dieses Materials, einer grossen Anzahl Brenner und hoherer Temperatur bedarf. Die Hauptsache ist aber, stets einen reichlichen Ueberschuss von Sauerstoff im Rohre zu haben, weil sonst unverbrannte Gase durch die Platinschicht hindurch gehen und auch, wie oben erwahnt, leichte Verpuffungen eintreten konnen. Bei sehr flüchtigen Substanzen ist es nothwendig, die Substanz erst einzufuhren, wenn das Platin bereits zum Gluhen erhitzt ist. Sauerstoff allein, ohne Sauerstoffübertrager, genugt nie, um eine vollständige Verbrennung der gasformigen Zersetzungsproducte zu erzielen.

Der grosse Ueberschuss von Sauerstoff dient ferner dazu, die brennbaren Gase so sehr zu verdunnen, dass die Entzündung derselben sich nicht fortpflanzen kann, sondern nur an dem erhitzten Platin vor sich geht, wodurch Explosionen vermieden werden. Liegt dagegen die Entzundungstemperatur eines Gasgemisches sehr niedrig, d. h weit unterhalb der Temperatur des gluhenden Platins, dann können Explosionen nicht vermieden werden, wenn man nicht andere Vorsichtsmaassregeln trifft. Als solche Substanz kommt eigentlich nur der Schwefelkohlenstoff in betracht, dessen Entzundungstemperatur bei etwa 150° liegt Wollte man eine so fluchtige Substanz in das Rohr einbringen, so hatte man es nicht in der Hand, die Verdampfung so zu reguliren, dass die nothige Verdunnung durch den Sauerstoff stattfinden konnte Nach Zulkowsky und Lepéz (loc. cit) verfahrt man in diesem Falle in folgender Weise.

Man blast ein Glasrohr von 15 mm Lange und 4 mm Weite in der Mitte zu einer kleinen kugelformigen Erweiterung zur Aufnahme der Flussigkeit auf, biegt das Rohr zu beiden Seiten der Kugel 1 cm lang stumpfwinklig nach oben und die Enden dann wieder horizontal. Nachdem die beiden Enden zu dunnen Spitzen ausgezogen worden, wird das Rohr tarırt, gefullt, zugeschmolzen und gewogen. Das Verbrennungsrohr wnd hinten mit einem doppelt durchbohrten Kork verschlossen, durch dessen eine Oelfnung das eine Ende des Wagerohrchens hindurchgesteckt wird Durch die zweite Oeffnung geht ein etwas starkwandiges Gasleitungsrohr, dessen Ende an der Innenseite des Stopfens hervorragt und rechtwinklig umgebogen wird, so dass man durch eine Diehung dieses Rohies die mit der Feile angeritzte Spitze des Wagerohrchens spater abbrechen kann. Die ausseren Enden des Wagerohrchens und des Gasleitungsrohres sind durch Schlauche, auf welchen Schlaubenklemmen sitzen, gedes mit einer kleinen, etwas concentrirte Schwefelsaure enthaltenden Waschflasche verbunden, und die beiden Waschflaschen stehen durch em T-Rohr mit einander in Verbindung, so dass der duich das T-Rohr eingeleitete Sauerstoff unter Benutzung der Schraubenklemmen nach Beheben durch das Gasleitungsrohr oder durch das Wagerohrchen geleitet werden kann. Die Spitze des letzteren, welche im Kautschukschlauch steckt, ist ebenfalls mit der Feile angeritzt, um leicht abDie Beschickung des Verbrennungsrohres geschieht wie gewohnlich, natürlich ohne Substanzschiffichen, jedoch fullt man den Raum zwischen Platinquarz und dem hinteren Rohrende mit grobem Quarzpulver oder Glaswolle, und schützt ihn durch einen Schirm aus Asbestpappe vor der Warme, um noch sicherer Explosionen zu vermeiden.

Man leitet nun durch das Gasleitungsrohr Sauerstoff in die Rohre, erhitzt den Platinquarz und die Absorptionsschiffehen, verstarkt den Sauerstoffstrom, wenn die Luft verdrängt ist, und bricht durch Drehen des Gasleitungsrohres, wie beschrieben, die innere Spitze des Wageröhrchens ab. Darauf wird auch die aussere, im Gummischlauch steckende Spitze abgebrochen und durch vorsichtiges Oeffnen der Schraubenklemme ein sehr langsamer Sauerstoffstrom durch das Wagerohrchen geleitet, etwa eine Blase in 2 bis 3 Secunden. Nachdem die Substanz verdampft ist, leitet man die Hauptmenge des Sauerstoffs durch das Wagerohrchen, während man den anderen Zweigstrom vermindert.

Weniger flüchtige Verbindungen, oder solche, deren Entzündungstemperatur höher liegt, z. B. Aether, konnen einfacher nach dem von G. Kassner¹) angegebenen Verfahren verbrannt werden. Man biegt das Verbrennungsrohr an seinem hinteren Theile stumpfwinklig nach oben und lasst diesen Theil kalt. An die Biegungsstelle bringt man einen mit Platinblech umwickelten Asbestpfropfen, auf welchen man das mit der Substanz gefüllte Einschmelzkügelchen mit langem Capillarrohr, die Kugel nach unten, hinabgleiten lasst. Die freiwillige Verdampfung der Substanz findet auf diese Weise sehr langsam statt und kann, wenn nothig, durch schwache Erwarmung des umgebogenen Rohitheiles beschleunigt werden.

Diese allmahliche Verfluchtigung ist der Punkt, welcher bei der Dennstedt'schen Methode einige Uebung verlangt, nicht allein bei den vorhin besprochenen leicht fluchtigen Substanzen, sondern auch bei unzersetzt fluchtigen Substanzen von hohem Moleculargewicht, z. B dem Naphtalin, weil diese im Gaszustande im kleinen Raume eine grosse Menge Kohlenstoff und Wasserstoff enthalten und daher nur mit einem grossen Ueberschuss von Sauerstoff vollstandig verbrannt werden konnen

Moleculares Silber zur Absorption der Halogene und der Schwefelsaure einalt man entweder durch Erhitzen von frisch gefallten, ausgewaschenem Chlorsilber mit einer Losung von Kaliumcarbonat auf Zusatz von Formaldehyd oder durch Kochen mit Natronlauge und Traubenzucker Auf elektrolytischem Wege erhalt man es, indem man das Chlorsilber in einer Thonzelle mit verdunnter Schwefelsaure übergiesst, die Thonzelle in verdunnte Schwefelsaure stellt und ein mit dem Chlorsilber in Beiührung stehendes Platinblech durch einen Draht mit

einem im ausseren Gefasse stehenden amalgamirten Zinkcylinder verbindet. Das auf diese Weise nach ein bis zwei Tagen reducirte graue Silberpulver ist nach dem Auswaschen sehr rein.

Bleisuperoxyd, welches frei ist von Schwefelsaure und Halogen, bringt Kahlbaum in den Handel.

Als Absorptionsmittel fur das Kohlendioxyd benutzt Dennstedt nicht Kalilauge, sondern Natronkalk, welcher in diesem Falle, wo das Kohlendioxyd durch grosse Mengen Sauerstoff verdunnt ist, entschieden vorzuziehen ist. Man füllt eine der mit Glasstopfen versehenen U-Rohren f, g (Bd. I, S. 530, Fig. 47) mit Natronkalk und die zweite zu ³/₄ mit Stuckchen Aetzkalı, zu ¹/₄ mit Chlorcalcium. Letztere reicht für eine grosse Anzahl von Verbrennungen aus; das Natronkalkrohr muss jedesmal frisch gefüllt werden. Das zur Aufnahme des Wassers bestimmte Chlorcalcium befindet sich ebenfalls in einer U-Röhre, deren dem Verbrennungsrohre zugekehrter Schenkel mit einer Kugel zur Aufnahme des condensirten Wassers versehen ist, wodurch das Chlorcalcium geschont wird.

An die Absorptionsrohren für Kohlendioxyd schliesst sich wie im er ein mit Aetzkalistuckchen gefulltes Rohr und die mit Palladiumchlorur beschickte Waschflasche, deren Zweck oben angegeben wurde

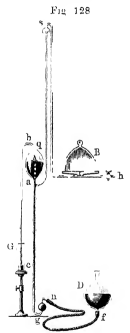
Den für eine Verbrennung nothigen Sauerstoff, sowie die Luft leitet man, wie aus Fig 126 leicht ersichtlich ist, aus 5 Liter fassenden Flaschen durch die Rohre Die Sauerstoffflasche wird am einfachsten mit Sauerstoff aus einer Bombe gefullt, welcher ungeachtet eines Gehaltes von 10 bis 12 Proc. Stickstoff sich gut eignet. Als Wasch- und Trockenapparat dient je ein Trockenthurm, welcher in seinem Fusse eine 1 bis 2 cm hohe Schicht concentrirter Schwefelsäure enthalt und im oberen Theile zur Halfte mit Natronkalk, zur Halfte mit Chlorcalcium gefullt ist

Das zwischen Trockenthurm und Verbrennungsrohr eingeschaltete, mit letzteiem direct duich Gummistopfen verbundene Chlorealciumrohr dient zur Aufnahme von Feuchtigkeit, welche, wie gefunden wurde, haufig noch aus dem Kautschukschlauche stammt. Die Fullung reicht zu einer beliebig großen Zahl von Versuchen aus. Alle zu benutzenden Kautschukstopfen weiden vor dem ersten Gebrauche bei 100°, oder besser im Vacuum bei 70° einige Stunden getrocknet.

Enthalt eine Substanz Asche, so ist deren Bestimmung im schiffchen nach der Dennstedt'schen Methode eine ausserst genaue, weil keine verunreinigende Substanz zugegen ist, wahrend bei der Verbrennung mit Kupferoxyd die Asche haufig mit Spuren von Kupferoxyd verunreinigt wird. Fur die Bestimmung von Kohlenstoff, Wasserstoff Halogen, Schwefel und Asche kommt man also bei Anwendung der Dennstedt'schen Methode mit sehr geringen Mengen Substanz aus, was in manchen Fallen wunschenswerth ist

Gleichzeitige Bestim rung des Stickstoffs neben Kohlenstoff und Wasserstoff nach W. Hempel¹).

Diese Methode besteht darin, die Verbrennung der stickstoffhaltigen Substanz mit Kupferoxyd in einer vorher vollkommen luftleer gemachten Rohre vorzunehmen, welche, wie gewöhnlich, in ihrem vorderen Theile eine zur Zersetzung der Stickstoffoxyde nothige Schicht von metallischem Kupfer enthält. Nach erfolgter Verbrennung wird die Rohre, welche nun mit Wasserdampf, Kohlendioxyd und Stickstoff gefüllt ist, wieder evacuirt, wobei die beiden ersteren Bestandtheile in der Chlorcalciumund Natronkalkrohre absorbirt werden, wahrend der Stickstoff in ein



graduirtes Rohr ubergefuhrt wird. Hempel bedient sich zur Evacurung des Apparates der Quecksilberluftpumpe von Topler²), welche sich zu diesem Zwecke besonders eignet, da sie weder Hahne noch Ventile besitzt und das Auffangen des Stickstoffs in einer Messrohre gestattet.

Beschreibung der Luftpumpe. Luftpumpe besteht aus dem in Fig. 128 im Schema dargestellten Rohrsysteme, von welchem das Hauptrohr qg oben zu einer Kugel A erweitert ist, während es unten durch einen Schlauch mit dem Niveaugefasse D in Verbindung steht. Am oberen Theile der Kugel ist das absteigende Rohr be (Ueberlaufrohr), und unterhalb bei a das aufsteigende Rohr s angeschmolzen. Letzteres steht in Verbindung mit dem zu evacuirenden Apparate, in Fig 128 mit dem Recipienten B, oder in Fig. 129 mit dem Verbrennungsrohre. Das Ende des absteigenden Rohres bc taucht, wenn es sich nur um Evacuirung eines Recipienten handelt, wie in Fig 128, etwa 1 cm tief in Quecksilber, welches sich in einem beliebigen Gefasse G befindet, oder aber das Rohr-

ende ist umgebogen und taucht in das Quecksilber einer pneumatischen Wanne, wenn das ausgepumpte Gas aufgefangen werden soll, wie in Fig 129. Die Lange des Rohres bc betragt etwas mehr als die grosste Barometerhohe des Ortes. Ebenso muss die Biegung s des aufsteigenden Rohres reichlich um die Barometerhohe über der Biegung b des absteigenden Rohres liegen

Fullt man das Hauptrohr durch Heben des Niveaugefasses mit Quecksilber bis zum hochsten Punkte b und senkt daiauf das Niveau-

gefass, wahrend der Hahn h des Recipienten geschlossen ist, so wird die im absteigenden Rohre $b\,c$ enthaltene Luft verdunnt (das Quecksilber aus G steigt im Rohre empor), und es treten Luftblasen aus dem Rohre s bei a in die Kugel A empor, so lange, bis das Quecksilber aus der Kugel bis unter den Punkt a gesunken ist. Alsdann hat sich die Luft im Recipienten auf den Raum B+A ausgedehnt. Man hebt nun das Quecksilber in der Kugel wieder bis q oder b, wodurch die verdunnte Luft in der Kugel zusammengedruckt wird; das Quecksilber im absteigenden Rohre $b\,c$ sinkt, und schliesslich wird ein Theil der Luft durch das abschliessende Quecksilber im Gefasse G herausgedrückt (gleichzeitig steigt das Quecksilber im aufsteigenden Rohre s bis zu einer gewissen Hohe empor). Wiederholt man diese Manipulation, so erkennt man die Zunahme des Verdunnungsgrades im Recipienten an der Verminderung der Luftblasen, welche bei c austreten.

Es bleibt aber auch zuletzt noch eine gewisse Menge Luft über dem Quecksilber im Rohre $b\,c$ (schädlicher Raum), welche man dadurch entfernt, dass man, wenn die Verdunnung in B schon weit genug fortgeschritten ist, das Quecksilber bei jedem Hube so weit emporhebt, dass es von q nach G uberzufliessen beginnt. Damit aber der uberfliessende Quecksilberstrahl im absteigenden Rohre eine zusammenhangende, das Rohr vollstandig ausfullende Säule bildet, welche die Luft vor sich hertreibt, darf der innere Rohrdurchmesser nicht mehr als 2 bis 3 mm betragen.

Unter diesen Umstanden entsteht, wenn man nun das Quecksilber in der Kugel A rasch zum Sinken bringt, über demselben die Torricelli'sche Leere, mit welcher der Recipient in Verbindung gesetzt wild, sobald der Spiegel bis unter den Punkt a gesunken ist. Bei Wiederholung dieser Manipulation sieht man zuletzt nur noch eine geringe Zuckung der Quecksilberkuppe in bc in dem Augenblicke, in welchem die Oeffnung a frei wird. Diese Zuckung wird immer schwacher und zuletzt unsichtbar, ein Zeichen, dass das Vacuum vollstandig ist.

Das nach G ubergehossene Quecksilber tritt beim Fallen des Niveaus in A von selbst wieder in die Kugel A zurück, wenn die Höhe $b\,c$ antangs nur wenig grosser war als der Barometerstand, weil in diesem Falle durch Steigen des Niveaus in G die Höhe $b\,c$ bald kleiner wird als der Barometerstand

Austuhrung der Elementaranalyse Man zieht ein Verbrennungsrohr (um den Verschluss durch Stopfen zu vermeiden) bei G (Fig. 129) bis zur Weite eines Verbindungsiohres aus, trocknet das Rohi gut aus und bringt einen Pfropfen von ausgegluhtem, langfaserigem Asbest an das Ende bei g. (Kurztaseriger Asbest wird leicht beim Auspumpen übeigerissen.) Auf diesen schuttet man von g bis h eine 5 bis 8 cm lange Schicht Kupferpulver (siehe unten) und hierauf von h bis i eine 10 bis 14 cm lange Schicht kornigen Kupferoxyds, beide

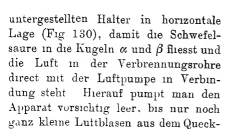
die Verbrennungsgase mit möglichst viel Substanz in Beruhrung kommen. Alsdann folgt von \imath bis k das mittelst des Mischdrahtes hergestellte Gemisch von Kupferoxyd und Substanz, von k bis l wieder Kupferoxyd welches durch einen Asbestpfropfen begrenzt wird, und schliesslich schiebt man ein kleines Platinschiffchen mit etwa 0,5 g Kaliumchlorat ein (siehe unten). Danach zieht man die Rohre bei m zum Bajonett aus, so dass der Zwischenraum von l bis m moglichst klein bleibt, etwa 5 cm betragt.

Das Rohr wird in den Verbrennungsofen gelegt und mit dem gewogenen Chlorcalciumrohr und Natronkalkrohr verbunden, von welchen

ersteres in dem angeschmolzenen Zweikugelrohr einen Tropfen concentrirte Schwefelsaure enthält (vergl. S. 784). Das Natronkalkrohr wird direct mit dem aufsteigenden Rohie der Luftpumpe verbunden und alle Verbindungen durch Ligaturen gesichert. Das umgebogene Ende des Ueberlaufrohres mundet, wie in Fig. 131 deutlicher sichtbar, unter dem Quecksilber der pneumatischen Wanne, in deren Boden es in einer Vertiefung mittelst Siegellack befestigt ist.

Bevor man mit dem Evacuiren des Apparates beginnt, bringt man das Chlorcalcium durch einen

Fig 129.



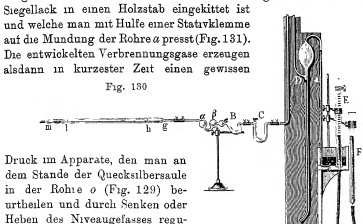
silber der pneumatischen Wanne entweichen. Um die noch im Apparate vorhandene, namentlich auf der grossen Oberfläche der pulverformigen Korper verdichtete Luft auszutreiben, erhitzt man die Verbrennungsiohie bei l (Fig. 129) zum Glühen und entwickelt hierauf durch Eihitzen des Kaliumchlorats Sauerstoff, wonach man den Apparat nochmals leer pumpt. Wenn nur noch ganz kleine Gasblasen austreten, erhitzt man das kupferpulver zwischen g und g zum Glühen und erreicht nun infolge der Aufnahme des noch vorhandenen Sauerstoffs durch das glühende Kupfer beim feineren Evacuiren in kurzer Zeit

pneumatischen Wanne entweichen und der noch vorhandene Rest von Sauerstoff als unschadlich betrachtet werden kann.

Jetzt wird das Chlorcalciumrohr wieder senkrecht gestellt und die Verbrennung in der gewohnten Weise vorgenommen. Erhitzt man nur bis zur dunkeln Rothgluth, was zur vollständigen Verbrennung genugt, so konnen die Rohren wiederholt benutzt werden.

Da infolge der Luftverdunnung die Gasentwicklung anfangs sturmisch ist, was man an der Bewegung der Schwefelsaure im Chlorcalciumrohre erkennt, so ist es zweckmassig, wenn auch nicht nothig bei nicht explosiven Korpern wahrend der eigentlichen Verbrennung die Verdunnung dadurch zu vermindern, dass man das Niveaugefäss $\mathcal J$ (Fig. 129) in die Hohe der Luftpumpenkugel bringt, wobei man das Ende c der Rohre a (Fig. 129 und 131) unter dem Quecksilber verschliesst.

Als Verschluss bedient man sich nach Bunsen einer mit Gummi ausgefütterten, conischen Glasröhre, deren zugeschmolzenes Ende mit Siegellack in einen Holzstab eingekittet ist



Der Apparat hat

lnen kann.

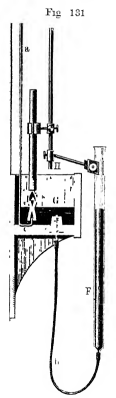
trotz der dichten Fullung der Verbrennungsrohre und der Absorptionsapparate immerhin 100 bis 150 cm freien Raum, also genugend, um den Stickstoff aufzunehmen

Das zum Auffangen des Stickstoffs dienende, mit Glashahn versehene Messrohr E wird, wie aus Fig. 130 ersichtlich, auf einen im Boden der pneumatischen Wanne festgekitteten Stopfen (Fig. 131, a f S) gesetzt und mit Hulfe des Niveaurohres E mit Quecksilber gefüllt, wonach man durch geringes Senken des Niveaurohres einen Tropfen Wasser durch den Hahn einsaugt.

Nach der Verbrennung entfernt man den Verschluss des Rohres ac (Fig 131), stellt das mit Quecksilber getullte Messrohi über die Mundung c des Rohres a (Fig. 129) und pumpt nun den die Verbrucksilber getullte des Stielestoff in des

Messrohr uber, wobei man so lange evacuirt, bis nur noch verschwindend kleine Blaschen hinubergeführt werden konnen. Es ist zweckmassig, langsam zu evacuiren, da die Gase eine gewisse Zeit brauchen, um sich durch die Capillarraume der Asbestpfropfen in der Verbrennungsrohre und der Wattepfropfen in den Absorptionsrohren zu bewegen. Es veranlasst keinen Fehler, wenn nachtraglich an der periodisch wiederkehrenden Bewegung des Schwefelsaurefadens im Chlorcalciumrohre noch eine Gasbewegung bemerkbar ist, da für die Analyse zu vernachlässigende geringe Quantitaten von Gas im luftleeren Raume dies noch bewirken.

Ist das Evacuiren beendet, so wird die Messrohre von der Mundung des Rohres c entfernt und wieder auf den Stopfen gesetzt, so dass man



mit Hülfe des Niveaurohres den Stickstoff behufs Ablesung unter den atmospharischen Druck setzen kann (Fig. 130).

Nachdem man auf diese Weise den Stickstoff aufgesammelt, das Wasser im Chlorcalciumrohre und das bei der Verbrennung gebildete Kohlendioxyd im Natronkalkrohre absorbirt hat, ist gewohnlich noch ein Theil des Kohlenstoffs, welcher sich bei der Verbrennung als solcher abgeschieden hat, zu verbrennen. Zu diesem Zweck verbindet man das bajonettformige Ende des Verbrennungsrohres mit dem Schlauch eines Wasch- und Trockenapparates, welcher mit einem Sauerstofigasometer in Verbindung steht, klemmt den Schlauch mit einer Schraubenklemme zu und bricht die Bajonettspitze innerhalb des Schlauches ab. Dann leitet man Sauerstoff durch die Verbrennungsrohre, bis das metallische Kupfer sich zu oxydiren beginnt, und verdrangt das gebildete Kohlendioxyd und den Sauerstoff durch einen Luftstrom, wobei man durch Heben oder Senken des Niveaugefasses der Luftpumpe den Gasstrom beliebig reguliren kann Wagen der Absorptionsapparate, sowie Messen des Stickstoffs geschieht in gewohnlicher Weise.

Bemerkungen Die Methode eignet sich besonders zur Analyse explosiver Verbindungen,

wie Nitroglyceim, weil dasselbe im luttleeren Raume ohne Explosion verbrennt. Für diese Substanz kann das Verfahren sogar abgekunzt werden. Um den Stickstoff einer beliebigen Substanz mit absoluter Genausgkeit aufzufangen, ware es nothig, die Lutt bei Beginn des Ver-

gebildeten Stickstoff vollstandig in die Messrohre uberzuführen. Wollte man sich bei stickstoffarmen Substanzen damit begnügen, den bei der ersten Evacuirung im Rohre bleibenden Luftrest nicht durch Sauerstoff zu verdrangen und nur vor und nach der Verbrennung denselben Verdunnungsgrad herzustellen, so wurde man zu viel Stickstoff finden, weil aus dem stickstoffreichen Luftrest bei der ersten Evacuirung ein Theil Stickstoff bei der zweiten Evacuirung in die Messrohre übergeführt wurde, wahrend ein stickstoffarmer Gasrest zurückbliebe. Durch die Entwicklung von Sauerstoff wird dieser Fehler vermieden, weil dadurch bei beiden Evacuirungen, selbst wenn dieselben nicht absolut sind, nur stickstoffarme Gasreste erhalten werden. Handelt es sich dagegen um Verbrennung von stickstoffreichen Körpern, wie Nitroglycerin, so kann aus demselben Grunde die Sauerstoffentwicklung unterbleiben, weil dann bei den Evacuirungen Gasreste zuruckbleiben, deren Stickstoffgehalt annahernd ubereinstimmt, so dass also ein Fehlerausgleich stattfindet. Der Fehler wird um so geringer sein, je geringer das Volumen des Apparates ist, und man kann daher bei Benutzung einer nur etwa 20 cm langen Rohre die Entwicklung von Sauerstoff bei der Verbrennung von Nitroglycerin weglassen. Da ferner Nitroglycerin auch im Vacuum bei gewohnlicher Temperatur nicht merklich verdampft, so kann man dasselbe in einem Schiffichen abwagen und direct mit dem Kupferoxyd mischen. Man beschickt die Verbrennungsröhre mit einer etwa 6 cm langen Schicht Kupferpulver und einer ebenso langen von Kupferoxyd, fuhrt das Schiffchen ein, fullt die Röhre mit Kupferoxyd an und zieht sie zu einem Bajonett aus. Die Rohre wird moglichst luftleer gepumpt und vom metallischen Kupfer aus langsam zum Glühen erhitzt, im ubrigen verfahrt man wie oben beschrieben Nach Hempel's Versuchen verbrennt Nitroglycerin noch bei 290 mm Druck in der Verbrennungsrohie ohne Explosion

Fluchtige Substanzen bringt man, um bei dei ersten Evacuirung das Verdampfen zu vermeiden, nach Hempel auf folgende Weise in die Verbrennungsrohre. Man blast ein dunnwandiges Glaskugelchen mit zwei capillaren Ansatzrohien und saugt in das eine Ende eine geringe Menge eines geschmolzenen Metallgemisches von 10 Thln. Wood'schem Metall und 2 bis 3 Thln Quecksilber. Letzterer Zusatz verhindert, dass der Metallfaden, welcher sofort in der Rohre eistaurt, die Glaswandung zerspiengt

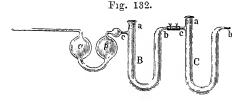
Alsdann kneipt man mit der Zange so viel ab, dass der Metallfaden nur 1 bis 2 mm lang ist, und fullt die gewogene Kugel wie S 739 beschrieben, wonach man das andere Ende zuschmelzt und das Ganze wagt. Nachdem die Kupferschicht und die vordere Kupferoxydschicht zum Gluhen eintzt worden sind, erwarmt man den Metallverschluss, welcher schon ber 50 bis 60° schmilzt. Damit ber sehr leicht fluchtigen Substanzen durch dieses Erwarmen die Flussigkeit in der Kugel nicht zum Sieden kommt, macht man diese Capillare 10 bis 12 cm lang. Die

wahrend der Verbrennung verfluchtigte Quecksilber wird von dem vorderen Asbestpfropfen, wenn man nur nicht unnothig stark erhitzt,

el bereitet man das Kupferpulver, indem man grobiebtes Kupferoxyd in einer engen Verbrennungsrohre tothgluth mit Wasserstoff reducirt und, um dasselbe -schaltenem Wasserstoff zu befreien, in einer Stickstoffe ausgluht und erkalten lasst (vergl. S. 743). Letzteres erin einfach dadurch, dass man nach der Reduction über das gluhende Kupfer 1 bis 11/9 Liter getrocknete Luft leitet. erstoff wird hierbei von dem am Eingang der Rohre liegenden fer zuruckgehalten, so dass der ubrige Theil des Kupfers in reinem ____stoff ausgegluht wird. Danach lasst man im langsamen Luftstrome erkalten und halt dabei den dem Eingang zunächst liegenden Rohrentheil etwas langer ım Glühen Hat man eine Schicht von etwa 15 cm Kupferoxyd reducirt, so werden etwa 5 cm derselben wieder oxydirt, und man erhalt für eine Analyse hinlanglich genug Kupferpulver, da eine dichte Schicht von 5 bis 8 cm Lange genügt, um alles Stickoxyd auch aus den am starksten nitrirten Verbindungen bei schwacher Rothgluth selbst im Vacuum zu zerlegen, was mit den gebrauchlichen Kupferspiralen im Vacuum nicht moglich ist.

Das Kaliumchlorat wird in einem aus Platinblech zusammengebogenen Schiffchen von etwa 3 cm Länge, in welchem man das Salz bis zum Schmelzen erhitzt und erstarren lässt, noch heiss in die Verbrennungsrohre eingefuhrt.

Bezuglich der in Fig 132 abgebildeten Absorptionsrohren (B für Chlorcalcium, C für Natronkalk, vergl auch S. 742) ist zu bemerken,



dass man das Volumen derselben, um überflüssig langes Evacuiren zu vermeiden, nicht zu gross nehmen soll, 20 ccm für den U-formigen Theil genugt. Die Schwefelsaure in $\alpha \beta$, sowie den Natronkalk erneuert man

vor jedem Versuche, das Chlorcalcium kann wiederholt benutzt werden. In die engen Theile bei bb, cc stopft man etwas Baumwolle fest ein, wodurch die Verbrennungsgase einen so starken Widerstand finden, dass ein zu schnelles Durchstreichen durch die Apparate und folglich unvollstandige Absorption vermieden wird.

N chträge.

Q a titative Bestim u g des Ozo s.

Mit der Bestimmung des Ozons hat sich seit dem Jahre 1901 bis heute A. Ladenburg eingehend beschaftigt. Derselbe hat eine einwandfreie gewichtsanalytische Methode gefunden, an welcher es bis dahin fehlte, und mit deren Hülfe einige der gebrauchlichen Titrirverfahren gepruft, wobei sich herausstellte, dass das S. 67 beschriebene Ansauern der Jodkaliumlosung vor dem Einleiten des Ozons zu Resultaten führt, welche um etwa 50 Proc. hoher sind als die der Controlmethode

Diese gewichtsanalytische Controlmethode, welche auch zur Moleculargewichtsbestimmung des Ozons diente, kann, weil sie fur die Technik viel zu umstandlich ist, hier nur mit wenigen Worten besprochen werden, bezuglich der Einzelheiten sowie der vergleichenden Prufung der Titrirmethoden verweise ich auf die unten angegebenen Originalarbeiten von Ladenburg 1). Die Methode besteht darin, eine mit zwei Glashahnen versehene Glaskugel von etwa 1/2 Liter Inhalt, mit Sauerstoff gefullt, zu wagen, darauf ozonisirten Sauerstoff einzuleiten und wieder zu wagen. Die Gewichtsdifferenz mit 3 multiplicirt ergiebt das Gewicht des Ozons Diese Berechnung grundet sich auf folgende Ueberlegung Wird beim Einleiten des ozonisirten Sauerstoffs ein gewisses, unbekanntes Volumen Sauerstoff durch ein gleiches Volumen Ozon ersetzt (Druck und Temperatur werden als unverandert vorausgesetzt), so bleibt die Anzahl von Moleculen doch dieselbe und die Gewichtszunahme auhrt nur davon her, dass eine gewisse Anzahl von Sauerstoffmoleculen durch eine gleiche Anzahl von Ozonmoleculen ersetzt wird

Setzt man das Gewicht von 1 At. Wasserstoff gleich h. so wiegt

786

Sind nun in dem Volumen reinen Sauerstoffs, dessen Gewicht p ist, (n + n') Mol. 0., so ist p = 2.16 h (n + n').

Sind ferner in dem ozonhaltigen Gasvolumen, dessen Gewicht p' 1st, n' Mol. O2 durch n' Mol. O3 ersetzt, so 1st

$$p' = 2.16 \ hn + 3.16 \ hn'.$$

Es ist also die Gewichtsdifferenz

$$p' - p = 2.16 \ h \ n + 3.16 \ h \ n' - 2.16 \ h \ (n + n') = 16 \ \dot{h} \ n'.$$

Diese Differenz ist mit 3 zu multipliciren, um das Gewicht des vorhandenen Ozons 3.16 $h\,n'$ zu ergeben.

Man hat also in der Kugel ein bekanntes Gewicht Ozon. Lasst man nun den Inhalt der Glaskugel mittelst Verdrangung durch Wasser durch eine Flüssigkeit streichen, deren Verhalten gegen Ozon ermittelt werden soll, z. B. durch Jodkaliumlosung, so kann man durch eine Titration die durch eine bekannte Menge Ozon verbrauchte Menge des Reagens, also hier des ausgeschiedenen Jods finden. Auf diese Weise fand Ladenburg, dass übereinstimmende Resultate zwischen der gewichtsanalytischen und der maassanalytischen Methode nur dann erhalten werden, wenn der ozonhaltige Sauerstoff durch eine neutrale Jodkaliumlosung gesaugt wird. Nach erfolgter Absorption versetzt man die Jodkaliumlosung mit der berechneten Menge verdunnter Schwefelsaure und titrirt das ausgeschiedene Jod mit Natriumthiosulfat. Die Endreaction ist bestimmt, da ein Nachblauen nicht stattfindet.

Ozon lasst sich nach Ladenburg (loc cit.) auch durch Natriumhydrosulfit (saures schwefligsaures Natrium, NaHSO₃) bestimmen. Die Losung dieses Salzes wird durch Sauerstoff nicht verandert, halt dagegen das Ozon aus Ozongemischen zuruck, wenn man letztere ausserst langsam hinduichleitet. Ladenburg benutzt eine 0,05 proc. Losung des Salzes. Die Sulfitlosung wird vor und nach der Durchleitung des Ozongemisches nach S 238 ft. titirt, indem man sie in überschussige Jodlosung eingiesst und den Joduberschuss durch Thiosulfat zurucktitnit

Die Resultate sind ziemlich genugend, wenn auch nicht so genau wie die mittelst Jodkalium erhaltenen.

Mit alkalischer Kaliumaisenitlosung erhielt Ladenburg keine genauen und ziemlich schwankende Resultate

Jodometrische Bestimmung der tellurigen Saure nach J. F. Norris und H. Fay¹)

Die in Bd. I, S. 198 angegebene Titration der tellurigen Saure mit Permanganat nach B. Brauner setzt die Abwesenheit von Halogenen voraus. Um das zeitraubende Abdampfen einer halogenhaltigen Losung mit Schwefelsaure zu vermeiden, haben Norris und Fay die Grundlage der Braun'schen Methode, also die Oxydation der tellurigen Saure durch Permanganat, beibehalten, die eigentliche Titration aber dadurch in eine jodometrische umgewandelt, dass sie zu der mit überschüssigem Permanganat versetzten alkalischen Losung von telluriger Saure Jodkalium und Schwefelsaure hinzufugen und das ausgeschiedene Jod mit Thiosulfat titriren.

Nach Bd. I, S. 200 verlauft die Oxydation der tellurigen Saure durch Permanganat in alkalischer Losung nach dem Schema

$$2 \text{ KMnO}_4 + 3 \text{ TeO}_2 = \text{K}_2\text{O} + 2 \text{MnO}_2 + 3 \text{ TeO}_3$$
 . . (1)

Fügt man zu einer solchen Losung, unter der vorlaufigen Voraussetzung, dass kein überschussiges Permanganat vorhanden ist, Jodkalium und Schwefelsaure, so findet folgende Reaction statt.

$$2 \operatorname{MnO}_{2} + 4 \operatorname{KJ} + 4 \operatorname{H}_{2} \operatorname{SO}_{4} = 2 \operatorname{MnSO}_{4} + 2 \operatorname{K}_{2} \operatorname{SO}_{4} \\ + 4 \operatorname{H}_{2} \operatorname{O} + 4 \operatorname{J} \dots \dots \dots \dots (2)$$

Lasst man anderseits Jodkalium auf Permanganat in Abwesenheit von telluriger Saure einwirken, so vollzieht sich folgende Reaction.

Wahrend also nach Gleichung (3) der disponible Sauerstoff von 2 Mol. KMnO₄ 10 At J freimacht, macht derselbe in Gegenwart von telluriger Saure nach Gleichung (1) und (2) nui 4 At. Jod frei, da ein Theil des Sauerstoffs zur Oxydation der tellurigen Saure verbraucht wird, und zwar werden im letzteren Falle, wie ein Vergleich der Gleichung (3) mit (1) und (2) zeigt, auf je 3 Mol. TeO₂ 6 At Jod weniger abgeschieden, oder mit anderen Worten, ein Deficit von 2 At. Jod entspricht 1 Mol. TeO₂ Die Menge der tellurigen Saure ergiebt sich also aus dem Joddeficit, welches man findet, wenn man ein bestimmtes Volumen Permanganat auf Zusatz von Jodkahum und Schwefelsaure mit Thiosulfat titrirt, danach dieselbe Menge Permanganat zur Losung der tellurigen Saure hinzufügt und nach Zusatz von Jodkahum und Saure wieder mit Thiosulfat titrirt und die zuletzt gefundene Jodmenge von der zuerst gefundenen abzieht.

Als Losungen benutzt man eine annahernd zehntelnormale Thiosulfatlosung, welche auf reines Jod eingestellt wird (es sei 1 ccm Thiosulfat = a g Jod), ferner eine Losung von etwa 7 g Kaliumpermanganat im Liter, welche in folgender Weise auf die Thiosulfatlosung eingestellt wird. 20 ccm Permanganat werden mit Eiswasser auf 400 ccm verdunnt, mit 10 ccm einer 20 proc Jodkaliumlosung und darauf mit so viel verdunnter Schwefelsaure versetzt, dass die Losung klai wird. Das ausgeschiedene Jod wird mit der Thiosulfatlosung titrirt (es seien b ccm Thiosulfat verbraucht worden).

or 1 11 Don't min man done of other Thenno der

tellurigen Saure (enthaltend 0,15 bis 0,2 g TeO₂) mit etwa 20 ccm einer 10 proc. Natronlauge, fügt von der Permanganatlosung hinzu, bis der Meniscus der braunen Losung eine tiefrothe Farbe zeigt, verdunnt mit Eiswasser, fügt Jodkaliumlosung und Schwefelsaure hinzu und titrirt mit Thiosulfat (es seien ccm verbraucht worden).

Betrug das zugefugte Volumen Permanganat 20 ccm (was bei Anwendung von etwa $0.15 \,\mathrm{g}$ Te 0_2 genugt), so betragt das Joddeficit (b-c) $a\,\mathrm{g}$ Jod, und da $2\,\mathrm{At}$. Jod 1 Mol. Te 0_2 entsprechen, so ergiebt sich die Menge des in der titrirten Losung enthaltenen Tellurdioxyds aus der Proportion

2.J TeO_2^{-1}) 2.125,9 158,36 = (b - c) a : x

Waren mehr als 20 ccm Permanganat zugesetzt worden (z. B. 25 ccm auf etwa 0.18 g TeO_2 oder 30 ccm auf etwa 0.2 g TeO_2), so muss die fur 20 ccm geltende Zahl b auf das angewandte Volumen umgerechnet werden, um den Factor (b-c) zu berechnen.

Die Oxydation muss in der oben angegebenen stark alkalischen Lösung stattfinden, und die Losung muss verdunnt und kalt sein, um die Reduction der Tellursaure durch Jodwasserstoff zu verhindern.

Die Bestimmung ist, wie eingangs erwahnt, ebenso genau in Gegenwart von Halogenwasserstoff

In Bd. I, S. 191, Zeile 7 von unten wird vorgeschrieben, einen Ueberschuss von Zehntel-Normalthiosulfatlosung zu der zu titrirenden Lösung von seleniger Saure hinzuzufugen und die Flussigkeit 24 Stunden lang stehen zu lassen. Im Gegensatz hierzu muss nach Hinzufugung eines Ueberschusses von Zehntel-Normalthiosulfatlosung das unzersetzte Thiosulfat mit Jodlosung sofort zurucktitrirt werden

Bei der weiteren Untersuchung uber den Verlauf der Reaction zwischen seleniger Saure und Natriumthiosulfat sind J F Noriis und H Fay²) zur Aufstellung folgender Reactionsgleichung gelangt

 $\rm H_2SeO_3+4Na_2S_2O_3+H_2O=2Na_2S_4O_b+Se+4NaOH,$ welche also zunachst das Verhaltniss von 1 Mol SeO₂ zu 4 Mol Thiosulfat erklart Lasst man concentrirte Losungen von seleniger Saure und Thiosulfat auf einander einwirken, so wird Selen gefallt, und die Losung zeigt alkalische Reaction Beim Mischen verdunnter Losungen wird kein Selen gefallt, die Reaction bleibt abei unvollstandig, weil das gebildete Natriumhydroxyd einen Theil der selenigen Saure neutralisit

I nter den Versuchsbedingungen dagegen, d h in Gegenwart eines

 $^{^{1})}$ D is Atomgewicht des Telluis ist lier zu 126,6 (H = 1) genommen worden, gemass der von der internationalen Atomgewichtscommission im Jahre 1903 veröffentlichten Tabelle — $^{2})$ Americ Chem Journ 28. No 2

grossen Ueberschusses von Salzsaure, verlauft die Reaction in der Weise, dass genau 1 Mol. selenige Saure auf 4 Mol. Thiosulfat einwirkt, wobei kein Selen gefallt wird, wenn man die Losung nicht, wie irrthumlich in Bd. I angegeben, langere Zeit stehen lässt.

Das Studium der unter diesen Bedingungen gebildeten Reactionsproducte hat die genannten Autoren zur Aufstellung folgender Gleichung gefuhrt

$$H_2 SeO_3 + 4 Na_2 S_2 O_3 + 4 HCl = Na_2 S_4 SeO_6 + Na_2 S_4 O_6 + 4 NaCl + 3 H_2 O_5$$

nach welcher also neben Natriumtetrathionat, Na $_2$ S $_4$ O $_6$, sich Natriumselenopentathionat, Na $_2$ S $_4$ SeO $_6$, bildet.

Die fur die Titration gunstigsten Mengenverhältnisse sind: Verdünnung einer 0,03 bis 0,1 g Se O₂ in etwa 10 ccm enthaltenden Losung mit Eiswasser auf etwa 300 ccm, Zusatz von 10 ccm Salzsäure vom spec. Gew. 1,12 (5 ccm genugen auch) und von soviel Thiosulfatlösung, dass nur einige Cubikcentimeter Ueberschuss vorhanden sind. Da die Jodreaction in einer kalten Flüssigkeit, wie hier, empfindlicher ist als bei gewohnlicher Temperatur, so empfiehlt es sich, auch die Einstellung der Thiosulfatlosung mit der Jodlosung bei niedriger Temperatur (etwa 3°) vorzunehmen.

Bestimmung des Phosphors im Eisen.

Herr Professor II P. Talbot in Boston hat mich darauf aufmerksam gemacht, dass zur Bestimmung von Phosphor im Eisen die Methode von F. A. Emmerton in den Vereinigten Staaten mit Erfolg angewandt wird, was mich veranlasst, die Methode nachtraglich aufzunehmen. Diese Methode besteht im allgemeinen darin, den gelben Molybdanniederschlag in Ammoniak zu losen, diese Losung mit metallischem Zink und überschussiger Schwefelsaure zusammenzubringen, wodurch die Molybdansaure zu einer niederen Oxydationsstufe reducirt wird, und letztere durch titritte Permanganatlosung wieder zu Molybdansaure zu oxydren. Die einerseits bekannt ist, wieviel Molybdan aus der niederen Oxydationsstufe durch Permanganat in Molybdansaure übergeführt wird, und anderseits das Verhaltniss von Molybdansaure zum Phosphor in dem gelben Niederschlage feststeht, so kann man aus der gefundenen Menge Molybdansaure den Phosphor berechnen.

Die Molybdansaure wird durch Zink und Schwefelsaure nicht zu Mo_2O_3 , sondern zu einem Oxyd, oder richtiger zu einem Gemenge von Oxyden reducht, welches der Formel $Mo_{12}O_{19}$ entspricht

Die Oxydation dieses Oxyds durch Permanganat erfolgt nach dem Schema 790 Bestimmung des Phosphors im Eisen nach Emmerton

Es entspricht also 1 Mol. $|K \text{ Mn O}_4| = \frac{8576.4}{34} = 252.25 \text{ Gwthln.}$

Mo O₃.

Nach der Gleichung Bd. I, S. 447.

 $10 \, \text{FeSO}_4 + 2 \, \text{KMnO}_4 + 8 \, \text{H}_2 \, \text{SO}_4 = 5 \, \text{Fe}_2 (\text{SO}_4)_3 + \text{K}_2 \, \text{SO}_4$ $556 \, \text{Fe} + 2 \, \text{MnSO}_4 + 8 \, \text{H}_2 \, \text{O}$

entspricht 1 Mol. KMnO₄ $\frac{556}{2}$ = 278 Gwthln. Fe. Der Titer einer Permanganatlosung, welcher wie gewohnlich in Eisenwerth ausgedruckt ist, muss demnach mit $\frac{252,25}{278}$ = 0,9074 multiplicirt werden, um in den

Molybdansauretiter umgewandelt zu werden; umgekehrt wird der Molybdänsauretiter in Eisentiter durch Division mit 0,9074 umgewandelt.

Um die Rechnung zu vereinfachen, giebt man der Permanganatlosung eine solche Stärke, dass 1 ccm derselben 0,0001 g Phosphor anzeigt. Da in dem gelben Niederschlage auf 24 Mol. MoO₃ 1 Mol. P₂O₅ (S. 561), also auf 100 Gwthle. MoO₃ 1,794 Gwthle. P enthalten sind, so entspricht 0,0001 g P 0,005 574 g MoO₃. Zur Umrechnung der letzteren Zahl auf Eisen muss man dieselbe, wie oben gezeigt, durch 0,9074 dividiren, d. h. eine Permanganatlosung, von welcher 1 ccm 0,0001 g P anzeigen soll, muss so auf Eisen eingestellt werden, dass 1 ccm derselben 0,006 143 g Fe entspricht.

Benutzt man eine beliebige Permanganatlosung, so muss man ihren Titer auf Eisen mit 0,9074.0,01794, also mit 0,0163 multipliciren, um den Titer auf Phosphor zu erhalten 1)

Zur Ausführung einer Phosphorbestimmung nach Emmerton verfahrt man nach Blair²) in folgender Weise

Man lost 5 g Stahl in einer Porcellanschale in etwa 75 ccm Salpetersaure von 1,2 spec. Gew., dampft bei aufgelegtem Uhrglase so schnell wie moglich ein und erhitzt den trockenen Ruckstand noch etwa 30 Minuten lang auf einer heissen Eisenplatte Der Geruch nach Saure muss alsdann verschwunden sein Man lasst erkalten, fügt 40 ccm concentrirte Salzsaure hinzu, erwaimt bei aufgelegtem Uhrglase, bis das Eisenoxyd gelost ist, und kocht die Losung bis auf etwa 15 ccm ein Dieses Einkochen erfordert besondere Aufmerksamkeit, da die

¹⁾ O Herting [Chem-Zig 21, 138 (1897)], welcher die Emmerton sche Methode gepiuft und als zuverlassig befunden hat, bestreitet die Richtigkeit des von Blair angegebenen Factors 0,01628 (welcher oben auf 0,0163 abgerundet 1st) und rechnet mit dem Factor 0,0164. Die Richtigkeit des Blair schen Factors eigiebt sich aber aus den beiden Factoren, von welchen der erstere 0,9074, im Oligen aus den betreffenden Formeln abgeleitet wurde, während der zweite, 0.017.94, das Gewicht Phosphor angiebt, welches auf 1 Gwthl MoO, in dem gelben Niederschlage einhalten ist (24 MoO₃ 1 P₂O₅) — ²¹ A Blair The Chem Anal of Iron Zeitschi f anal. Chem. 31, 71

Losung stark concentrirt werden soll, ohne dass dabei Elsenchlorid an den Wandungen der Schale eintrocknet. Man lässt etwas abkühlen, spult das Uhrglas mit 40 ccm concentrirter Salpetersaure ab und bedeckt die Schale nun mit einem Uhrglase, dessen Durchmesser etwas kleiner ist als der der Schale, in der Weise, dass die concave Seite des Uhrglases nach innen liegt, damit bei dem jetzt erfolgenden Elnkochen die am Uhrglase condensirte Flüssigkeit an den Wandungen der Schale herabfliesst und dadurch die Bildung von Krusten verhindert. Nachdem wieder bis auf etwa 15 ccm eingedampft worden ist, nimmt man die Schale von der Platte und bewegt sie so, dass etwa trocken gewordenes Salz sich wieder auflost. Auf diese Weise kann man eine sehr concentrirte und vollstandig klare Losung erhalten, aus welcher alle Salzsaure ausgetrieben ist.

Die etwas erkaltete Losung verdunnt man mit Wasser bis auf etwa 40 ccm und spult sie mit etwa 25 ccm Wasser in einen 400 ccm fassenden Kolben Dann fügt man concentrirtes Ammoniak in kleinen Mengen hinzu und schuttelt nach jedem Zusatz kraftig um, bis die Flussigkeit zu einer steifen Gallerte gesteht, wonach man unter Umschütteln noch einige Cubikcentimeter Ammoniak hinzugiebt, so dass die Masse stark nach Ammoniak riecht. Hierauf versetzt man nach und nach unter Umschutteln mit concentrirter Salpetersaure, bis der Niederschlag vollig gelost, die Flussigkeit aber noch tief dunkel gefärbt ist, wonach noch so viel Salpetersaure zugegeben wird, dass die Losung eine klare bernsteingelbe Farbung erhalt.

Man bestimmt nun die Temperatur dieser etwa 250 ccm betragenden Losung und bringt dieselbe entweder durch Erwarmen oder durch Abkuhlen auf 85°, worauf man 40 ccm Molybdanlosung ¹) auf einmal hinzugiebt, den mit einem Gummistopten verschlossenen Kolben in ein dickes Tuch einwickelt und 5 Minuten lang heftig schuttelt; nach dieser Zeit ist die Fallung vollstandig. Hierzu kann man sich auch einer Schuttelmaschine bedienen

Der Niederschlag wird mit Hulfe der Saugpumpe abfiltrirt und mit verdunnter Salpetersaure (1 50 Wassei) gut ausgewaschen Man hangt den Trichter mit dem Filter in den Hals eines etwa 500 ccm fassenden Kolbens, in welchem sich ungefahr 10 g granulites Zink befinden, stosst das Filter durch und spult den Niederschlag mit verdunntem Ammoniak (1 4) in den Kolben. Sollte im Fallungskolben eine geringe Menge Niederschlag hangen geblieben sein, so wird derselbe ebentalls in etwas Ammoniak gelost und dieses der Hauptlosung

¹⁾ Blain stellt die Molybdanlosung dar durch Auflosen von 100 g Molybdansaure in 422 ccm Ammoniak (spec Gew 0,95), oder von 123 g Ammoniummolybdat in 333 ccm Ammoniak (spec Gew 0,95) und 62 ccm Wassel Die auf die eine oder andere Weise erhaltene Losung gresst man unter beständigem Umruhren in 1250 ccm Salpetersaure (spec Gew 1,2) lasst einige

792

hinzugefugt. Die ganze Menge Ammoniak soll nicht mehr als 30 ccm betragen.

Nachdem man 80 ccm heisse verdunnte Schwefelsaure (1:4) in den Kolben gegossen hat, hängt man einen kleinen Trichter in den Hals desselben und erhitzt schnell auf einer Eisenplatte, bis die Losung des Zinks beginnt. Von da ab erhitzt man noch 10 Minuten lang weiter, wonach die Reduction der Molybdansaure vollendet ist. Die Lösung sammt dem ungelosten Zink werden auf ein grosses Faltenfilter gebracht, der Kolben mit kaltem Wasser ausgespült und das Filter, nachdem die ersten Waschwasser durchgelaufen sind, nochmals mit kaltem Wasser angefullt. Man erhält 400 bis 500 ccm Filtrat.

Wahrend der Reduction geht die Farbe der Losung aus Blassroth durch Dunkelbraun und Blassgrun in Dunkelolivengrün über. Die Intensität der Endfarbe hangt von der Menge der reducirten Molybdansaure ab. In dem Augenblick, in welchem die reducirte Losung auf dem Filter der Luft ausgesetzt wird, verliert sie ihre grüne Farbe und wird weingelb; doch scheint diese Farbenanderung nicht von einer merklichen Oxydation herzurühren, da die Oxydation der Flüssigkeit nur sehr langsam erfolgt.

Man lasst nun die Permanganatlosung hinzufliessen, wobei die weingelbe Farbe immer schwacher und die Losung zuletzt farblos wird; der nachste Tropfen Permanganat bringt die hellrothe Farbung hervor.

Von Roheisen lost man 5 g auf und behandelt dieselben wie oben mit Salpetersaure. Die Losung spült man sammt dem Rückstande in einen 100 ccm fassenden Messkolben, fullt bis zur Marke auf und filtrirt mit Hulfe der Saugpumpe durch ein trockenes Filter in einen trockenen Kolben. Von dem Filtrate werden 80 ccm (= 4 g Eisen) wie oben weiter verarbeitet.

Von Eisenerzen lost man 10 g in Salzsaure, verdampft zur Trockne, lost wieder in Salzsaure und dampft auf ein kleines Volumen ab Darauf dampft man zur Verjagung der Salzsaure auf Zusatz von 40 ccm Salpetersaure zur Trockne, löst auf Zusatz von Salpetersaure und filtrirt den unloslichen Ruckstand ab. Die weitere Behandlung ist dieselbe wie oben

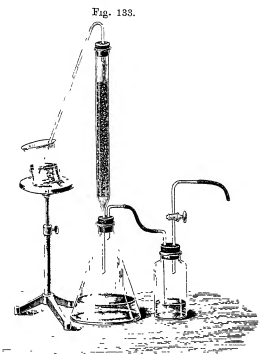
Bemerkungen. Anstatt die Reduction der Molybdanlosung im Kolben vorzunehmen, benutzt C. Jones 1) das von ihm zur Reduction von Eisenlosungen behufs Titration mit Permanganat vorgeschlagene, mit Zink gefüllte Filtirrohr. Dieser specielle Apparat (Reductor) findet sich in Zeitschr f. anal Chem. 29, 579 (1890) abgebildet und beschrieben.

Ein einfacherer, auf demselben Princip berühender Apparat von A A Blair und J. E. Whitfield²) ist in Fig 133 abgebildet. In den unteren Theil des l'ilterrohres bringt man einen Bausch aus Glas-

¹⁾ Zeitschi if anal. Chem. 31, 76 (1892). — 2) Journ Americ. Chem

wolle oder Asbest, genügend gross, um ein gutes Filter zu bilden, und fullt das Rohr bis zu etwa vier Funftel seiner Hohe mit granulirtem Zink. Der Erlenmeyerkolben wird mit einer Saugpumpe verbunden, und das Becherglas, welches die zu filtrirende Flussigkeit enthält, wird etwas schräg gestellt, damit das Steigrohr, welches den Boden berührt, die Losung moglichst vollstandig aufsaugen kann.

Man wascht zuerst das Zink durch verdunnte Schwefelsaure aus, indem man die Saure in ein Becherglas bringt und mit Hulfe der Saugpumpe durch die Zinkschicht saugt. Danach wascht man mit Wasser



nach, in der Weise, dass keine Luft in das Rohr eintritt, und saugt alsdann die mit Schwefelsaure stark angesauerte Phosphormolybdanlosung durch das Rohr. Zuletzt spult man noch einmal mit verdunnter Schwefelsaure und schliesslich, wie vorhin angegeben, mit Wasser nach. Die Geschwindigkeit der Filtration der Molybdanlosung regulirt man so, dass die Flussigkeit in etwa 2 Minuten durchgelaufen ist

Was den in Bd. I, S. 448 erwahnten, durch Verunreinigungen des Zinks verursachten Verbrauch von Permanganat anlangt, so lasst sich derselbe nicht dadurch ermitteln, dass man eine gewogene Menge des Zinks auflost und die Losung mit Permanganat titrirt, weil man bei in Losung bringt und weil die Menge des gelosten Zinks, also auch des Eisens, von der Menge und Concentration der Saure, der Geschwindigkeit der Filtration und der Temperatur abhangt. Auf jeden Fall ist anzuempfehlen, frisches Zink mit verdunnter Schwefelsaure zu waschen, weil der Eisengehalt der Zinkkorner an der Oberflache meist am grössten ist. Man kann indess eine in den meisten Fallen genügende Correction auf die Weise bestimmen, dass man über das gewaschene Zink verdunnte Schwefelsaure saugt, deren Menge und Gehalt annahernd der freien Saure in der Molybdanlösung entspricht, und dabei dieselbe Geschwindigkeit des Saugens wie bei der Bestimmung selbst einhalt.

Nach C. Jones (loc cit. S. 75) ist das Auswaschen des gelben Niederschlages mit verdünnter Salpetersäure unzweckmassig, weil die Gegenwart von Salpetersaure in der zu reducirenden Losung den Verbrauch an Permanganat erhoht. Dieser Autor benutzt daher eine Losung von Ammoniumsulfat zum Auswaschen. Dasselbe Salz benutzt O. Herting (loc. cit.), dessen Waschflussigkeit im Liter 10 g Ammoniumsultat und 20 ccm concentrirte Schwefelsaure enthalt. Es ist indess zu beachten, dass der in salpetersaurer Losung erzeugte gelbe Niederschlag selbst Salpetersaure enthalt (vergl S. 561)

Enthalt das Eisen oder das Erz Arsen, so muss dieses entweder vor der Fallung mit Molybdanlosung entfernt, oder die Fallung muss bei einer 25° nicht übersteigenden Temperatur vorgenommen weiden (vergl. S. 561). Titansaure wird durch Zink reducirt und verursacht einen Verbrauch von Permanganat (vergl. Bd I, S. 713). Dieselbe bleibt indess nach dem eisten Abdampfen zur Trockne zum grossten Theile ungelost zurück. Etwa in Losung gegangene Kieselsäuse stort die Phosphoibestimmung nicht, weil sie durch Molybdanlosung nicht gefallt wird (S 561)

AUTORENRE GISTER.

$\mathbf{A}.$

Abesser-Jani-Maercker, Gewichtsanalytische Bestimmung der Phosphorsaure 566

— — —, Maassanalytische Bestimmung dei Phosphorsaure 573

Acheson, E. G., Carborundum 624. Ackermann, E., Technische Bestimung des Ozons 68

Adams, M. A., Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs 41. Albert-Lévy u. F Marboutin, Be-

stimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs 33.

Alberti u Hempel, Stickstoffbestimmung im Chilisalpeter 510

Allan, A H., Bestimmung von Cyanat neben Cyanid 679

Alt, H., Bestimmung des Rhodans als Baryumsulfat 691.

André, G, Bestimmung dei Pyrophosphoisaure 585.

Arendt-Knop, Absorptionsapparat für Ammoniak 755.

Armstiong, s. Fiankland u A. Ainaud, Cinchonaminuitiat 468
Aindt, s. von Knoile u A

Arnold, C, Kolbenaufsatz fur Ammoniakdestillation 485, 494

-, Anwendbarkert der Kjeldahlmethode 757

— u. K Wedemeyer, Modification der Kjeldahlmethode 493

v Asboth, Bestimmung des Schwefels in organischen Substanzen 759

Aschoff, K, s Jannasch u A Auerbach, F, Blaubestimmung in Gasiemigungsmassen 703

Auteniieth, W, Zersetzung der Ferro- und Ferricyanide 692

₹.

Bach, A, Reaction der Perchlorate 666.

Bamberger, M, Argon in Mineralquellen 534

Barnes, J., Darstellung von ammoniakfreiem Wasser 116.

Barthe, L, Reaction der Borsaure 595.

Baubigny, H., Nachweis von Spuren von Brom 383, 384.Trennung des Broms von Chlor 407

Baumann, A, Gasvolumetrische Bestimmung des Chlorkalks 361.

-, Einfaches Azotometer 506

v. Baumhauer, Directe Bestimmung des Sauerstoffs in organischen Substanzen 767

Bayeilein, H, s Fresenius u B Becker, A., Reduction der Salpeteisaule zu Ammoniak duich Elektiolyse 511.

-, Fr , Reduction der Chlorate durch Ferrosulfat, durch Zinkstaub 368 Beekenste H. Lockebkeut des Overk

Beckuits, H., Loslichkeit des Quecksilbeicyanids in Aether 672

-, Zersetzung der Feilo- und Ferilcyanide 692

Beilstein, F, Nachweis von Halogen in organischen Verbindungen 731 v Beig, Jodometrische Bestimmung

von Zink - und Cadmiumsulfid 231 Beinheimei, O. u Schiff, F, Blau-

bestimmung in Gasternigungsmassen 704 Beinthsen, A, Titiation von Na

triumhyposulfit 37

Berthelot, Kohlenovydbildung bei der Absorption von Sauerstoff durch Pyrogallol 8

-, Bestimmung der Pyrophosphors une 585

-, Erkennung von Graphit neben Kohle 638

—, Prinzip dei grossten Arbeit 674 Beizelius, Trennung der Phosphorsaule von Thonerde 194

-, Verhalten der Silicate in der Phos-

- Bettel, W, Analyse der Cyanidlaugen
- -, s. Feldtmann u. B. Bettendorff, A., Reaction auf Arsen
- Bhaduii, J, Bestimmung von Chlor neben unterchlongen Saure 363.
- -, Titration mit Chamaleon bei Gegenwait von Salzsaure 369
- Blair, A. A., Bestimmung des Phos
 - phors im Eisen 790.
- u. Whitfield, J. E., Reductor 792. Blanc, F., Entwicklung von Kohlen-
- dioxyd 753. Blarez, Ch., Titration von Sulfit neben
- Hydrosulfit 253. Blattner, N. G., Alkalitat der Hypochlorite 364
- -, Zersetzung der Hypochloute durch Metalloxyde 365. - u. Brasseur, J, Nachweis (377)
- und Bestimmung von Perchlorat im Chilisalpeter 380.
- ... Schadlichkeit des Perchlorats im Kaliumnitrat 381.
- Blochmann, R., Formel des Acetylenkupfers 727.
- Blondlot, Nachweis des Phosphors 541.
- BIOXAM, W. P., Nachweis von Sulfit, Thiosulfat, Sulfat, Sulfid, Schwefelwasserstoff 261
- Blum, L, Absorptionsflasche 553. Bodewig, C, Bestimmung der Borsaure 590
- Bodeker, Nachweis von Sulfit neben Thiosulfat 237. Bohlig, E, Titiation von Ferrocyanid
- mit Kupfeilosung 701, 702.
- Borchers, W., Bestimmung der Kohlensaure in Mineralwasser 187, 201,
- -, des Rhodans aus dem Schwefelgehalt 688
- Bosshard, E, Kjeldahlmethode 494
- Bottchei. O, Modification der Kieldahlmethode 492, 493 Salpetersaure zu –, Reduction dei
- Ammoniak 483 Bouchard, Ch., Argon in Mineral
 - quellen 534
- Boudet, Hartebestim-Boution u mung 175 Brand, J., Nachwers des Fluors 422 Brandt, L, Stickstoffhaltiges Ferrum
- hydr red 486 Brasseur, s Blattner u. B
- Braun, C. D., Bestimmung dei Salpetersaure 476 Rianner B Bestimmuno

apparat 742 Brodie, B. C., Reaction auf Graphit 638

Bredt, J. u. Posth, W. Absorptions-

Brooks, s. Gooch u. B Browning, s. Gooch u B. Brunck, O, Einwirkung von Ozon

auf Jodkaliumlosung 66, 68, vergl. 785.

Brush, G. J., Wasserbestimmung in Mineralien 86, 629. Buchner, G., Einfluss der Temperatur

bei der Hartebestimmung 178 –, M., Bestimmung des Phosphois 544. Bulniheimer, F, Bestimmung von Fluor neben Schwefeldioxyd oder

Schwefelwasserstoff 438, 440 Bunsen, R., Absorptionscoefficient der Luft für Wasser 26.

-, Absorption des Wasserstoffs durch Wasser 69.

-, Auffangen von Quellgasen 204.

-, Bestimmung des Stickoxyduls durch Explosion mit Wasserstoff 444. -, Jodometrische Bestimmung

schwefligen Saure 239. -, Sauerstoffgehalt der in Wasser ge-

losten Luft 25. Verbrennung des Wasserstoffs durch Explosion 69

-, Kautschukhahn 202. -, Kautschukventil 553 -, Rohrenverschluss unter Quecksilber

781 —, Elementaranalyse 733

—, s. Russel u. B Bunte u Eitner, Wassergehalt verflussigter Gase 254

Burschell, Blaubestimmung in Gas-1einigungsmasse 704

Campbell, D, Hartebestimmung 168 Campiedon, L, Bestimmung von Phosphor-aure neben Eisen in Aschen

Carrus, Loslichkeit des Sauerstoffs in Alkohol 2

-. - des Stickstoffoxyduls 443 -, - des Stickstoffoxyds 446 -, - des Kohlenoxyds in Alkohol 641

-, - des Kohlendioxyds in Alkohol

-, - des Methans in Alkohol 705

-, Verbrennung schwefelhaltiger orga-

nischer Substanzen mit Bleichromat 745 —, Bestimmung des Schwefels in orga-

nischen Substanzen 757 - der Halogene in organischen

der tel-

425

_, Directe Trennung von Jod, Brom, Chlor 408.

Cavendish, Bestimmung des Sauerstoffs 11

-, Luftanalyse 531.

Chance-Claus'sches Verfahren 248. Chapman, E. T, Colonmetrische Bestimmung des Ammoniaks in Wasser

-, s. Wanklyn, Ch, u. Smith Chlopin, G. W, Bestimmung des Sauerstoffs in Gasgemengen 46, 47. Christomanos, A. C, Aufschliessung des Chromeisensteins 619.

Clar, O., u. Gaier, J., Abwagen von rauchender Schwefelsaure und An-

hydrid 295, 298.

Clark, Th., Haitebestimmung 168 Classen, A., Bestimmung des Jods in organischen Substanzen 763

-, gewichtsanalytische Bestimmung

der Kohlensaule 654

Clennell, J. E, Bestimmung Cyans in Cyanidlaugen 705 Clève, P. T, Isolirung des Heliums 535. Clowes, F, Kohlenoxydbildung bei dei Absorption des Sauerstoffs durch Pyrogallol 9

Constam, E. J, u. v Hansen, A, Percarbonate 665.

Cooke, J. P., Bestimmung des Eisenoxyduls in Silicaten 621

Coquillion, J, Gissoumeter 707.

Clismel, L, Reaction auf Wasselstoffsuperoxyd 210.

Crookes, W, s Dewai u C Cium, W, Zeisetzung dei Stickstoffsauren durch Quecksilber 466

Dafeit, F. W., Anwendbarkeit dei Kjeldahlmethode 168, 757 Dalmon, J., Nachweis des Phosphors

Dalton, & Henry-Dalton Deaconprocess 352, 338

Dechan, Trennung des Broms von Chlor 407

Degener, P, Bestimmung des Kohlenstoffs der organischen Substanzen ım Wasser 161

De Haen, E, Titiation dei Feirocyanide 693

De Kommek, L. L., Femotantiat zun Absorption des Sauerstoffs 10

—, Bestimmung des Sauerstoffs mittelst Stickoxyd 11

des Landolt'schen —, Modification

Carnot, Ad., Bestimmung des Fluois De Koninck, L. L., Nachweis von Thiosulfat neben Sulfit 260.

-, Modification der Pelouze'schen Salpetersaurebestimmung 478 -, Einstellung des Nitiometers auf at-

mosphärischen Diuck 481.

 Bestimmung von Eisenoxydul neben Schwefel in Silicaten 621

 u. Nihoul, A, Jodometrische Bestimmung dei Chlorate 370. — —, — — der Salpetersaure 487.

Denigès, G, Reaction auf Ozon 63.

-, - auf Wasserstoffsuperoxyd 210. -, Endreaction bei der Cyantitiation

673, 674. -, Titration der Cyanwasserstoffsaure

675. Dennis, L. M., u. Hopkins, C. G.,

Bestimmung des Methans 708. Dennstedt, M., Verbrennung mittelst Platinquarz 764, 765, 768

—, Bestimmung von Kohlenstoff, Wasserstoff, Schwefel und Halogen in einer Operation 768.

—, Einfacher Verbrennungsofen 770, 773.

 Nachtheile des Bleichromats in dei Elementaranalyse 746

-, Waschen und Trocknen der Gase 740, 742, 777.

-, Hygioskopicitat des Korks Kautschuks 740, 777

Devarda, A, Legirung zur Reduction dei Salpetersaure 484, 485.

Dewar u. Clookes, W., Mineralwasseranalyse 209

Dietrich, E, Tabellen zur Stickstoffbestimmung 501 ff Ditz, H, Jodometrische Bestimmung

der Chlorate 372 - u Knopfelmacher, H, Bestim-

mung der Chlorate 370 Divers, E, Alkalisulfit zur Absorp-

tion des Stickoxyds 447

Dobilnei, P, u Schlanz, W, Titration der rauchenden Schwefelsaure 299

- —, Analyse von Schwefelnathum 232 Doelter, C, u Pebal, Bestimmung

des Eisenoxyduls in Silicaten 623 Donath, E, Nachwers des Arsens in Handelsschwetelsaure 291

-, Nachweis des Stickstoffs in orga-

nischen Verbindungen 729

 u Ditz, H, Bildung von Oxalsaure aus organischen Verbindungen

Unter Margosches, B M scheidung der Kolilenstoff- und Kohlenarten 636

Doin, E, u Eidmann, H, Rein-

- Diehschmidt, H., Waschflasche 438. -, Absorption des Kohlenoxyds duich Kupferchlorur 648
- -, Platincapıllare zur Verbiennung von Stickoxydul 446
- -, - von Stickoxid 449. -, - - von Methan 716.
- -, Blaubestimmung in Gasreinigungsmasse 704. Dumas, J.-B. Wasserstoffhaltiges
- Magnesium 532. -, Bestimmung des Stickstoffs in oi-
- gamschen Substanzen 746 -, Absolute Stickstoff bestimmung 752.
- u. Stas, Waschen und Trocknen dei Gase 740 Titration | Dupasquiei - Fresenius,
- wassem 181. Dusart, L, Nachweis des Phosphois

des Schwefelwasserstoffs in Mineral-

-, Phosphorwasserstoff beim Auflosen von Eisen 550.

E.

- Eder, J M, u Valenta, E, Remdaistellung von Argon 533, 534
- Edinger, A., Bestimmung des Schwefels in organischen Substanzen 759 Eitnei, s Bunte u E

Emmerton, F A, Bestimmung des

Phosphois im Eisen 789 Engel, R, Trennung des Chlors von

Brom duich Persulfat 414 Engler, C, u Wild, W, Reaction

auf Ozon 62 67 - u Nasse, O, Quecksilberverschluss

tur Ozonapparate 63

Ensign, J. R., s. Gooch u. E. Erdmann, H., Volkommen des Stick-

stoffs in Gesteinen 442

—, Reagens auf salpetrige Saure 464 —, Remdarstellung des Hehums 536

—, s Doin u E

732

Eremin, Kitt für Ozonapparate 63 Erlenmeyer, E. Nachweis von Halogen in organischen Verbindungen

Erlwein G, u Weyl, Th, Reaction auf Ozon 63

Estreicher T., Loslichkeit des Argons 554 538

F.

Fambanks Ch, s Gooch n F Faisst u Knauss, Haitebestimmung 169, 17o Fax H S Norms u F

Feit, W, u Kubieischky, K., Biomsäure als Oxydationsmittel 385.

-, Daistellung von bromidfreiem Bromat 386

Feld, W., Bestimmung von Thiosulfat, Sulfid und Sulfit 268. Feldhaus u Kubel, W., Bestimmung

der salpetrigen Saule im Wasser 151. Feldtmann u. Bettel, Bestimmung

von Cyanat neben Cyanid 679. Finkener, R, s. Rose u F. Fischer, B., Haitebestimmung

Gegenwart organischer Substanzen Fleischer, E, Titration der Sulfate

Fleisaner, F, Elementaranalyse 768. -, s Lippmann u F.

Florence, A., Austreiben der Luft aus Wasser 29, 30.

Foerster, O., Bestimmung der Peichlorate im Chilisalpeter 380 -, Stickstoff bestimmung nach Kjel-

dahl-Jodlbauer 496. Kolbenaufsatz fur Ammoniakdestil-

lation 494 Fordos u Gelis, Titiation des Cyans

676 Franck, L, Explosion beim Auflosen von Phosphoraluminium 552

-, Autlosen des Phosphoraluminiums

553 Frankland, Helium in der Sonne 535.

- u Almstiong, Coloumetrische Bestimmung des Ammoniaks in Wassei

Fresenius, H, u Bayerlein, H, mikioskopischei Nachweis des Peichlorats im Chilisalpeter 379

-, R, Trocknen eines Luftstromes 85 -, Reinigung eines Luttstromes 438 —, Abdestillnen dei salpetrigen Saure

aus Wasser 150 —, Bestimmung des specifischen Gewichtes dei Mineralwasser 185.

Trocknen des Abdampfruckstandes

von Wasser 190 –, Bestimmung des Kalkes in sali-

mischen Wassein 197 —, — von Baryum und Strontrum m

salınıschen Wassern 198 -, Analysen von Mineralquellen 209

-, Bestimmung des Schwetels in Kiesen -, - von Schwefelsaure neben Eisen

306 bis 308 —, Fallung von Baryumsulfat 318

-, Bestimmung von Salzsaule neben

Chlor 331

—, Chlortitiation nach Mohi 351.

Fresenius, R, Titration des Jods 398 Gintl, W. F., Reduction der Fern--. Bestimmung des Fluors 425.

-, - von wenig Phosphorsaure neben viel Eisen 578.

—. Gewichtsanalytische Bestimmung der Kohlensaure 654.

-, Verbrennung des Methans Kupferoxyd 720.

Flesenius, Abesser, Jani, Maeicker, Fallung der Phosphoisaure

Fresenius, R, u. Hintz, W, Loslichkeit des Baryumsulfats in Mineralwassern 194.

- -. Bestimmung der Sulfate 316.

- u. Luck, E., Analyse des rothen Phosphois 546

- u. Neubauer, C., Nachweis des Phosphors 541.

-, s. Dupasquier-F.

Friedheim, C., Einwirkung von Jod auf Natriumcarbonat 331.

-, Trennung der Phosphorsaure von Kalk 577.

—, Jodometrische Bestimmung des Schwefelwasserstoffs 230.

- u. Meyer, R. J, Trennung von Chlor, Biom, Jod 406

Friedrichs, Dieiwegehahn 480.

Fritsch, P, Eisendacher für Verbrennungsofen 775

Frohde, A., Nachweis des Cyans in unloslichen Verbindungen 670

Fruhling, R, Extractionsapparat 220 Fuchs. F, Specifisches Gewicht der Salzsaure bei verschiedenen Temperaturen 341

Gaiei, J, s Clar u. G Gartner, A, s Tremann-G -, s. Walter-G

Gasch, R, Blaubestimmung in Gasreinigungsmasse 703

Gattermann, L., Azotometer 750 Gautier, A, Absorption von Kohlendroxyd und Wasserdampt 656

Gay-Lussac, Chlorkalkgrade 357, 358

Gerssler's Kahapparat 742

Gelis, s Fordos u G

Gil, J. C., Reaction auf Polysulfid und freien Schwefel 219

Gilbert, C, Phosphorsaurebestimmung ım Guano 562.

Gill, A. H., Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs 41

Gintl, W. H., Reduction des Eisenoxyds fur die Titiation 106

-, W F., Titiation der Feilocyanide

cyanide mit Natriumamalgam 698. Gladding, Fallung des Barvumsulfats

Gladstone-Tribe's Kupfei - Zinkele-

ment 366 Glaser, E, Trennung des Kalks von der Phosphorsaure 579.

Glaser, Bestimmung der Salpetersaule ım Wasser 138.

Gooch, F A, Trennung des Jods von Brom oder Chlor 402

-, - des Lithiums von Kalium, Natrium 615.

-, Bestimmung des Wassers in Silicaten 632.

- u. Brooks, F. T. Nachweis von Jod, Brom, Chlor 393.

- u. Browning, P E, Bestimmung des Jods 407.

- u. Ensign, J. R, Bestimmung von Chlor oder Brom neben Jod 408

- u Fairbanks, Ch., Reduction der Silbeihalogene durch den elektrischen Strom 412. - u Gruener, H. W., Jodometrische

Bestimmung dei Salpetersaure 490. - u. Jones L C., Bestimmung der

Borsaure 592. Goppelsroder, F., Bestimmung der

Salpetersaure in Wasser 132 Goiup-Besanez, Reaction auf Ozon

62 -, Bestimmung dei Kohlensaule in Mineralwasser 189

Grandeau, L., Salpeterbestimmung

509. -, s Schloesing, G, Wagner

Griess, P, Reagens auf salpetinge Saure 95, 285, 461, 465

-, - auf organische Substanzen 100. Groger, M., Oxydation des Jods durch Chamaleon 414

Grossart, Bestimmung der Salpetersaure 476

Groves, Ch. E. Azotometer 750

Grunhut, L., Combination der Bestandtheile eines Mineralwassers 209 Gunning, J. W., Modification der

Kjeldahlmethode 495 Guttmann, O Analyse der Explosiv-

Stoffe 515, 517, 523

Gutzeit, Reaction aut Aisen 558

-, Nachwers des Arsens in dei Salzsaure 345

Guvard, A., Zersetzung der Jodate durch Oxalsame 421

Gyory, St., Oxydation der arsenigen Saure in saurer Losung durch Chlor 339

Hadow, Nessler's Reagens 115.

Haga, T., u. Osaka, Y., Indicatoren bei der Flusssauretitration 437.

Hager, H., Nachweis des Phosphors 541.

Hampe, W., Bestimmung des Sauerstoffs in Kupfer 52, 53, 56.

Harcourt, A. V, Bestimmung der Salpetersaure durch Reduction zu Ammoniak 483.

Harpf, A., Einwirkung des flussigen Schwefeldioxyds auf Eisen 255. Hehner, O., Colorimetercylinder 107,

109, 118, 148, 288. Heidenreich, O. N., Bestimmung der Schwefelsaure neben Eisen 313.

Hempel, W., Gasburette 4

-, Absorptionspipetten 4, 5, 647, 660. Explosionspipette 70.

-, Bereitung von Pyrogallat 6.

-, Bildung von Kohlenoxyd bei der Absorption des Sauerstoffs durch Pyrogallat 8.

-, Absorptionswerth 9.

-, Absorption des Sauerstoffs durch Kupferlosung 11.

 Verbiennung des Wasserstoffs durch Explosion 70.

--- durch oxydirten Palladiumschwamm 74

-, Knallgasentwickler 72

-, Wasserstoffpipette 72. - Bestimmung des Wasserstoffs neben Methan und Stickstoff durch Absorption mittelst Palladium 75

- Gasvolumetrische Bestimmung des Fluors 433

Daistellung von reinem Stickoxydul 445 -, Absorptionsweith des Feilosulfats

fur Stickoxyd 447

- Remdarstellung von Argon 531.

 Kupferchlorurlosung zur Absorption von Kolilenoxyd 647.

Verbrennung von Methan in Dreh-

schmidt's Capillare 717

 Gleichzeitige Bestimmung von Stickston neben Kohlenstoff und Wasserstoff 778

Chlorcalciumrohi 742, 784

Metallyer-chluss fur Einschmelzrobuchen 759 753, 783

-, Reduction des Kupteroxyds durch Wasserstoff 743, 784

— u Kihl, L. Absorption des Phosphorwasserstons 549

— u Schettler, W Bestimmung des

Pluors nebun Kohlensaure 433 - · Alberti u. H

Herting, O, Bestimmung der Schwefelsaure neben Eisen 312, 313

-, Bestimmung von Cyanat neben Cyanid 679, 681.

-, Bestimmung des Phosphors nach Emmerton 790, 794.

Herzfeld, A., Bestimmung des Kohlenstoffs der organischen Substanzen ım Wasser 161, 164.

Hess, F., Analyse der Nitrocellulose 516, 517, 523

–, – der Dynamite 523, 526. Hesse, W, Bestimmung des Kohlen-

dioxyds in der Luft 662. Hilger, A. u. Tamba, K., Zersetzung der Ferro- und Ferricyanide 692

Hillebiand, W F, Aufschliessung der Silicate 609, 610.

-, Trocknen der Silicate 628, 633.

-, Bestimmung der Alkalien in Silicaten 613, 615. - u Stokes, H. N, Bestimmung des

Eisenoxyduls in Silicaten 622.

Hirschwald, J., Verhalten der Kieselsaure und dei Silicate gegen die Phosphorsalzpeile 599.

Holthof, C, Aufschliessen der Silicate mit Natiiumhydrocarbonat 609

Honig, M u Spitz, G, Titration dei Borsaure 595 Hopkins, C G., s Dennis u H.

Houzeau, Ozonreaction 61.

Huizinga, Thalliumpapier 62. Hundeshagen, F., Zusammensetzung

d Phosphormoly bdanniederschlages 561

I.

Ilosvay, L, Reagens auf salpetrige Saure 95, 285.

-, Cupiolosung zum Nachweis Acetylens 725

Isbert u Venator, Bestimmung des Sultate in Rohsultat 322

J.

Jacobsen, Austreiben der Kohlensame ans Wasser 204

Janı, N. s Abessel, J., Maerckel Jannasch P, Bestimmung des Wassers in Sulfaten 85

—, — — m Silicaten 629, 631

-, Zersetzung der Sulfide im Sauerstoffstrome 227

—, — — 1m Bromstrome 228

—, Bestimmung der Borsaure 590

—, Aufschliessung der Silicate 612

-, - - durch Borsaure 617

-'- - durch Bleicarbonat 619 - u Aschoff, K, Directe Tiennung Janna sch, P u Locke, J, Bestimmurag des Wassers in hygroskopischen anoiganischen Substanzen 90.

- u Richards, Th W, Bestimmung der Schwefelsaure neben Eisen 305, **306**, 309, **312**, 313.

- -, Gewichtsanalytische Bestimmung fieler Schwetelsaure 317 Janssen, Helium in der Sonne 535

Jaque min, E, Zeisetzung dei Feilound Ferricyanide 692

Jodlbauer, M., Modification der Kjeldabalmethode 493, 496 v. Joll y, Litergewicht des Wasseistoffs

-, Gernaue Bestimmung von Sauerstoff in Gasgemischen 15, 16, 20

Jones , C, Reductor fur Molybdansaure

792, 794 -, R, Bestimmung von Eisen und Alu-

min ium neben Phosphoisaure 582 -, L. C, s. Gooch u J Jorge msen, G., Titiation der Boisaure

595 -Juige ns, B. H, s van Deventei u J

Kassn er, G. Verbiennung leicht fluchtiger organischer Verbindungen 776 Kayse1, H, Helium und Aigon in

Mimeialquellen 535 - R, Cyannatiiumgehalt des Cyan-

kaliums 682 Kinni cutt, L P u Nef, J U, Ti-

tiation dei Nitiite 462 Kjeldahl, J, Bestimmung des Stick-

stofts in organischen Substanzen 166, 492,756

Klemp, G, Titiation des Jods mit Per-manganat 397

Knauss, s Faisst u K

Knietsch, R., Tabelle dei Schmelzpurakte der Schwefelsaure 303

-, - zur Gehaltsbestimmung Ole unis 304

Knop felmacher, H - Ditz u K

Knop, W. Azotometer 498

-, s Arendt-Knop

Knorre, G., Analyse der Gemische von Stickstoff, Stickoxydul und Sauerstoff und von Stickstoff Stickovydul und Stickoxyd 4 >>

—, Titiation der Pyrophosphorsaure 986 Aindt, K., Darstellung von

rernem Stickovydul 445

- -, Verbrennung von Stickoxyd mit Wasserstoff in Diehschmidts Capillare 449

— —, Bestimmung von Stickoxydul neben Stickstoff 451

Knublauch, O, Blaubestimmung in Ladenburg A Bestimmung des Ozons

Kochendonfer, Blaubestimmung in Gasteinigungsmasse 703

Kohlschutter, V., Stickstoffgehalt in Gesteinen 442

Kolb, M., Zersetzung der Hypochlorite duich Ammoniak 364 Konig, J. Colorimetrische Bestim-

mung des Eisens im Wasser 106

-, - des Ammoniaks im Wasser 117

-, Oxalat stort die Fallung dei Phosphorsaure durch Mo'ybdanlosung

Kopter, F., Modification der Elementaranalyse 768

-, Verbrennung , mittelst Platinguarz 764 Kopp, E, Diphenylamin als Reagens

auf Salpetersaure 96, auf salpetrige Saure 460.

Krauch, C, Prufung der Schwefelsaure auf Stickstoffsauren 285. -, - - aut Arsen 291

Kieusler, U, Bestimmung des Sauerstoffs in Gasgemengen 16

Einschmelzrohlen für Luftproben 20.

-, Sauerstoffbestimmung in der Luft

-, Luftfreies Kohlendioxyd 489, 753. -. Kritik der Stickstoff bestimmung

nach Dumas 753 Kluss, G u Molaht, H, Elsenthodanidieaction 683

Kubel, W., Bestimmung der organischen Substanzen im Wasser durch Permanganat in alkalischer Losung

- u Tiemann, F, Trocknen des Abdampfruckstandes von Wasser 190

—, s Feldhaus u K Kubierschky K, & Feit u K

Kuhn, G, Reduction der Salpetersaure zu Ammoniak 483

Kundt Glasteder 537

Kuwaldin, Haitebestimmung in Gegenwait von Magnesia 179.

Kuster F W, Induecte Bestimmung des Chlorids im kauflichen Bromund Jodkahum 410

- Jodstarkereaction 390

Bestimmung der Halogene in orgamischen Substinzen 760

— n Thiel A Bestimmung dei Schwefels (une neben Ersen 105, 100)

- Gewichtsan dytische Bestimmung treier Schweielsaur - 47

- Landolt, II., Perlenrohr 238 Lange, A., Wassergehalt des flussigen Schwefeldioxyds 254.
- Langlet, N. A., Reindarstellung des Ludwig, E., Wasserbestimmung in Heliums 538.
- von Kalium 199.
- Lassaigne, Nachweis des Stickstoffs in organischen Verbindungen 729
- Lebeau, P. Nachweis und Bestimmung von Jod neben Brom 393
- Le Blanc, M, u Eckardt, M, Bestimmung der Persulfate 324
- Ledebur, A., Bestimmung des Saueistoffs im Eisen 56. Leduc, Litergewicht des Wasserstoffs
- Lehmann, V, Nachwer des Bleies
- m Wasser 154 Lenssen, E, Jodometrische Bestim-
- mung der Ferricyanide 696 Lepez, C., & Zulkowsky u L
- Le Roy, G A, Analyse des Chlor-
- -chwefels 416. Lewes, V. B. Absorptionswerth des
- Pyrogallols 9 Leybold, W, s Moldenhauer u L.
- L Hote, L., Chlorgehalt der Salzsaure 346
- Liebig, Elementaianaly-e 733
- -, Bestimmung des Stickstoffs in oiganischen Verbindungen 746
- –, Kahappuat 742 Lindemann, O, Absorption des Sauerstoffs durch Phosphot 12, 14, 15
- Lindo, D Behandlung des Chloisilbers 347.
- Link, A, u Mockel, R Cyanicac tionen 668, 671.
- Linnemann, Bestimmung von Jod in organischen Verbindungen 762.
- Lintner, C J, Losliche Starke 390 Lippmann, E, Elementaranalyse 768
- u Fleissnei, F., Kupfeioxydasbest 7:9
- Ljubawin, N., Nachtheile des Bleichromats in der Elementaranalyse
- 746 Lobry de Bruyn, C. A., Auflosen
- von Phosphorzinii 552 Lucke, J. & Jannasch u L
- Lockver J.N., Helmm in der Sonne
- 5, ,5, Lonnes C Jodstinkereaction 390 Lopes, S., Zersetzung der Ferro- und
- Lerric vanide 692 Lorenz R. Bestimmung des Kohlen-
- stons im Lisen 635 Lubaisch O Loshchkeit des Stick-
- oxyds in Schweielsaure 446 11'- as Plant stimming in Gas-

- Luckow, C. Reduction der Salpetersaure zu Ammoniak durch Elektrolyse 510
- Mineralien 90, 631. Laspeyres, H, Tiennung des Natriums !-, Bestimmung des Wassers in Silicaten 631
 - -, Azotometer 749.
 - -, V., Combination der Bestandtheile eines Mineralwassers 208
 - Luhrig, H, Blaubestimmung in Gas-1emigungsmassen 704 Lunge, G., Reagens auf salpetinge
 - Saure 95, 96 -, Brucin als Reagens auf Salpetersaure 97.
 - -, Colormetrische Bestimmung Eisens im Wasser 106
 - -, Titiation der festgebundenen Kohlensaure im Wasser 132
 - -, Bestimmung der Salpetersaule in Wasser 133
 - Gasvolumeter 216.
 - -, Bestimmung des Schwefels im Schwefelkies 225
 - -, des Schwefeldioxyds gemischen 242
 - -, - neben Schwefelwasserstoff 248
 - -, von Schwefeldioxyd und Schwefelsaure in Rost- und Rauchgasen 243
 - Analyse der Schwefellaugen 274 -, Normalalkalılauge 282
 - -, Analyse der Schwefelsaure des Handels 283 Stickstoffoxyde in dei Schwefelsauie
 - 284 289 - Analyse der Nitrose 286
 - -, Probenahme von rauchender Schwe-
 - telsame 295 —, Bestimmung von Schwefelsaure
 - neben Eisen 306-308 312 - - von wenig Schwefel neben viel
 - Esen 314 - der Schwefelsaure in der Salz-
 - saure 317 344 —, Fallung von Baryumsulfat 318
 - -, Analyse des Sultats des Soda-
 - tabriken 320 -, Chlor neben arseniger Saure
 - verdunnter Losung 339 –, Chlortitiation nach Mohr 351

 - Constitution des Chlorkalkes 356
 - Chlorkalktitiation nach Penot 357
 - -, Bildung von Stickoxydul bei dei Reduction der Salpetersaure 445
 - Loshchkeit des Stickoxyduls in Absorptionsmitteln 446
 - Titiation des Stickoxyds mit Per-

Bestimmung

Lunge, G., Wirksamkeit verschiedener | Margosches s. Donath u. M. Absorptionsapparate 448

Verhalten des Stickstofftetioxyds gegen concentiirte Schweielsauie 457

 Bestimmung des Stickstofftrioxyds 459.

-, Titration der Nitiite 461, 462

-, Bestimmung der Salpetersaule im Nitiometer 479, 510 - Azotometii-che Bestimmung

Stickstoffs im Ammoniak 505

- u. Lwoff, A., Das Giless'sche Reagens 286

— —, Colonmetrische Bestimmung der salpetrigen Saule und Salpetersaule in dei Schwefelsaure 286, 288

- u Maichlewski, L. Tabellen über das Volumgewicht der Salzsaure

341, 342 – – der Salpetersaure 469, 470.

 —, gasvolumetiische Bestimmung der Kohlensauie in Caibonaten 657 - u Rey, H, Kugelhahnpipette 296

- -, Correctionstabelle für die Volumgewichte dei Salpeteisaure bei veischiedenen Temperaturen 469, 474 - u Schmid, E, Sauerstoffbestim-

mung in Blei 53

Weintlaub, E, Pentanitiocellulose 515, 520, 527 —, s Watson-Lunge

Lunt, J - Roscoe u L Luzi, W Reaction auf Giaphit 638

M.

Mac Culloch, Oxydation des Jods duich Permanganat 414 Machair, D. S., Bestimmung von Jodneben Chlor, Brom 401

Marsel, W., Zersetzung der Ferro-

und Ferricyanide 692 Manu C, Fallung des Rhodans als Kupterrhodaniu 687

Marboutin F s Albert-Levyu M Marchlewski, L.P., Bestimmung des

Eisens in Kiesen 225 -, Prutung der Schwefelbestimmungs-

methoden 229 Jodometrische Bestimmung des

Schwefelzinks 230

—, s Lunge u M

161

Gehalt des Chilisal-Maercker M peters an Perchlorat 579

Verfahren der Phosphorsauretallung 566 568 569

- Bestimmung des Kohlenstoffs organischen Substanzen im Wasser Marignac, C. Bestimmung dei Boisaure 590

Mariotte's Gesetz 16 Maish, C. W., Nachweis von Halogen

in organischen Verbindungen 732. Marx. Bestimmung der Salpetersaure ım Wasser 132.

der Salpetersaure im Wasser 132. Maumene Hartebestimmung 168 Mayen on, Nachweis des Phosphois

in Phosphorbionzen 550 Mayrhofer, J. Bestimmung der Sal-

petersaure im Wasser 133. Meineke, C Bestimmung der Schwefelsaure neben Eisen 305, 312, 313.

-, Jodstarkereaction 390. -, - u Jodeyan 677

Marx-Tiommsdorff

-, Phosphorbestimmung nach der Molybdanmethode 567 570.

-, Bestimmung der Kieselsaule 608 609

Mellor, J. W. Bestimmung von Cvanat neben Cvanid 679

Melsens, Azotometer 498. Mennicke, H. Veigleichende Piufung dei Nitritieagentien 465.

Meusel, Ed Bestimmung des Jods

ın unloslichen Jodiden 400 Meyer, V Schutztrichter 104

– u. Stadler, O. Bestimmung des Stickstoffs in schwefelhaltigen organischen Substanzen 753

Meyer Th. Verhalten der Magnesia bei Glaseis Methode der Trennung des Kalk- von Phosphorsaure

Meyer E Nachweis des Jods in Jodevan 391

Meyer R J, & Friedheim u M Miller, W A, Colormetrische Be stimmung des Ammoniaks im Wasser

119 165 Mitscheilich, Al, Bestimmung des Eisenoxyduls in Silicaten 621

--, Directe Bestimmung des Sauerstoπs m organischen Verbindungen 767

—, E , Nachweis des Phosphors 540

Mockel R, s Link u M Mohi C. Jodometrisch: Bestimmung

der Ferricyanide 696 —, Fi , Titration des in Wasser ge-

lostenSauerstoffs >2, >3

Titration des Chlors 121

 Trocknen des Abdampfruckstandes von Wasser 190

-, Abdamptruckstand salmischer Wassei 191

des

-, Titi ition des Chlorkalks 358 -. Jodometrische Bestimmung Moissan, H., Daistellung von remem Ozon 68

—, Verhalten des Kohlenstoffs gegen Salpetersaure 637.

Moldenhauer, C, Analyse des Quecksilbercyanids 677.

-, Bestimmung von Cyanat neben ('yanid 680

—, — von Cyan neben Halogen 682 —, — von Rhodan in Gasieinigungs-

massen 691

- u. Leybold. W., Blaubestimmung

in Gasieinigungsmassen 703 Mond, Analyse der Schwefellaugen

274. Mondolfo, G. H., Jodometrische Bestimmung der Persulfate 325.

Moody, H R., s Tucker u M Moraht, H, s. Kruss u. M.

Morgan u. Bates, Modification der Pelouze'schen Salpetersaurebestimmungsmethode 477

Morgen, A., Ammoniakbestimmung im Azotometer 506. Morley, Litergewicht des Wasseistoffs

69. Muhlhaeuser, O., Analyse des Carborundums 625.

Muller, F C G, Austreibung der Luft aus Wassel 30

Mutschlei. L., Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs 32, 33 Mylius, F., Jodstarkereaction 390

X.

Nasse Os Englei u N Nauss, A O, Blaubestinmung in Gasiemigungsmasse 704 Net, J Us Kinnicutt u N Nesslei's Reagens, Daistelling 115

119
Nessler, J. Einfluss der Alkahen auf die Ammoniakreaction 115

-, - der Warme - - 120 Neubauer, C. Nachweis des Phosphors 544

-, s Fresenius u N

- H Fehler ber der Phosphorsaure-

tallung 68 Neugebauer E L Zunahme der

Harte in enthartetem Wasser 17 Nihoul - De Koninck u N

Nobel's Sprenggelatine 515 Nobblad Salzsamegasentwickler 490

Notifis J. F. u. P. iv., H. Jodometiische Bestimmung der tellungen

Same 786

0.

Oettel F., Gasvolumetrische Bestimmung des Fluors 433.

—. Phosphorbronze 555

 Tiennung des Phosphors von Zinn 556
 Offermann, H, Maassanalytische Be-

stimmung des Fluors 431 -, Nachweis von Rhodan in Ammo-

niumsulfat 684 Orsatrohr 658

Ost, H. Be-timmung von Schwefeldioxyd und Schwefelsaure in Rauchgasen 247.
Nachweis von Schwefeldioxyd in

dei Luft 255

---, Nachweis und Bestimmung des
Fluois in Pflanzenaschen 440

Otto, Nachweis des Arsens in dei Salzsaufe 345.

P.

Palmieii. Helium in der Lava 535. Palmqvist, A, s. Pettersson u P Paisons, C.C, Wasserbestimmung in der Seite 82.

Pean de St. Gilles, Bestimmung der salpetrigen Saure durch Chamaleon 151

-, Titration dei Jodide mit Chamaleon 397

Pebal, s Doelter u. P

Peitzsch, B, Rohn, W, Wagner, P, Fallung der Phosphoisaure 566, 568 Pellet, H. Titration des Chlors neben Arsenat, Phosphat, Fluorid 352 Pelouze, Bestimmung der Salpeter-

saure 477, 507 Penfield, S. L., Bestimmung des Wassers in Mineralien 86

—, Titiation dei Kieselfluoiwasseistoff-

saure 432, 438, 439 — s Brush u. P

Penot, Titiation des Chlorkalks mit

Alsemt 357 v Pettenkoter, M., Nachweis freier Kohlensaure im Wasser 98, 131

Kohlensaure im Wasser 98, 131 - Bestimmung der freien und halb

gebundenen Kohlensaure 128 — des Kohlendroxyds in der Lutt

- des Kohlendroxyds in der Lut

Pettersson, O. Austreibung der Kohlensaure aus Wasser 204 — Umwandlung von Jodkalium in

Jodat 198 -- u Sonden K. Sauerstoffgehalt der gelosten Luft 26

-- —, Loslichkeit des Stickstoffs 443

- Gravolumetrische Bestimmung der

- Pettersson, O, Apparat zur Bestimmung des Wasserdamptes und des Kohlendroxyds in der Lutt 661
- u Palmqvist, A., Appaiatzur Bestimmung des Kohlendioxyds in der Luft 661, 664
- von der Pfordten, O, Chromchlorun zur Absorption des Sauerstoffs 9
- Piloty, O u. Stock, A, Bestimmung des Aisens 345
- Pilla, R. Schiff, H., Bestimmung des Schwefels in organischen Substanzen 760
- Substanzen 763 Plucker'sche Rohren 533, 534, 536
- Plugge, P. C., Nachwers von Cyan in organischen Massen 672.
- Poda, E., s Zulkowsky u P. Poleck u Thummel, Nachweis der
- phosphorigen Saure 558 Pollak, L, Cuprolosung zur Absorption
- von Acetylen 725
 Pool, J. F., Jodometrische Bestimmung der Salnetersauge 400
- mung der Salpetersaule 490 Posth, W.s Biedt u P Pieusse u Tiemann, F., Austiebung
- , Bestimmung der salpetingen Saure im Wasser nach Tromms-

dei Luft aus Wassei 27

- phenylendiamin 149

 , der organischen Substanzen neben Ammoniumsalzen 159
- --- Fluchtige organische Substanzen im Wasser 161
- , Bestimmung des Stickstoffs der organischen Substanzen im Wasser 105
- Priestley, Bestimmung des Sauerstoffs 11
- Proskauer, B. u. Zulzer, M. Bestimmung des Nitratstickstoffs nach Kjeldahl 100
- — Kjeldahlmethode 494

(Q.

Quantin, Eiklarung der Ammoniakbildung bei der Emwitkung von Nationkalk auf sinckstoffhaltige of gamsche Substanzen 700

R.

- Rabe II, Technische Ozonbestimmung
- Ramsay W. Specifisches Gewicht des Stickstoffs 442
- Isolnung des Heliums 555
 u Trayers, M. W., Autfangen von

- Ramsay, W. u. Travels, M. W, Reindarstellung von Argon 534
- . von Helium 5.55.
 . Trennung des Heliums von Argon 538
- Raspe, F1, Combination der Bestandtheile eines Mineralwasseis 209
- Rayleigh, Litergewicht des Wasserstoffs 69 --, Specifisches Gewicht des Stickstoffs
- 442, 501

 —. Helium in Mineralquellen 535
- u Ramsay Entdeckung des Algons 530.
 Regnault, Liteigewicht des Wasser-
- stoffs 69.
 Reich, F. Bestimmung des Schweieldioxyds in Gasgemischen 241.
- -, J A.. Nachweis von Fluor in Boiaten 423
- Reichardt, E Austreibung der Luit aus Wasser 27
- -, Titiation der fielen Kohlensaule im Wassel 131 Reinige, W., Titiation der Jodide mit
 - Permanganat in alkalischer Losung
- Reinitzei, B. Nachweis von Sulfit neben Thiosulfat 237
- v Reis, M A, Bestimmurg von Sulfidschwefel 230
- Reitmail, O u Stutzel, A Titlation del Nitilte 463 Rey, H. s Lunge u R
- Riban Kupterchlorurlosung 549 Richards Th W s Jannasch u R. Riegler, E. Naphtoheagens auf salpetrige Saure 400 Empiridlichkeit
- Rislei, s Schutzenberger u.R. Ritthausen H. Nachheile des Ber-
- chromats in der Llementaranalyse 74. Roberts Ch P Jodstarkereaction 900 Rohn W s Pertzsch R Wigner
- Rominin G Bestimmung des in Wisser gelösten Saucistons 44 Roscoe H L u Lunt J Bestim-
- Roscoe H. L. u. Lunt. J. Bestinmung des in Wasser gelösten Satiefstoffs 41
- Rose H u Finkener R Bestim mung der Nitrage 476
- Analyse des Quicksilbercyanids
- cvanide durch Quecksilberoxyd 694 Rosenbaum M. Bestimmung von
 - Chlorid Hypochlorit und Chlorat
- Rosenbladt Th Nichweis der Borsaure 589

Rosenlecher, R, Analyse des Schwefelsameanhydrids 295, 296

Rothe, Schuttelapparat 399.

Rudorff, Fr, Bestimmung des Wasserdampfes in der Luft 91

Rupp, E., Jodometrische Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyds 212 - der Persulfate 325.

- u Schied, A, Einwirkung von Jod auf Rhodan 684.

Russell, W. J. u. Bunsen Bestimmung des Schwefels in organischen Substanzen 760

Salzer, Th, Nessler's Reaction in Gegenwart von Carbonat 94.

Sauer, A. Oxydation des Schwefels ım Sauerstoffstrome 227

Saussure, Bestimmung des Kohlendioxyds in der Luft 661.

Scheiding, F, Bestimmung des Stickstoffs in Explosionsstoffen mittelst Eisenchloiur 520

Analyse der Sprenggelatine 528 Scherer. J. Reaction auf Phosphol

540. Schied, A, s Rupp u Sch

hiff, H, Azotometer 747 Waschen und Trocknen der Gase 740 742

– 5 Piria-Sch

-. F. s Beinheimei u. Sch Schlickum O, Nachweis des Aisens in Salzsaure 344

Schlosing-Grandeau-Wagner's Salpeter bestimmung 507, 510

- - Schulze-Tiomann's Bestimmung des Stickstoffs in Explosionsstoffen mittelst Eisenchlorum 518

Schmid E, s Lunge a Sch

Schmidt R Besimmung des Stickstoffs in Explosionsstoffen mittelst Eisenchlorur 518

Schonbern Ozonometer 64

Schone E Jolometrische Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyds 212 Schonfeld P Zersetzung der Ferro-

und Ferricvanide 692

Schonn Nichweis des Phosphors in organischen Substanzen 731 Schranz W s Dobiinei u Sch

Schulze Γ Bestimmung der Salpetersaure im Wasser 141

- der organischen Substanzen im Wasser Lis

Nachwers des Jods im Silbertodid 592

Schutzenberger, P., Nachtheile des Bleichromats in der Elementaranalyse 746

- u Risler, Titiation des in Wasser gelosten Sauerstoffs 35, 40.

Schwarz, H, Azotometer 749.

Schwicker, A., Oxydnende Eigenschatten der Bromsaure 385

Sell, E, Abdampfruckstand des Wassers 104

Seyda, A, Colorimetrische Bestimmung des Eisens im Wassei 106 -, Zinkjodidstaike, Ozonstarke 390

Sharwood, W J. Analyse der Cyanıdlaugen 705

Siedler, Bestimmung der oiganischen Substanzen neben Chlouden im Wasser 160

Sieweit, Reduction der Salpetersaule zu Ammoniak 483

-. Alkoholzusatz bei der Ammoniakdestillation 485

Simpson, M., Bestimmung des Stickstoffs in oiganischen Verbindungen 747.

Sipocz, L, Wasserbestimmung in Mineralien, Silicaten 90, 631, 634

Smith, C E, Jodometrische Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyds neben Glyceim 212, 213

—, R G Nachweis von Sulfit, Thiosulfat Sulfat 260

-, J L, Aufschliessung der Silicate mit Calciumcai bonat 613

- s Wanklyn, Chapman, S. Sonden, K. s. Pettersson u. S.

Sonnenschein, F. L., Reaction auf Phosphorsaure mit Molybdan 560

—, Hygroskopicitat des Korkes 740

Spiegel, Bestimmung der Salpetersame im Wasser 138

Spitz, G, S Honig u Sp.

Staedel, W. Krystallisirtes Wasserstoffsuperoxyd 210 Reaction auf Wasserstoffsuperoxyd

210

- Azotometer 749

Stuk A, Campbell Reaction auf Wasserstoffsuperoxyd 209 210

Stas s Dumas u St

Stock A s Piloty u St

Stocklas : J Kolbenaulsatz fm Ammoniakdestillation 485

Stokes II N - 5 Hillebrand u St

Storer, Oxydation der Sulfide mit Kaliumchlorat und Salpetersaure Stortenbeker W

Bestimmung des Jods in Chloriod 401

Schulze-Tiem (nn. Bestimmung der | Stroot J. Probenahme bei der Ana-

Struve, H, Bestimmung dei Salpeter- Tribe, s. Gladstone u. T. saure im Wasser 132

Stutzei, A, Bestimmung von Eisen und Aluminium neben Phosphorsaure 581

-, s. Reitmair u St.

T.

Tamba, K, Zersetzung der Ferro- und Ferricyanide 692

Tammann, G, Einaschern fluoihaltiger Substanzen 436.

Taylor, W J., Zersetzung der Ferround Ferricyanide 692

Teclu, N, Bestimmung des Ozons 65. Thaddeeff, C., Bestimmung der Borsaure 193, 592

v Than, C, Combination der Bestandtherle eines Mineralwassers 209.

Thiel, A, Jodometrische Bestimmung des Rhodans 685

-, s Kuster u Th.

Thiele, J., Reducirende Wirkung einer ammoniakalischen Losung von Hypochlonit 354

-, Entwickelung von luftfreiem Kohlendioxyd 753.

Thoms, H., Jodometrische Bestimmung des Wasserstoffsuperoxyds 212 Thomson, R. T., Hydrolyse der Bo-

1ate 595 Thiesh, J. C., Bestimmung des in

Wasser gelosten Sauerstoffs 50 Tiemann, F, Bestimmung der Salpetersaure im Wasser 135, 136, 138,

-, - der organischen Substanzen im

Wasser 159 - u Gaertner, A, Nesslers Re-

agens 115

- -, Reaction auf Salpetersaure 96 — —, Titiation des Chlors in Wasser

121 - 125

- -, Bestimmung der Salpetersaure ım Wasser 133, 137

- -, - des Kohlenstotts der orgamschen Substanzen im Wasser 161,

- --, Hartebestimmung 170

- S Preusse u T

Tollens, B, Nachweis von Orthophosphat neben Pyrophosphat 569

Topt, G, Jodometrie 264

Topler's Luftpumpe 533, 536, 778 Toth, J, Bestimmung des Phosphors 544, 548

Travers, M. W. Trennung von Hehum und Aigon 538.

-, s Ramsay u T Treadwell, F P, Jodstarkereaction

Tiillich, H. Bestimmung der freien und halb gebundenen Kohlensaure in Wasser 128.

-, Titiation der fielen Kohlensaure ın Wasser 132.

-, Bestimmung der Salpetersaure in Wasser 133

Tiommsdorff, Η, Colormetrische Bestimmung des Ammoniaks Wasser 115.

-, Bestimmung dei Salpeteisaure in Wasser 132

-, - der salpetrigen Saure in Wasser 147.

-, Daistellung der Seife zur Hartebestimmung 171, 175

-, Titerstellung der Seifenlosung 177 Tscheinik, Aigon in einem Ceimine-1al 534

Tucker, S. A., u Moody, H. R. Trennung von Acetylen und Aethylen 726

Turnbull's Blau, Bildung 695.

T.

Ulsch, K, Bestimmung der Salpeteisaure durch Reduction zu Ammomak in sauter Losung 485, 510

—, — 1m Wasser 138

-, Bestimmung der Salpetersaure aus dem Wasserstoffdeficit 486

—, — m Wasser 141

-, Reduction der Salpetersaure zu Ammoniak durch Elektrolyse 511 512,

-, Bestimmung des Stickstoffs der oiganischen Substanzen im Wasser nach Kjeldahl 116

—, Zu-atz von Platmehlond bei der Kjeldahlmethode 167

V.

Valenta, E - Eder u V

van Bemmelen. Bestimmung der Salpetersaure im Wasser 1

van Breukeleveen Mikroskops fer Nachwers des Perchiorus un Chilisalpeter 79

van Deventer, Ch. M. u. Jurzens B H Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstons 12

Vanino, L., Gasvolumetrische Bestim mung des Wasserston-uperoxyds 213

van Itallie, L. Bestimmung dei oiganischen Substanzen neben Chloriden im Wasser 160

Varrentrapp Will Bestimmung des Stickstoffs in organischen Substanzen Verneuil, Bestimmung von Schwefelsaure neben Eisen 312 Victor, E, Bestimmung von Cyanat neben Cyanid 679, 680

Villiers, A u Fayolle, M., Nachwers von Brom neben Jod 392

Vogel, J. H., Verhalten der Magnesia bei Glasei's Trennung des Kalks von Phosphorsaure 580.

-, Bestimmung von Eisen und Aluminium neben Phosphoisaure 582

-, - von Magnesia neben Phosphor- v saure 583. -, H. W, Empfindlichkeit der Kohlen-

oxydieaction mittelst Blut 643 Vohl, H, Nachweis des Schwefels in organischen Verbindungen 730

Volhard, J., Titiation dei schwefligen i Saure mit Jod 239. –, Darstellung von Quecksilbeioxyd

198

-, Waschflaschen 721. -, Titration des Cyanwasserstoffs 673

dan 686.

-, - des Rhodans 684 -, Bestimmung von Chloi neben Rho-

Voitmann, G., Nachweis von Biom neben Chlor 383.

—, Reduction der Salpeteisaure zu Ammoniak durch Elektrolyse 510

w.

Wagner, J., Jodstarkereaction 390 -, P, Azotometer 499 - s Peitzsch, Rohn, W

-, s Schlosing, Grandeau, W Wagner's Verfahren der Phosphorsauretallung 566, 568, 570

Walter G u Gartner, A, Bestimmung der Salpetersaure im Wasser 146

- —, — der organischen Substanzen neben Chloriden im Wasser 160 --- , --- des Stickstoffs der organischen Substanzen im Wasser nach

Kjeldahl 166 - -, Combination der Bestandtheile

emes Mineralwassers 208 Winklin J A u Cooper, W J, Bestimmung des Sinerstoffs mittelst

Stickoxyd 11 -, Chapman, Smith, Bestimming des Stickstoffs in organischen Sub-

stanzen mit alkalischem Permang that 164, 729 Warington, R., Bestimmung der Sal-

petersame nn Wasser 133 -. Loshchkeit des Stickoxyds in Natronlauge 1 8

Nachweis von Schwefeldioxid und

Warren, C. M., Elementaranalyse 768. Watson-Lunge, Bestimmung Schwefel in Abbianden 314 Wedemeyer, K, Modification Kjeldahl's Methode 496

—, Anwendbarkert von Kjeldahl's

Methode 757 --, s Ainold u W. Weintraub, E, s Lunge u W

Weise, J. Titiation der Kieselfluoiwasserstoffsaure 432, 439 Weszelszky, J, Bestimmung von Jod und Brom in Mineralwasser 417

Whitfield, J. E, s. Blair u W Wiesnei, J., Mikroskopische Unteischeidung von Kohlenarten 640.

Weyl, Th., s Eilwein u. W

Wild, W, s. Englei u W. Wildenstein, R, Titiation der Sulfate 319 Wiltaith, H., Modification der Kiel-

dahlmethode 492. Will, s Vairentiapp-W. Williamson, A W, Bildung von freier unterchloriger Saure im Chlor-

kalk 361. Winklei, Cl., Kohlenoxydbildung bei der Absorption des Sauerstoffs durch Pyrogallat 8.

-, Absorptionsweith des Feirotaitiats fur Sauerstoff 11 -, Bestimmung des Saueistoffs mittelst Phosphor 14

—, Palladiumasbest zui Veibiennung des Wasserstoffs 73.

—, Absorptionsschlange 237 –, Normallosungen in dei Gasanalyse 243

-, Analyse von Schwefelsaure Anhydrid 295

—, Pipette fur rauchende Schwetelsaure 296

-, Auflosen des Auhydrids 298 Bestimmung des Stickstoffoxydals durch Verbrennen mit Wasserstoff

in Diehschmidt's Capillate 446 -, Absorption von Stickstofftetroxyd duich concentrate Schwefelsame 457

-, Dierwegehahn 480 Kupterchlorurlosung 549

--, Nachwers des Kohlenoxyds 642 von Kupferchlorur-—, Darstellung

losung 646, 647 –, Sammelgetass for Gase 649

-, Buiette zur technischen Bestim-

mung von Kohlendroxyd 661 —, Bestimmung des Methans 707, 720.

—, Modification von Diehschmidt's

Capillare 716

Winklei, L. W., Sauerstoffgehalt der | Wroblewski, A., Loshche Stärke 390.
in Wasser gelosten Luft 25 | Wullnei, A., Tension des Wassei-

--, Absorptionscoefficient der Luft für Wassel 26, 44.

--, Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoffs 41, 46.

—, — — — — neben salpetinger Saure und organischen Substanzen 44, 46.

-, Brucinreaction auf Salpetersaure 97.

—, Colorimetrische Ammoniakbestimmung 118.

-, Darstellung von Nessler's Reagens 119.

—, Titiation des Chlors im Wasser 121.

-, Bestimmung von Jod neben Chlor

-, Loslichkeit des Stickoxyds 446.

Wishicenus, H, Bestimmung von Schwefeldioxyd in der Luft 256

—, — des Fluors in Pflanzenaschen 440. —, Waschflasche 439 -

Wohler, Bestimmung des Fluois 425. Wolf, W., Reduction der Salpetersaule zu Ammoniak 483

Wolff, C H, Nachweis des Kohlenoxyds mittelst Blut 644

—, E, Bestimmung des Kohlenstoffs der organischen Substanzen im Wasser 161 Wroblewski, A., Loshche Stäike 390. Wullnei, A., Tension des Wasserdampfes über Kalilauge 751. Wurster, C., Ozonometer 64.

Wyrouboff, Bestimmung von Schwefelsaure neben Eisen 312.

Y.

Young, W. G, Loslichkeit des Silberchiomats 350.

Younger, W., Einwirkung von Chlor auf Natronlauge 333

 Bestimming von Chlor neben Chlorwasserstoff 338

Z.

Zettel, Th, Uebersetzung von Morssan's Le four electrique 637.

Zulkowsky, Azotometer 138, 748

—, Losliche Starke 389.

—, Blaubestimmung in Gasternigungsmassen 703.

— u. Lepez. C, Bestimmung von Halogen in oiganischen Substanzen 764.

— —, Daistellung von Platinquaiz 774
— —, Verbiennung leicht fluchtiger

organischer Verbindungen 775

- u Poda, E, Wasserbestimmung in Syrupen 81

Zulzer, M s Proskauer u Z.

SACHREGISTER.

Α.

Abdampfruckstand bei Wasseranalysen 103, 190.

Abflusswasser von Gasfabriken 100. Absorptionsapparate ful Gase 237, 246, 553.

Wirksamkeit 448.

Absorptionscoefficient deı Luft Wasser 26, 44

Absorptionsfahigkeit der Losungsmittel fur Gase 9

Absorptionsmittel für Sauerstoff 4 Absorptionspipette nach Hempel, ein-

fache, fur Losungen 4.

- - - fur Phosphor 13

- - - fur rauchende Schwefelsaure 724

— — —, zusammengesetzte fui Losungen 5

- - -, - fur feste und flussige Rea-

gentien 11

- - -, -, Fullen derselben 5, 647 Absorptions ohien tur Wasser Kohlendrovyd nach Hempel 784, nach Bredt-Posth 742

Wagung 630 737

Absorptionsweith der Losungsmittel für Gase 9

- des Ferrosulfats für Stickoxyd 447

- des Ferrotaitrats für Sauerstoff 11 - der Kahlauge für Kohlendroxyd

on I - des Kupters in ammomakalischer

Losung tin Sincistoff 12

— der Kupterchlorurlosung für Köhlen-0XXd 648

- des Pyrogallols fur Sauerstoff 9

Aceron Losungsmittel für Schiessbaumwolle 515

Acetylen 724

Nachweis 724

Bestimmung 726

Acetylen, Absorption durch Kupferchlorurlosung 649.

Acetylenchlorid 726 Acetylenkupfer, -silber 725

Acetylschwefelsaure 726.

Achat 599

Aeschinit 602. Aethan 726

Aether, Elementaranalyse 776

Aethionsaule 724

Aethylen, Nachweis 722

-, Bestimmung duich Absorption 723.

-, Trennung von Acetylen 726.

 Absorption durch Kupferchlorurlosung 649

Albit 601, 608

Albuminoidstickstoff 164, 166

Alkalien, Bestimmung in Silicaten 611, 615

-, - neben Phosphorsaure 584

-, Nachweis im Wasser 102

-, Bestimmung im Wassel 112.

-, - in Cyanat 681

-, Trennung von Magnesia 198, 612, 613

Alkaloide Einflus auf die azotometi Ammoniakbestimmung 506

Allochnoit 607

Allophan 607

Almandın 607

Aluminium Bestimmung neben Phosphorsaure 576, 577, 579, 581

- zur Entwickelung von Wasserstott

Aluminiumelektroden zur Absorption von Gasen 533

Amethyst 599 Amide, Einfluss auf die azotometrische Ammoniak bestimmung 506

Amidobenzolsultonsaure, Reagens auf salpetrige Saure 95

Amido-naphtol-K-saure, Reagens auf

Ammoniak, Bestimmung im Ammo-Baryumsulfat, Fallung 317 318 nium-Magnesiumphosphat 498. Baumwolle, Unterschied von Schiess--, - ım Rhodanammonium 689 baumwolle 515. —, — mittelst des Azotometeis Benzol, Absorption durch rauchende 500, 506 Schwefelsaure 723. –, – ım Wasseı durch Colonimetrie Bergkıystall 599 113, 193 -, Aufschliessung durch Boisaure 619. -, - durch Destillation 193, 498 Berlinerblau 729. -, - durch Destillation, Kolbenauf--, Bildung 691, 692 satze 485, 494 -, - als Nachweis des Cyans 669. Indicatoren fur die Titration 139 -, Bestimmung 694 - Nachweis im Wasser 94 -, - in Gasieinigungsmassen nach -, Bildung bei der Einwirkung von Knublauch 698. Nationkalk auf stickstoffhaltige Beryll 601, 608. organische Substanzen 755. Bimsstein 608 Amylalkohol zur Trennung des Lithiums Blausaure s Cyanwasserstoff 667 vom Kalium und Natiium 615. Blei, Bestimmung des Sauerstoffgehaltes Analcim 601, 607. Andalusit 601, 608, 612, 619 -, — 1m Wasser 154. Anorthit 601 Bleichflussigkeiten 364, 372. Anthracit 636 Bleichiomat fui die Elementaranalyse Apatit, Bestimmung des Fluois 429 734. -, Verhalten gegen die Phosphorsalz-Verbiennung schwefel- und — zuı perle 602 alkalıhaltıger organ Substanzen Apophyllit 601, 607 Aigon in dei Luft 23, 25, 442 - - von Siliciumcarbid 625, 745. - in Quellgasen 206. Bleikammeikiystalle 286, 496. -, Reindarstellung und Eigenschaften Bleioxyde zur Absorption von Schwefeldıoxyd und Schwefelsauredampten 85 530 —, Tiennung von Helium 538 Bleischlacken 607 Aisen, Nachweis und Bestimmung in Bleisteine, Sauerstoffbestimmung 52 dei Salzsaure 344, 345 Bleisuperoxyd zur Absorption von Stick-_, _ _ m der Schwefelsaure 291. stofftetroxyd 768, 771 Aisenitlosung, zehntelnoimale 357. — — von Schwefeldioxyd 768 Asbest 608 - - von Chlor und Brom 772 Aschen, Trennung von Phosphorsaure Blutfarbstoff s Hamoglobin und Eisen 584 Blutkohle 636 Augit 601, 608 Blutlosung haltbare 645

Azotometer von Knop-Wagner zur Bestimmung des Ammomakstickstoffs 479, 498 — — des Wasserstoffsuperoxyds 21 »

- you Baumann 506

- von Schutt 747

- von Zulkowsky 748

— von Ludwig 749 - von Schwarz 749

- von Groves 749

Axinit 601, 607

- von Stidel 749

- von Gattermann-Schift 751

Barytwasser zur Bestimmung

B. Bagdad, Wasserprutungsmethode 465

Kohlendioxyd 651, 662 - Emfluss eines Alkaligehaltes auf die Bestimmung von Kohlendroxyd 662 Baryum in Silicaten 610

-, Trennung 594

Baryumhydroxyd zur Absorption von | --, -- von Fluor 594

—, Verfluchtigung als Borsaure Aethyl ather 589. -, - Borsaure - Methylather 591 617

Blutmehl Bestimmung des Stickstoffs

Borate, Analyse der unloshehen 537 —, Nachweis des Fluorgehaltes 42 ;

Borax zur Wasserbestimmung in Sili

Borsaure Darstellung von all alitreier

 Bestimmung als Bonduorkahum 594 -- durch Destillation 591

-, - als Magnesiumborat 590 —, maassan dytische Bestimmung 500

— — m Umeralwassern 192

- Bestimmung in Silicaten 597

Bor, qualitativer Nachweis 588

Boracit 597

caten 629 Boronatrocalcit 597

Carbale Nachwers our

Carborandum Analyse 624

C that a Publishedino and Nitrocellu-

Brannkohle 636 Cellulose, Bestimmung in Nitrocellulose Brewsterrt 607 Broggerit, hehumhaltiger 535 Cement, Bestimmung der Kohlensaure Brom, qualitativer Nachweis 382. 660 —, Nachwers neben Chlor 383, 384 Cent 607. - - Chlor und Jod 384, 393. Chabasit 601, 607 -, - Jod 392 Chalcedon 599 -, gewichtsanalyt. Bestimmung 384 Chamaleon, Normallosungen 152, 155, -, maassanalytische Bestimmung 385. 459 -, Titiation bei Gegenwart von Salz-- Bestimmung neben Bromat 386 -, - Jod 408 saure 369 -, - m Mineralwa-sem 192, 417 Chilisalpeter, Gehalt an Chlorat und -, indirecte Bestimmung neben Chlor Perchlorat 377 aus den Silberhalogenen 409 -, Jodgehalt 420 -, - - - aus dem metallischen -, Analyse 475 ft, 507, 510 Silber 411 Chlor, Absorption durch metallisches -, directe Trennung von Chlor und Antimon 164. Jod nach Jannasch und Aschotf -, Darstellung zu analytischen Zwecken 402 409. --- nach Friedheim —, Nachweis 326. und Mever 406 -, - m Salzsaure 328, 346 -, --- - nach Carnot 408 -, - neben unterchloriger Saure 355. -. Trennung von Chlor 407 -, massanalytische Bestimmung mit -, - - durch Persulfat 414. Jod 328. -. - von Jod 402 -, - mit Aisenit 329 - Bestimmung des Chlois im kauf--, Bestimmung neben Chlorwasserstoff lichen und iohen 405, 407 ın Gasen 332, 338 -, - neben Cyan 682 -, - m Brom 405, 407 -, Nachweis und Bestimmung neben -, - in Jod 416 Rhodan 689 -, - neben Chlorid, Hypochlorit und -, - in organischen Verbindungen 731 Chlorat 375 —, Bestimmung in organischen Verbin--, - neben unterchloriger Saure 363 dungen 761 ff -, - neben Cyan 682 -, Absorption durch Bleisuperoxyd in -. Nachwers und Bestimmung neben der Elementaranalyse 772 Rhodan 686 Bromat, qualitativer Nachwers 385 -, Bestimmung neben Rhodan und gewicht-analytische Bestimmung Cyan 658 -, jodometri-che Bestimmung neben —, maassanalytische Bestimmung 386 Rhodan 690 -. Zersetzung durch Oxalsame 421 -, Nachwers in organischen Verbin-- Bestimmung neben Bround 386 dungen 731 - Darstellung von bromidfreiem 386 - Bestimmung in organischen Ver-Bromlauge fur das Azotometer 499 bindungen 761 ff - zur Unterscheidung der Kohlenarten Absorption durch Bleisuperoxyd ber 6.15 der Elementaranalyse 772 Bromsaure's Bromat —, s auch Chlorid Bruch Reagens ant Salpetersame 97 Chlorat, Nachwers 366 285, 407 -, - neben Chlord und Hypochlort Brannenwasser Analyse 93 367 Banette von Cl. Winkler zur Bestim- — neben Hypochlorit 361 mang von Kohlendioxyd 661 -, - neben Perchlorat 376 Butylen Absorption durch ranchende -, grwichtsanalytische Bestimming Schweiels une 722 -, maassanalytische Bestimmung durch €'. Lerrosalz 368 -, - - durch Jodometrie 369-370 Calenon - Kilk Bestimmung neben Chlorid 373

- neben Hypochlorit 362, 372, 573

- meter Chlor, Hypochlorit and

Chlorid 575

Chlorcalcium zur Wasserbestimmung Collodiumwolle, Analyse 515. 86, 162. Chlorcalciumiohi nach Hempel 784 - nach Bledt-Posth 742 Chloud, Nachweis neben Brom 384. __, _ neben Jod 392 -. - neben Brom und Jod 393 - der salpetrigen Saure (463) in —, — neben Hypochlout und Chlouat 367. -, gewichtsanalyt Bestimmung 347 -, maassanalytische Bestimmung nach Mohr 121, 349 _, — — nach Volhard 124, 352 -, Bestimmung in der Handelsschwefelsaure 292 -, - in Sulfat 321 -, - in Wassern 120, 191. -, - neben Jod 408 -, indirecte Bestimmung neben Biom oder Jod 409, 410, 411. -, Bestimmung neben Chlorat 373. -, - neben Chlorat und Hypochlorit 373. -, - neben Hypochlout 363 -, - neben Chlor, Hypochlorit und Chlorat 375 –, — neben Perchlorat 377 -, directe Trennung von Brom und Jod 402, 406, 407, 408 -, -- von Jod 401 -, - von Biom duich Persulfat 414 – s auch Chloi Chlout, Nachweis 355 -, Mineral 601, 608 Chlorkalk, Titiation mit Aisenit 355 -, gasvolumetrische Bestimmung 358 Chlor-aure & Chlorat Chlorschwetel, Analyse 416 Chlorwasserstoffgas, Absorption durch Kupfervitriolbimsstein 430 —, Bestimining in Gasen 332, 338, 340 Chlorwasserstoffsame gewichtsanalytische Bestimmung 331 –, maassanalytische Bestimmung 344 —, acidimetrische Bestimmung 341 —. Bestimmung neben Chlor in Losung 331 -, Tabelle der Volumgewichte 342 —, Verhalten beim Erhitzen 655 -, s auch Chlorid Choudrodit 601 Absorption Chromehlorur /uı Sauerstoff 2, 9 Chromersenstein, Aufschliessung 619, 623 Chromgranat 601 Chromit & Chromeisenstein Chrysoberyll 602

Clevert, heliumhaltiger 535

Constitutionswasser 79, 626. Cionstedtit 607. Cyan, Bestimmung neben Chlor, Brom Jod 682. -, - neben Chloi und Rhodan 688. –, — neben Rhodan 690 -. Nachweis neben Feilocyanid 670. -, Bestimmung neben Ferrocyan 689 -, s auch Cyanide und Cyanwassei stoff Cyanat, qualitativer Nachweis 677 -, Bestimmung neben Cyanid 678 —, — der Alkalien 681. Cyanide 667 der Alkahen und alkahischen Enden Titration 675 -, unlosliche und Doppel-, Titiation 675. –, Bestimmung neb⊦n Cyanat 678 -, Verhalten gegen Natronkalk 756 Cyanidlaugen, Untersuchung 705 Cyanit 608 Cyankalium, Titiation nach Liebig nach Deniges 675. -, Analyse 678 Cyanquecksilber & Quecksilberevanid Cyansaure - Cyanat Cyansilber, Nachweis neben Chlor Brom-, Jodsilber 668 670 --, Umwandlung in Cyanquicksilbe 682 Cyanwasserstoff, Nachwers 667 Cyanwasserstoffsaure, gewichtsanaly tische Bestimmung 672 -, maassanalytische Bestimmung nac' Liebig 672 --, - - nach Deniges 675 - - nich Fordos und Gelis b? —, Endreaction ber der Titration mi Silberlosung 67 —, Pipette 673 D. Datolith, Bestimmung der Bors one 191 —, durch Saure zersetzbar 2007 Desmin 601, 607 Cinchonamiumitiat, unloshches Nitrat Diallag 608 Diaspor 602 Dichroit 608

Colorimetrische Bestimmung des Am

--- in Schwefelsaure 286.

Congoloth als Indicator 495, 495 523

moniaks im Wasser 113, 119

- - des Bleies im Wassel 154

- des Kupfers im Wasser 155

— — des Eisens im Wasser 106

Columbit, stickstoffnaltiger 442

Wasser 147, 149

Winkler

Dioptas 607, 627 Diphenylamin, Reagens auf Salpetersame 96, 467. - - und salpetrige Saure 284, 461

Disthen, Aufschliessung 612, 619 Dolomit, Nachweis dei Kohlensaure 653.

Dieiwegehahn nach Cl und Friedrichs 480. Druck, partieller 25. Dungemittel, Stickstoffbestimmung 491. Dungergemische s Mischdunger

Dynamitanalyse 523.

Eau de Javelle 353, 364 Einschmelziehren, Behandlung 758 Eisen, Bestimmung im Wasser durch Titiation 106. -, coloumetrische Bestimmung 106

-, Bestimmung im Cyankalium 682 -, - neben Phosphoisaure 576, 581 -, - des Phosphors nach Emmerton 789

Eiseneize, Bestimmung des Phosphors nach Emmerton 792 Eisenfrischschlacke, Aufschliessung 607.

Eisenhydroxydul zum Nachweis des Sauerstoffs 1 Eisen-Kupfeipaar 142 Eisenoxyd, Reduction durch Palladiumwasserstoff 106

Eisenoxydul, Bestimmung in Mineralwassern 184 -, - in Silicaten 620 Eisenoxydullosung, zehntelnormale 33

Lisenspath, Nachweis dei Kohlensaure Eisenthongianat 601

Eiweiss-ubstanzen, Bestimmung des Stickstoffs 168 Emfluss auf die azotometrische Am-

moniakbestimmung 506 Elaolith 607

Elementaranalyse qualitative 728 quantitative 7 13

 Nachwers von Jod 764 - schwer verbrennlicher, flussiger,

schwer und leicht fluchtiger Substauzen 7.9 775 776 - stickstoffhaltiger Substanzen 742

— Iralogenhaltiger Substanzen 744 - schwetch dtreit Substanzen 744

- Bestimmung des Stickstoffs 746 -, - von Stickstoff, Kohlenstoff und Wasserstoff in emer Operation nach Hempel 778

-. -- des Schweitels 757 1 01 1 12 7/1 Elementaranalyse, Bestimmung Halogene in leicht fluchtigen Substanzen 766.

-, - von Schwefel und Halogen in stickstoffhaltigen Substanzen 768. -, - von Kohlenstoff,

Wasserstoff. Schwefel und Halogen in einer Operation nach Dennstedt 768.

-, - des Sauerstoffs 767 , - des Verbiennungsi uckstandes

737, 777. Email, borsaurehaltiges 597 Endlaugen, Biombestimmung 407

Eosin, Entstehung aus Fluorescein beim Nachweis des Broms 383 Epidot 691, 607.

Erdalkalien, Titiation in Wassern 130 Erdol, Bestimmung des Schwefelgehaltes

773. Eudialyt 601 Euklas 601, 608.

Explosionspipette 70, 445. Explosivstoffe, Analyse 515

Extractionsapparat von Fruhling 220

F.

Fallung, umgekehrte 194, 310, 311 Feldspath, Aufschliessung durch Boisame 618

Fergusonit, heliumhaltiger 535 Fermente, Einfluss auf azotometrische Stickstoffbestimmung 506. Ferricianid, Nachweis 695

-, jodometrische Bestimmung 696 -, Titiation dei leduchten Losung mit Permanganat 697.

Ferri-Ferrocyanid 691 Ferri- und Ferrocyanide 667.

Ferrischwefelsaure 310 Ferrocyanid, Nachweis 691

-, Titration mit Permanganat 693 -, - mit Kupfeilosung 701.

—, Bestimmung neben Cyanid 689 — der Metalle in unloslichem 694

Ferro-Ferricvanid 695

Ferrohydroxyd zui Absorption

Sauerstoffes 2 Terrotartiat zur Absorption des Sauci-

stoffes 2, 4 10 Ferrum hydrogenio reductum und pul-

veratum stick-to#baltig 486

Teuchtigkeit 🕠 L., Besimmung 48 - in festen Substanzen 79, 626 ft Fenerstein 599

Filtritation nach Knublauch 702 Flerschmehl, Stickstoffbestimmung 491

Floconne 256 Fluor, qualitativer Nachweis 422

- Vachuers in Boraten 493

Fluor, Emfluss auf den Nachweis der Kieselsaure 601. -, - die Bestimmung der Kieselsaure 610. -, - die Wasserbestimmung in Mineralien 89, 630. -, gewichtsanalytische Bestimmung 424, 425. maassanalytische Bestimmung 431, -, gasvolumetrische Bestimmung 433 Bestimmung im Apatit 429. -, - im Flussspath 427. —, — ın Mineralwassern 192. —, — in Pflanzenaschen 440. -, - in Phosphoriten 430. —, — ın Schlacken 430. -, - in Zinkblenden 437 -, - neben Chlor, Jod, schwefliger Saure 429, 430 -, - neben Kieselsauie 430. -, Trennung von Bor 594 -, zur Darstellung von reinem Ozon Fluorescempapier zum Nachweis von Biom 383 Fluorkalium, Daistellung einer neutialen Losung 428 Fluorsilicium, Entwickelung zur Erkennung der Kreselsaure 603. —, — zur Bestimmung der Kieselsaure Grubengas 705 433 Fluor wasserstoffsaure, acidimetrische Bestimmung 437

-, Verunreinigungen 612

Flusssaure s. Fluorwa-serstoff-aure Flussspath, Bestimmung des Fluoigehaltes 427

Flusswasser, Analyse 93

G.

Gadolinit 607 Galmer, Bestimmung des Wassergehaltes

Gangart 605

Gasanalyse, Beispiel 719 Gasburette nach Hempel 4

Gase, Bestimming durch Absorption 6

-. Absorption von verdunnten 656

Messung des Volumens 721

-, Reduction des Volumens 664

—, Messung ber constantem Volumen

—, geloste und ausstromende in Mineialwassein 201, 205

—, Wasch- und Trockenapparate 740, 777

Gaspipette nach Hempel, emfache 4 — — —, zusammengesetzte 5, 11. Gasicungungsmasse, Blaubestimmung Gasrest 69, 706, 707.

Gasvolumeter von Lunge zur Bestin mung von Wasserstoffsuperoxyd 21t – – – der Stickstoffsauren i

der Schwefelsaure 289. - — — — des Chlorkalks 359

--- dei Nitiate 483.

– – – der Kohlensaure in Car bonaten 657.

Gehlenit 601, 607.

Gelatinedynamit 526. Generatorgas, Analyse 719

Glas, borsaurehaltiges 597.

Glasfeder von Kundt 537. Glaskugel zur Analyse leicht fluchtige organischer Substanzen 739, 775

783. Glimmer 601, 608.

Glyceimzusatz bei der Borsauretitratio

Glycoside, Einfluss auf die azotometrisch Ammoniakbestimmung 506.

Goldextraction mittelst Cyankalium 678 Granat 608.

Graphit, Reactionen 636. —, Reaction von Biodie 638

Graphitit 639. Graphitsaule 638.

Gusoumeter von Coquillion 707. Grossular 607

Grubenwetter s Schlagwetter. Guano, Phosphorsauregehalt 559, 502

—, Phosphorsaurebestimmung Bd l 808 ff.

—, Guanophosphate Stickstoffbestim mung 491

-, Ammoniakbestimmung 498 Gummischlauche, gasdichte 46

-, widerstandstahig gegen Lauge 748 Gyps, Bestimmung des Wassergehalte

Н.

Halogen in organischen Verbindungen Nachweis 7-1

—, Bestimmung nach Carrus 761

—, — mittelst Kalk 762

—, — — Kalk und Soda 763

ー, — durch Verbrennen im Sauerstoff strome 764

— in leicht fluchtigen organischer Verbindungen 766

Hamoglobin 64 c

Hartebestimmung 165 Gesammthart 172 blerbende und vorübergehend Haite 174

- nach Parsst und Kneuss 100

—, nach Boutron und Boudet 175

—, Emfluss der Temperatur, der orga

Hartegrade, deutsche, franzosische, englische 170

-, Tabelle von Faisst und Knauss

Hauyn 601, 607.

Helium in Mineralquellen 206, 534.

-, Reindarstellung und Eigenschaften 535.

- in Mineralien 442, 535

-, Trennung von Argon 538.

Helvin 607 Hepanieaction 219, 280.

Heulandit 607

Hexanitiocellulose 515, 527 Hjelmit, heliumhaltiger 535.

Hochofengase, Bestimmung des Kohlenoxyds 651.

Hochofenschlacken 607 Holzkohle 636 Hornblende 601.

Hyalith 599.

Hydroschwefligsaures Natrium, Darstellung und Eigenschaften 278.

-, Gehaltsbestimmung 271. -, zur Absorption von Sauerstoff 2

-, Titration 35 bis 37 Hydrotimetrie s. Hartebestimmung Hydroxylamin zur Darstellung von

Cuprolosung 725 Hypobromite 387

Hypobromit zui Untersuchung deı Kohlenarten 638

Hypobromit s. Biomlauge. Hypochlorite, qualitativer Nachweis 353

-, quantitative Bestimmung 355

-, Bestimmung der Alkalitat 364 --. Zersetzung durch Ammoniak 364,

durch Metalloxyde 365 -. Nachweis neben Chlorid und Chlorat

-, Bestimmung neben Chlorat 372

-, - neben Chlorid und Chlorat 373.

- - neben neiem Chlor, Chlorid und '-, Absorption durch Kupfer in der Chlorat 375

I.

Indigolosung zur Bestimmung des Sauerstons is

-. - der Salpetersaure im Wasser

Indigweiss zum Nachweis des Sauer-Stoffs 1 2

Indol im Wasser 100

Isopan pursaure Nachwers von Cyanid neben Ferrocyanid 670

J.

Jod qualitativer Nachweis 388

Jod, Nachweis neben Brom und Chlor 393.

—, — ım Jodeyan 391. -, gewichtsanalytische Bestimmung

395 -, maassanalytische Bestimmung nach Mohr 396

-, - - nach Volhard 396. -, - mit Permanganat nach W.

Reinige 397. - - meben Chlor und Biom 398.

-, Abscheidung durch salpetrige Saure, Losen in Schwefelkohlenstoff, Titiation mit Thiosulfat 398.

-, Abdestilliren mit Ferrisalz oden salpetinger Saune, Titiation mit Thiosulfat 399

-, Bestimmung in unlöslichen Jodiden 400

-, - in Chlorjod 401. -, - in Mineralwassern 192, 417.

-, - neben Brom und Chlor 400 -, -, indirecte neben Chlor durch die

Silberhalogene 409 -, - - - durch das metallische

Silber 411 -, Titration neben Brom und Chlor 414

-, Treunung von Chlor 401

-, - von Brom 402 -, - von Brom und Chlor in den Silberhalogenen 401

-, -, directe von Brom und Chlor nach Jannasch-Aschoff 402

-, -, - nach Friedheim-Meyer 406

-, -, - nach Ad Carnot 408 -, - von Brom und Chlor durch Per-

sulfat 414 -, - von Fluor durch metallisches

Kupfer 430

Elementaranalyse 744

—, Bestimmung neben Cyan 682 -, Nachweis und Bestimmung neben

Rhodan 689 -, - in organischen Verbindun

731, 764

Bestimmung in organischen V bindungen 761 ff.

-, Absorption durch moleculares Silber 772

—, Gehaltsbestimmung des kauflichen 416

Jodate, qualitativer Nachweis 420 –, gewichtsanalytische Bestimmung

421

—, maassanalytische Bestimmung 421

-, Zersetzung durch Oxalsiure 421 Jodeyan, Nachwers des Jods 391

Titration

Jodkahum, Prufung auf Jodat 420 Karpholith 601, 608, 627. -, Umwandlung in Jodat 398 Kautschuk, Bestimmung des Schwefelgehaltes 773. Jodlosung, zehntelnormale, zur Bestim--. Feuchtigkeit der Stopfen mung des Sulfidschwefels 230. —, — — — der schwefligen Sauie 238. Schlauche 740 777. Kautschukhahn von Bunsen 202 —, — — — des Thiosultats 263. Kautschukventil von Bunsen 553, 748, hundertelnormale, zur Bestimmung des Schwefelwasserstoffs in Mineralwasser 181 Kiese, Schwefelbestimmung 307, 308. Kieselfluorkalium. Bestummung 427 -, Emfluss von Saure oder Alkalı bei Kieselfluorwasserstoffsaule, der Titration 264 Jodometrische Bestimmung des in Wasser -, indirecte Titration nach Penfield gelosten Sauerstoffs nach L. W Winkler 41, 44. 439. --- -- nach Thresh 48 Kieselguhr 523, 526 - des Sauerstoffs in Gasgemischen Kieselmangan 601. Kieselsaure, amorphe, krystallinische 46. - des Ozons 65. 599 - der Persulfate 325 -, gallertartige 602 —, Nachweis in der Phosphoisalzperle - des Chlors 328. - der Salpetersaure 487, 490. 599. -, quantitative Bestimmung 605 — des Sulfidschwefels 229 — des Wasserstoffsuperoxyds 212 -, Abscheidung der gelosten 606 -, - als Zinksilicat 192, 597 603, 611 - des Cyans 676 -, Temperatui beim Unloslichmachen - des Ferricyans 696 - der Percarbonate 666. -, Plufung auf Reinheit 603, 604, 606 - des Rhodans 684 -, Bestimming in Wasser 105, 192, — — der tellurigen Saure 786. Jodsaule, Nachweis in Salpetersaure 193 -, Trennung von Fluor 603 420 -, - von Phosphoisaure nach Bei-— s auch Jodate Jodstarke, Empfindlichkeit 465. zelius 194. - und Jodeyan 677, 685 Jodzinkstaike s Zinkjodidstarke K. Kieselskelett 600

-, geloste in Ammoniak 608 - s auch Silicate, Silicium und Bd I unter Kreselsaure, Silicate und Sili-| Kieselwismuth 607 Kaliapparat von Liebig, Geissler Kieselzink 607 Knallgasentwickler 71 72 742 Knochenasche Bestimmung des Fluors Kalıfeldspath 608 Kalighmmer 601, 608 427 Knochenkohle 63h Kalılauge zur Absorption von Kohlen-Knochenmehl Knochenprosphate Bedioxyd 660 stimmung des Stickstoffs 491 Kaliumcaibonat zui Entwicklung von Kohlenarten 636 Kohlendioxyd 753 Kohlendioxyd Nachweis 652 F 'umdichromat fui die Elementaigewichtsanalytische Bestimmung nalyse 745 Kanumnitrit, Reinigung von Chlorid 650 Absorption durch Alkalılauge oder Nationkalk 556 661 ik, Bestimmung im Wasser durch - Bestimming in Gasen durch Ab-Titration 110 sorption one - Trennung von Phosphorsaure nach — in Kalkoien- und Saturations-Glaser 579 gasen 661 Kalkersengranat 601 - m der Lutt nach Pettenkofer Kalkofengase, Bestimmung des Kohlen-

- mach W Herre boz

Schweieldio vd 250

Bestimmung

neben

Kohlendioxyd

dioxyds 661

Kammerkiystalle

Kalkthongranat 601, 607

Kalkstein, Bestimmung der Kohlensaure

Dia 1 --- --

818 Kohlendioxyd, Entwicklung aus Marmor 489, 753, Reinigung 229. -, luftfreies, Entwicklung aus Kaliumcarbonat 753. -, flussiges in Bomben 270, 753. - s. auch Kohlensaure. Kohlenoxyd, Nachweis 641. -, Nachweis mittelst Blut 643. -, Bestimmung durch Absorption mittelst Kupferchlorur 76, 646. -, - duich Verbrennung mittelst Palladiumasbest 649. -, - neben Wasserstoff 713. -, - neben Wasserstoff und Methan

714, 718. —, Bildung bei der Absorption Sauerstoffs durch Pyrogallat 8 Kohlensaure, Austreiben aus Wasser

204. -, Nachweis im Wasser 98. -, gebundene, halbgebundene, freie im Wasser 98, 126.

-, gewichtsanalytische Bestimmung der gesammten im Wasser 126. -, — — — in Mıneralwasser 184, 187

-, maassanalytische Bestimmung der

gesammten im Wasser 130 -, Bestimmung der halbgebundenen und freien im Wasser 127. -, - der freien im Wasser 131.

-, - der festgebundenen im Wasser 132. -, Bestimmung der freien, halbgebundenen und der festgebundenen

in Mineralwasser 187 —, — der treien in Mineralwasser 201. -, - der in Wasser eingepressten 189 - neben Schwefelwasserstoff in

Wasser 189 -, - in Silicaten 620, 631. -, gasvolumetrische Bestimmung in Carbonaten 656

-, titiimetiische Bestimmung mittelst Barytwasser 722

Kohlenstoff Nachweis 635 und Kohlenarten 636

 Bestimmung des freien 640 —. — in Carbiden 641

-, - in Carborundum 625 - Nachweis in organischen Verbin-

dungen 728 -, Bestimmung in organischen Verbindungen 733

- neben Alkalien und alkalischen

Eiden in organischen Verbindungen 745, 767

Kohlenwasserstoff leichter 705 schwerer 649, 707, 722.

Koks, Reactionen 636 Korkstopien, Hygroskopicitat 740 Kryolith, Bestimmung des Fluors 427. -, - der Kieselsaure 623. Krypton, Spectrum 538.

Kiystallwasser 79, 80, 83, 626, 631. Kugelhahnpipette von Lunge 296. Kugelnitrometer von Lunge 360, 482. Kupfer. Constitution des Handelsmetalls

-, Vergrosserung des Volumens bei der Oxydation 24 -, in ammoniakalischer Losung zur

Absorption des Sauerstoffs 2, 4, 11. -, Bestimmung im Wasser 153.

-, wasserstoffhaltiges 743, 784. Kupferchlorur zur Absorption des Sauer-

stoffs 2. - - des Kohlenoxyds 76, 642, 646 bis 648.

Kupferdrahtnetzspiralen 735, 743. Reduction durch Methylalkohol 743.

Kupfereudiometer 16, 22. Kupferoxyd fur die Elementaranalyse 733, 735, 737 bis 739

Kupferoxydasbest fur die Elementaranalyse 740. Kupferschlacken 607. Kupferstein, Bestimmung des Sauer-

stoffs 52 Kupfervitiiolbimsstein, Darstellung 429. Kupfer-Eisenpaar 142.

Kupfer-Zinkelement 366, 368, 376, 377.

L.

Labarraque, Liqueur de 353, 364. Labradorit 608.

Leuchtgas, sauerstoffhaltiges 51 -, schwefelhaltiges 219, 730

-, cyanhaltiges 670. - in Wasser 100

-, Nachweis und Bestimmung

Acetylens 725, 727 Leucit 601, 607

Lieviit 601, 607 Lithium, Bestimmung in Mineralwasser

200 Trennung von Kalium und Natrium in Silicaten nach Gooch 611,

des

615Lithiumglimmer 608

Luft, Absorptionscoefficient für Wasser

-, Austreibung aus Wasser 27, 29, 30

—, Zusammensetzung der ın Wasser gelosten 25, 26 -, Bestimmung des Sauerstoffgehaltes

duich Manganchlorur nach Chlopin

Luftstrom, Trocknung 85

Magnesia, Bestimmung im Wasser 112. -, - neben Phosphorsaure 583. -, Trennung von den Alkalien in Silicaten 612, 613.

 zur Ammoniakdestillation 498. Magnesiaglimmer 601, 608.

Magnesiamischung 562.

Magnesit, Nachweis der Kohlensauie 653.

- zur Entwicklung von Kohlendioxyd 746, 750

Magnesium, wasserstoffhaltiges 532. Magnetkies in Silicaten 621.

Manganchlorur, Reindarstellung 42. Mangankiesel 608.

Manganohydioxyd zum Nachweis des Sauerstoffs 1

- zur Absorption des Sauerstoffs 2. Marmor zur Entwicklung von Kohlendioxyd 489, 753

Meerschaum 607

Melinit 607.

Mergel, Bestimmung der Kohlensaure

Mesotvp 607

Messrohie der Gasburette 4. Metadiamidobenzol s Methaphenylen-

Metalle, Nachweis in organischen Ver-

bindungen 733 -, Bestimmung in organischen Ver-

bindungen 767 Metallyerschluss von Hempel 739, 753

Metaphenylendiamin, Reagens auf Ozon

-, - auf salpetinge Saure 95, 285, 461

-, - - -, Empfindlichkeit 149 - zur Bestimmung der salpetrigen

Saure 149. Metaphosphorsaure 560, 563, 587.

Methan, Eigenschaften 705

-, Bestimmung 706

-, - in der Explosionspipette 706

-, - neben Wasserstoff durch die gluhende Platmspnale nach Winkler 706

_, _ _ _ _ _ _ nach Dennis.

Hopkins 708

-, - neben Wasserstoff und Kohlenoxyd 712, 714, 718

-. - neben Wasserstoff 714

—, — m Diehschmidt's capillare 716 -, - duich Veibiennung mit Kupfei-

oxyd 720. Entzundungstemmeratur Methylalkohol zur Wasserbestimmung in Syrupen 81.

zur Reduction von Kupferoxyd 743.

Methylorange als Indicator 132, 252. 253, 282, 283, 302, 498, 516, 523.

Verhalten gegen Pyrophosphate 586.

-, - gegen Borsaure 595

Mineralquellen, argonhaltige 534 Mineralwasser, Analyse 179.

-, Titration des Schwefelwasserstoffs mit Jod 180, 202.

 gewichtsanalytische Bestimmung des Schwefelwasserstoffs 183.

-, Bestimmung des Schwefelwasserstoffs in warmen Quellen 183.

-, - der Schwefelsaure 191.

-, - - in Schwefelwassern 183.

-, - des Eisenoxyduls 184. -, - des specifischen Gewichtes 185,

187. -, Probenahme 185.

Mineralwasser, Bestimmung der Gesammtkohlensaure 184, 187.

-, - der freien und halbgebundenen und der festgebundenen 187.

—, — der Summe der festen Bestand-

theile 190. —, — des mit Schwefelsaure dampften Ruckstandes 190

-, salmische 191, 196. -, alkalische 196

Bestimmung des Chlors 191

-, - von Biom, Jod, Fluor, Bor 192.

-, - von Jod und Brom neben Chlor 417

-, - der Salpetersaure 193

-, - des Ammoniaks 19.3

-, - von Kieselsaure l'hosphorsaure, Eisen, Aluminium, Mangan, alkalischen Eiden und Magnesia 193

-. - der Alkahen 198

-, Untersuchung des Sinters 2000

—, Bestimmung der gelosten und frei ausstromenden Gase 201

-, Aufstellung der Bestandtheile 207, 209

Mischdraht für die Flementaranalyse

Mischdunger Salpeterbestimmung 497

507, 509 -. Ammoniakhestimmung 498.

Molton 256

Molybdanlosung 560, 567, 791

Molybdanmethode der Phosphorsaurefallung 566

Molybdansaure, Reduction durch Zink

N.

Naphtolieagens auf salpetrige Saure

-, Empfindlichkeit 465.

Reagens Naphtylamin - Sulfanilsaure, aut salpetrige Saule 95, 285 bis 287,

-, Empfindlichkeit 465.

Natriumbestimmung, Zeisetzung des Platindoppelsalzes durch Wasserstoff 199

Natriumcarbonat, Hygroskopicitat 89. Natriumhydrocarbonat zur Entwicklung von Kohlendioxyd 752.

Natriumhydrosulfid, Werthbestimmung 233.

Natriumhydrosulfit, Titiation 252.

Natriumhypobromit für das Azotometer

Natriumhypochlorit für das Azotometer 498, 505.

Natriumhyposulfit, s. hydroschwefligsaures Natrium.

Natriummonosulfid, Bestimmung neben Hvdrosulfid 232.

-. - neben Hydroxyd 235.

Natriumnitiit, Gesammtanalyse 462 Natriumsuperoxyd zur Bestimmung des Schwefels in organischen Substanzen 759.

Natuumthiosulfat beı Kjeldahl-Forster's Methode 496

-, Zersetzung beim Erhitzen 670. Natiolith 601, 607, 627

-, Bestimmung des Wassergehaltes

Natronfeldspath 608

Natronkalk zur Bestimmung des Stickstoffs in organischen Substanzen 754, 755.

-, Erklarung der Emwirkung auf stickstoffhaltige organische Substanzen 755

-, Einwirkung auf Nitrate und Cyanide 756

- zur Absorption von Kohlendioxyd 777.

Nationkalkiohie 742

Nationlauge zui Absorption von Kohlendioxyd 658

Neon, Spectrum 538 Nephelin 601, 607

Nitiate, Nachweis 466

J 1 Tr . 17

—, Bestimmung 468

—, — durch Destillation im Vacuum

-, - durch Oxydation von Feirosalz und Titiation des Feilisalzes 476

-, Modification durch Morgan-Bates

Nitiate, gasometrische Bestimmung durch Reduction zu Stickoxyd 479

-, nitrometrische Bestimmung durch Reduction zu Stickoxvd 479

-, Bestimmung duich Reduction der Salpetersaure zu Ammoniak in alkalischei Losung 138, 483.

Losung 485.

-, - aus dem Wasserstoffdeficit nach Ulsch 141, 486. -, jodometrische Bestimmung 487

-, - mittelst Manganochlorid 490.

Bestimmung nach Kjeldahl-Forster 496.

Nitrat- und Albuminoidstickstoff 167. und Nitritstickstoff 164.

Nitrate s. auch Salpetersaure

Nitride 530 — m Gesteinen 282, 535

Nit11te, Nachweis 460, 463, 464.

-, maassanalytische Bestimmung mit Chamaleon 461, 462.

-, gasvolumetrische Bestimmung 463 -, colorimetrische Bestimmung 463.

- s auch salpetrige Saure

Nitritreagentien, vergleichende Prufung

Nitrocellulose, Analyse 515

-, losliche und unlosliche 515, 522 Nitroglycerin, Analyse 522

-, Elementaranalyse nach Hempel 781

-, Fluchtigkeit 523, 525, 529, 783.

-, Zersetzbarkeit 783.

-, Stickstoff bestimmung im Nitiometer

-. - mit Feilochlorid 525

— nach Dumas-Hempel 782.

-, Losungsmittel fui Collodiumwolle

Nitrometer von Lunge, 479, 510

 zui Bestimmung der Stickstoffsauren in der Schwefelsaure 289

-- - des Chlorkalks 359, 360

--- des Stickstoffs in Explosivstoffen 517

Nitrose, Analyse 286, 457, 460, 462.

Nitiose Dampfe, Absorption durch Bleisuperoxid 768 771, 772

Nitiosultonsaure s Nitiosylschwefelsaure

Nitrosylschwefelsauie, 286, 457, 458, 462, 496

Nitroverbindungen, Nachweis des Stickstoffs 729

Niveauiohie der Gasbuiette 4.

Normalalkalılauge 282.

Normallosungen nach Cl Winkler in der Gasanalyse 243

Ozonometer nach Schonbein 64. - nach Wuisten 64. Occlusion des Wasserstoffs durch Palla-Ozonstarke, losliche 390. dium 75, 76. Oelbildendes Gas 722. P. Okenit 607. Oleum (rauchende Schwefelsaure), Ana-Palladium zur Verbrennung des Wassei lvse 294. stoffs 73. Oligoklas 608. zur Absorption des Wasserstoffs 75 Olivin 601, 607 Palladiumasbest zur Verbrennung de Opal 599. Wasserstoffs 73 Orangit, heliumhaltigei 535. — — des Kohlenoxyds 649. Palladiumchlorur Organische Substanzen, Nachweis im als Reagens Wasser durch Glühen des Abdampf-Kohlenoxyd 642 ruckstandes 99. - zur Erkennung unvollstandiger Vei - — — durch Kahumpermanganat brenning 769, 771. 99. Palladiumdraht s. Platindraht -, - - durch Diazobenzolsulfo-Palladiumschwamm, oxydirtei, zur Be saure 100 stimmung von Wasserstoff nebei - m Wasser, fluchtige 100. Methan 74 - - -, Bestimmung durch Perman-Pandermit 597. ganat in saurer Losung nach Kubel Paracyan 668. 155 Paraffinol zur Wasserbestimmung in — — —, — — ın alkalıscher Losung Seife 83. nach Schulze 158. Partialdruck der Gase 14, 25. - - im Wasser, Bestimmung neben Pechstein 608 Eisenoxydul 159 Pectolith 607. — — , — neben salpetriger Saure Pentanitrocellulose 515. 159. Peptone, Einfluss auf die azotometrische – – , – neben Ammoniumsalzen Ammoniakbestimmung 506. 159. Percarbonate 665. — — —, — neben Chloriden 160 Perchlorate, Nachwers 376. -- --, -- des Kohlenstoffs mit Chiom-—, — ım Chilisalpeter 377. saure 160 -, mikroskopischer Nachweis 379 — — —, — des Stickstoffs mit alka- Bestimmung 377. lischem Permanganat 164. —, — ım Chılısalpeter 379 ---, -- nach Kjeldahl -, - neben Chlorat 377, 381 166 -, - neben Chlorid 377 Gehalt ım Kalıumnıtıat 381 -, Einfluss auf die azotometrische Ammoniakbestimmung 506 Perlstein 608 Orthit 607. Permanganatlosung, zehntelnormale 459 Orthoklas 601, 608, 627 Perschwefelsaure s Persulfate Orthophosphoisaure 559, 560 Persulfate, maassanalytische Bestun -, Trennung von Pyrophosphorsaure mung 523 585Petalit 601 608 Phenol im Wassei 100 Oxalsaurelosung, zehntelnormale 110 Phenolphtalemlosung als Indicator 129 —, hundertelnormale 150 -, zui Titiation von Barytwassei 651 651 662 Oxyhamoglobin 644 —, Verhalten gegen Borsaure 595 Ozon, Nachweis 61 -, - gegen Pyrophosphate 586 Phenolschwefelsaure (Phenolsulton —, — neben Wasserstoffsuperoxyd 62 —, Bestimmung 63 bis 65 saure), Reagens auf Salpetersaure 468 —, gewicht-analytische Bestimmung ber Kjeldahl-Forsters Nitrat nach Ladenburg 785 bestimmung 496 Bestimmung mittelst Natirumhydrosulfit 786 Phosphate's Phosphorsaure und Bd I -, Verhalten gegen neutrale und saure —, Eikennung in Silicaten 610 Jodkaliumlosung 67, 786. Phosphide 550 —, Darstellung von 1einem 68. Phosphite 558

Phosphor Nachwers 539

-, - in organischen Verbindunger

Ozonappaiate, Quecksilberverschluss 63

—, Kitt 63

822Phosphor, Bestimmung 544. -, - in Phosphiden 550 -, - im Eisen nach Emmerton 789. -, - in organischen Verbindungen 761 -, Trennung von Zinn 555. —, Analyse des rothen 545. —, zum Nachweis des Sauerstoffs 1 —, zur Absorption des Sauerstoffs 2, 4, Phosphoraluminium, Bestimmung des Phosphors 553. Phosphorbronzen, Nachweis des Phosphors 550 -, Bestimmung des Phosphois 554. -, - des Zinns 555. Phosphordodekamolybdansaure 561. Phosphorige Saure, Nachweis 558 -, Bestimmung 559 — im rothen Phosphor 546 Phosphorite, Fluor- und Jodgehalt 429, Phosphorkupfer, Bestimmung des Phosphors 550 Phosphorpentoxyd zur directen Bestimmung des Wassers 54, 56, 84. Phosphorsalz 563. Phosphorsalzpeile zum Nachweis der Kieselsaure 599. Phosphoisaure, gewohnliche, Nachweis -, Nachweis von Tri- neben Pyiophosphat 569 -, Nachweis in Wasser 101. —, qualitative Trennung 563. gewichtsanalytische Bestimmung mit Magnesiamischung 564 -, Fallung mit Molybdanlosung 566 -, maassanalytische Bestimmung mit

Uran 571.

-, - - neben Aluminium und Eisen 574. —, Bestimmung im Wassei 152

-, Trennung von Alkalien 584. —, — von den alkalischen Eiden 579

-, - von Aluminium 194, 579, 581 -. - von Chromoxyd 579. -, - von Eisen 195, 578, 581

-, - - in Aschen 584. -, - von Kalk nach Glaser 579

—, — von Mangan, Magnesia 576 -, Bestimmung neben Aluminium und

Eisen 576 581 —. — neben Magnesia 583 Abscheidung als Ersenphosphat 576,

578 —, — als Zinnphosphat 578.

-, elektrolytische Trennung von Metallen 585.

- des Handels 563

Phosphorwasserstoff, Nachwers und Be-Stimmiino 548

Phosphorwasserstoff beim Auflosen des Eisens 550

 des Phosphorzinns und Phosphoraluminiums 552.

Phosphorzinn, Bestimmung des Phosphors 552 Pikrinsaule, Reagens auf Cyanide 670

Pikrocyamınsaure, Bıldung berm Nachweis von Cyanid mittelst Pikrinsaure 670.

Pinit 608.

Pipette s. Absorptions-, Explosionspipette. Pistazıt 608

Platmasbest zur Entfernung von Sauer-

stoff aus Wasserstoff 54. in der organischen Elementaranalyse

Platincapillare nach Drehschmidt,

Prufung auf Dichtheit 717. Platindraht und Palladiumdraht in der

Glühhitze 707 Platinmohr s. Platinasbest.

Platinquarz in der Elementaranalyse 764, 769

-, Darstellung 774.

Prehnit 601, 607.

Propylen, Absorption duich rauchende Schwefelsaure 723.

Pulver, rauchloses 528.

Pyrit in Silicaten 609, 611, 621, 622. Pyroborate 588

Pyrogallussaure zui Absorption des Sauerstoffs 2, 4, 6

–, Absorptionsweith 9.

Pyrographitoxyd 638. Pyrop 607.

Pyrophosphat, Nachweis neben Metaphosphat 587 Pyrophosphorit, Mineral 559

Pyrophosphorsaure 560

—, Nachweis 562

-, gewichtsanalytische Bestimmung 585.

—, maassanalytische Bestimmung 585 -, Trennung von Orthophosphorsaure

Quaiz 599

— s auch Pyrophosphat Pyroschwefelsaure 294, 724. Pyroxylin s Nitrocellulose Pviihotin in Silicaten 621

– neben gebundenei Kieselsauie 605 Quecksilber, staubhaltiges 533 Quecksilbercyanid, Nachweis 668, 669,

-, Bestimmung des Cyans 675 -, jodometrische Bestimmung 677.

Onochaitha Lafen anna ana m

Quecksilbermessapparat 497. Quecksilberoxyd zur Bestimmung des Schwefels in organischen Substanzen

Quellgase 204, 205. Quellwasser, Analyse 93.

Randanit 526

Rauchgase, Bestimmung von Schwefeldioxyd und Schwefelsaure 243, 247.

-, - des Kohlenoxyds 651.

Rauchschaden durch Schwefeldioxyd

Reductor nach Jones zur Bestimmung der Phosphorsaure nach Emmerton

- nach Blair und Whitfield 792 Refractionsgrade des Chilisalpeters 510 Retortengraphit s Retortenkohle Retortenkohle, Reactionen 636 Rhodan im Ammoniumsulfat 684 Rhodanammonium, Bestimmung des Ammoniaks 689.

Rhodanwasserstoff, Nachweis 683.

-, - neben Brom und Jod 689 -, Titiation nach Volhaid 684

-, jodometrische Bestimmung 684. -, Bestimmung als Baryumsulfat 688

-, Nachweis und Bestimmung neben Chlor 686.

-, jodometrische Bestimmung neben Chlor 690

-, - neben Cyan 690

-, Trennung von Chlor und Cyan 688

—, Bestimmung in Gasieinigungsmassen 691.

Rips 256.

Roheisen, Bestimmung des Phosphois nach Emmerton 792.

Rohguano s Guano.

Rosolsaure, Reagens auf freie Kohlensaule im Wassel 95

Rostgase, Bestimmung von Schwefeldioxyd und Schwefelsaure 243

Russ, Reactionen 636

S.

Salpeteranalyse nach Kieldahl-Foister 497.

Salpeter s Chili-alpeter, Nitrate, Salpetersaure

Salpetersaure, Nachwers 406 -, - m Wasser 96, 97

-, acidimetrische Bestimmung 468

—, araometrische Bestimmung 469

—, Umwandlung in Ammoniak duich —, genaue Bestimmung in Gasgemengen

Salpetersaure, Tabelle I der Volum gewichte 469, 470.

-, Correctionstabelle II fur die Tem peratur 469, 474

-, - III fur den Gehalt an Stickstoff tetroxyd 469, 474.

-, Nachweis und Bestimmung in der Schwefelsaure 288

- im Wasser, Bestimmung nach Marx-Trommsdorff 132.

- — —, — nach Schulze-Tiemann 135, 193

- — —, — als Ammoniak nach Ulsch 138.

– —, — aus dem Wasserstoffdeficit nach Ulsch 141.

— s. auch Nitrate

Salpeterstickstoff, Bestimmung 507. Salpetrige Saure im Wasser, Nachweis 94, 95, 148.

- - -, colorimetrische Bestimmung 147, 149

– – – , Titration mit Permanganat

- - in der Schwefelsauie, Nachweis

- - - - -, Titration mit Chamaleon 286.

- — — —, colorimetrische Bestimmung 147, 149, 286, 463.

Salpetrige Saule s auch Nitrite. Salzsaure, normale 364.

Salzsaure-Methylather zur Verfluchtigung der Boisaure 617.

Salzsaure's auch Chlorwasserstoffsaure Samarskit, heliumhaltiger 535 Sammelgetasse ful Gase 202 bis 206,

649, 721 Bestimmung Saturationsgase,

Kohlendioxyds 661 Sauerstoff, Eigenschatten und Nachweis 1

-, Absorption durch flu-size und ieste Substanzen 2, 4, 12, 16

Absorptionscoefficient iii Wasser nach Bunsen und nach L W Winkler 44.

Nachweis in Verbindungen 2

--, - des gelo-ten 4, 24 - directe Bestimmung in festen Sub-

stanzen 3 52

- Bestimmung durch Absorption 4

-, Absorption durch Pyrogallat 6

-, - durch Chromehlorum 2 4 9

- durch Ferrotartiat 2 4 10

- - durch Kupterlosung 2 649

 Bestimmung neben Kohlendioxyd und Schwetelwasserstoff 9

-, - mittelst Stickoxyd 11

Schwefel, Bestimmung des auf Zusatz Sauerstoff, jodometrische Bestimmung in von Zink als Schwefelwasserstoff Gasgemengen (Luft) nach Chlopin entweichenden, Bd. I, 29, 30. -, - in Kiesen 307, 308. -, Bestimmung des in Wasser gelosten –, – geringer Mengen neben viel 24, 26. Eisen 314. gasvolumetrische Bestimmung des - in Silicaten 621. gelosten 27, 29, 30. -, Nachweis in organischen Verbin--, titrimetrische Bestimmung des gedungen 729 losten nach Mohr 32, 41. -, Bestimmung in organischen Ver--, - - - nach Mutschler 32. -, - - - nach Albert-Lévy bindungen nach Calius 757. -, - - - mittelst Natriumsuperund Marboutin 33. oxyd 759. -, - - nach Schutzenbeiger 760. Quecksilberoxyd und Risler 35, 38, 40. -, jodometrische Bestimmung des ge--, - - - - Soda und Kalıumlosten nach L W. Winkler 41. chlorat 760 -, - - - nach Romijn 44. -, - - - nach Dennstedt 772. , — — — neben salpetriger Saure -, Nachweis von nicht oxydirtem neben in organischen Substanzen nach L. oxydirtem 730, 773. W. Winkler 44. -, - - - nach Thiesh 48 Bestimmung von organischem neben -, Bestimmung in Blei- und Kupferoxydirtem 761, 773 -, Bestimmung in Erdol, Kautschuk, steinen 52 —, — ın Bleı nach Lungeu.Schmid Steinkohlen 773. 53. – s. auch Sulfide -, - ın Kupfer nach Hampe 56 Schwefelcyanwasserstoff -, - in Eisen 55 wasserstoff. Schwefeldioxyd, Nachweis in der Luft —, — neben Stickoxydul und Stickstoff 255. 453 —, Nachweis in bindungen 729. —, organischen Bestimmung in Gasgemischen 241. -, Bestimmung in organischen Vei--, - neben Schwefelsaure in Rostbindungen 767 und Rauchgasen 243. - der Bomben, stickstoffhaltig 718, 777 -, - Schwefelwasserstoff 248 -, - Kohlendioxyd 250 Sauerstoffgehalt der Luft 24. -, - in rauchender Schwefelsauie 301 - des Leuchtgases 51 Sauerstoffubertrager bei Verbrennungen -, Absorption durch Calciumoxyd 430. -, - Bleisuperoxyd 768 764, 774 Schiessbaumwolle, Analyse 515. -, Wassengehalt des flussigen 254. Schiesspulvei, Bestimmung des Kohlen-- s auch schweflige Saure und Sulstoffs 641 Schiesswollpulver 529. Schwefelkohlenstoff, Bestimmung des Schlagwetter, Bestimmung des Kohlen-Kohlenstoffs 775. oxyds 651 -, Bestimmung des Schwefels 760, 775 -, - des Methans 706, 707 Schwefellaugen, technische Analyse 274 Schlammen der Substanz 627 Schwefelnatrium, technische Schuttelvorrichtung für Phosphorsaurebestuumung 232 bestimmung 565 Schwetelsaure, Nachweis 280. Schwefel, Nachweis des freien 217. —, — von fieler neben gebundener 281 —, gewichtsanalytische Bestimmung der -, Erkennung von freiem und von freien 281, 317 Polysulfid 219 –, acidimetrische Bestimmung 281 Bestimmung des freien 220. -, Untersuchung der Handelsschwefel--, - in Aluminium, Bd I, 576 saure 283 —, — in Bleiglanz, Bd I, 30 Bestimmung in der Salzsaule 317, - - in Eisen, Bd I, 518 bis 525 344 —, — in Ferioaluminium, Bd I, 588 —, — m Wassern 125, 191 -, - in Ferrochrom, Bd 1, 645 -, - in Schwefelwassein 183 -, - in Schwefelantimon, Bd I, 151 -, - neben Eisen 305 , - in Thonen, Bd 1, 592

- des als Schwefelwasserstoff ent-

weichenden, Bd I, 151, 518 576

-, - Schwefeldioxyd in Rost- und

Rauchgasen 243 - Tienning von Alkalian ett

Schwefelsaure-Anhydrid und rauchende Silbernitiit, Daistellung 462. Schwefelsaure, Analyse 293. Silicate, Aufschliessung 605. - - - -, Probenahme und Ab--, - durch Sauren 606. wagen 295, 296, 298. -, - - Alkalıcarbonat 608 _ _ _ _ , Titration 299 -, - Calciumcarbonat 613. Schwefelsaure, Tabelle der Schmelz-punkte nach Knietsch 303. -, - Bleicarbonat 619 -, - Fluorwasserstoffsaure 611. -, Tabelle zur Gehaltsbestimmung des -, - - Fluorammonium 612. Oleums nach Knietsch 304. -, - - Salzsaure unter Druck 623. -, welche kein Wasser anzieht noch -, - - Borsaure 617. abgiebt 93. Verhalten in der Phosphorsalzperle -, Reinigung von Stickstoffoxyden u.s.w. 98, 284, 288, 428, 434 -, Trocknung und Wasserbestimmung -, normale 364. 626 Titerstellung durch Elektrolyse von —, Nachweis von Fluor 423. Kupfervitriol 511. -, durch Sauren aufschliessbare 607. - s. auch Sulfate und Bd I -, nicht durch Sauren aufschliessbare Schwefelwasserstoff, Nachweis ım Wasser 98, 100. -, Bestimmung der Alkalien 611. –, gewichtsanalytische Bestimmung im -, - des Eisenoxyduls 620 Wasser 183. -, Analyse borsaurehaltiger 597. -, titrimetrische Bestimmung des freien - s. auch Kieselsaure, Silicium und und gebundenen im Wasser 180, Bd. I unter Kieselsaure, Silicate, 181, 202. Silicium. –, – – in warmen Quellen 183. Silicium, Nachweis 599 - Bestimmung des aus Wasser aus--, Bestimmung in Siliciden und Lestromenden 206. girungen 604. -, - neben Hydrosulfid und Thro--, - m Carborundum 625 sulfat im Wasser 182 -, gebundenes und graphitisches 599, —, — neben Schwefeldioxyd 248 604 -, in durch Sauren zersetzbaren Sul-Siliciumcaibid 641. fiden 223, 229, 231. Siliciumkohlenstoff's Carborundum. Schweflige Saure, Nachweis 236, 250. Sillimanit 608. -, - im Wasser neben Schwefel-Sinter an Mineralquellen 200. wasserstoff 99. Skatol im Wasser 100 —, — ın der Handelsschwefelsaure 283 Skolezit 601, 607, 627 -, - in der Salzsauie 346. Sodalith 601. -, gewichtsanalytische Bestimmung Speckstein 608 237. Spinell 602, 607 -, maassanalytische Bestimmung mit-Sprenggelatine, Nobel s 515 telst Jod 238 —, Analyse 526 -, Bestimmung im Wasser 153 Sprengstoffe, Analyse 515 -, acidimetrische Bestimmung 251 Stabilitatsprobe der Explosivatorie 516 -, maassanalytische Bestimmung neben Stahl, Bestimmung des Phosphois nach starken Sauren 253 Emmerton 790 -, Bestimmung fieler neben Hydro-Stahlwasser 184 sulfit 253. Starke, losliche 389 — s. auch Sulfite -, -, Literatur 390. Seifenlosung zui Hartebestimmung 171 Starkelosung 389 Selen, Nachweis in dei Schwefelsaure Starkereaction und Jodeyan 677, 685 285, 291Staurolith 601 —, — m dei Salzsaure 347 Steinkohle 636 Selenopentathionat 789 -, Bestimmung des Schwefelgehaltes Serpentin 608 773 Silber, moleculares, zur Absorption von Stickstoff, Eigenschaften 442 Halogen, speciell von Jod 772 -, Vorkommen in Gesteinen 442 -, -, Darstellung 776 -, Volumgewicht 442, 501 Silberchromat, Loslichkeit 350 -, Dietrich's Tabelle 502, 503 Silberlosung, ammoniakalische, zur Ab -, Albuminoid- (oder organischer), sorption von Acetylen 725.

-, zehntelnormale 121, 322, 349, 672,

Ammoniak-, Nitrat-(Nitrit-)Stickstoff

446.

- Stickstoff, Albuminoid- (od. organischer), Ammoniak, Nitrat-(Nitrit-)Stickstoff in Dungemitteln, Bestimmung 491.
- —, Bestimmung nach Kjeldahl in nitratfreien Substanzen 166, 492 ff., 756.
- -, nach Kjeldahl-Forster in nitrathaltigen Substanzen 496.
- Bestimmung in Explosivstoffen mittelst des Nitrometers 517.
- -, mit Ferrochlorid 135, 518.
- -, Absorption in Bromlauge 504. -, Bestimming neben Stickstoffoxydul
- und Sauerstoff 453. -, - - und Stickoxyd 453.
- -, Isohrung aus der Luft in der Phosphorpipette 14.
- -, Nachweis in organischen Verbindungen 728.
- -, Bestimmung in organischen Verbindungen nach Dumas 746
- —, durch Verbrennung im geschlossenen Rohre 746.
- -, - m offenen Rohre 751.
 -, gasvolumetrische Bestimmung in
- organischen Verbindungen 746

 —, Bestimmung in schwefelhaltigen organischen Verbindungen 753.
- -, nach Varrentrapp-Will 754.
- -, als Platinsalmiak 755
- -, durch Wagen des Platins 755
 -, maassanalytische Bestimmung als Ammoniak 755.
- -, Bestimmung in organischen Substanzen nach Dennstedt 773
- -, neben Kohlenstoff und Wasserstoff nach Hempel 778
- s auch Ammoniak, Nitrat
- Stickstoffbestimmung, absolute, relative 752, 753
- Stickstoffgehalt der Kohlen 639 Stickstoffoxyd (Stickoxyd), Nachweis 446.
- -, Loslichkeit in Natronlauge 138.
- —, Bestimming durch Absorption in Ferrosulfat 447
- -, - in Alkalısulfit 447
- -, duich Veibrennen mit Wasserstoff in Drehschmidt's Capillaie 449.
- -, Titration mit Permanganat 447.
- Bestimmung neben Stickstoffoxydul
- -, - und Stickstoff 453
- —, zur Bestimmung von Saueistoff 11 Stickstofforyde, Nachweis in der Schwefelsaure 284, 285
- —, Bestimmung in der Schwefelsaure 289
- -, Zeisetzung durch Quecksilbei und Schwefelsaure 289

- Stickstoffoxydul, Eigenschaften 443.
- -, Darstellung von reinem 445 -, Loslichkeit in Absorptionsmitteln
- —, Bestimmung durch Verbrennung mit Wasserstoff unter Explosion 444.
- —, — in Drehschmidt's Capillare 446.
- -, neben Stickstoff 451.
- __, _ _ _ und Stickoxyd 453. __, _ _ und Sauerstoff 453.
- Stickstoffperoxyd s. Stickstofftetroxyd. Stickstofftetroxyd, Eigenschaften 456. —, Bestimmung in Salpetersaure 458,
- 469.

 —, Absorption durch Bleisuperoxyd
- 768. Stickstofftrioxyd, Nachweis 458.
- -, Bestimmung 458
- Stilbit 601, 607. Sulfanilsaure, im Reagens auf salpetrige Saure 95.
- Sulfate, gewichtsanalytische Bestimmung 316
- -, Nachweis neben Sulfid, Sulfit und Thiosulfat 260, 261, 263.
- -, Bestimmung neben Sulfid 773.
 - Fallung von reinem und leicht filtriibarem Baryumsulfat 317, 318.
- Sulfate, maassanalytische Bestimmung 319.
- s auch Schwefelsaure.
- Sulfat der Sodafabriken, Analyse 320. Sulfide, Nachweis 236, 250
- -, neben Sulfit, Thiosulfat, Sulfat 260, 261
- —, gewichtsanalytische Bestimmung des Gesammtschwefels in Alkalisulfiden 222, 223
- -, - in Eidalkalisulfiden 222, 223
- -, -- von Monosulfid und Sulfhydrat
 223
- Bestimmung von Monosulfid in Polysulfiden 223
 Hydrosulfid 223
- 232
- —, — Hydroxyd 235 — unlo-liche, Bestimmung des Schwefels 223
- -, - durch oxydnende Lo-
- Schmelzen 226 — —, — — — durch den Chlor-, Brom-
- oder Sauerstoffstrom 227, 228

 —, — aus dem mit Sauren
 entwickelten Schwefelwasserstoff 223,
- entwickelten Schwefelwasserstoff 223, 229, 231 Sulfide, Kritik der Schwefelbestimmungs
 - methoden 229 bis 231

Sulfide, Bestimmung neben Sulfit 250. -, - Sulfit, Thiosulfat, Sulfat 265,

267, 268. s. auch Schwefel und Schwefel-

wasserstoff.

Sulfite, Nachweis neben Thiosulfat 237. —, — — —, Sulfat und Sulfid 260,

261 gewichtsanalytische Bestimmung 240.

maassanalytische Bestimmung 240.

 alkalimetrische Bestimmung 252. –, –– neben Hydrosulfit 253.

-, Nachweis und Bestimmung neben Sulfid 250

 , s auch schweflige Saure. Sumpfgas s Methan.

Superphosphate, Salpeterbestimmung 510

Syrupe, Wasserbestimmung 81

Talk, Bestimmung des Wassergehaltes

 Verhalten in der Phosphoisalzperle 601.

 durch Sauren nicht aufschliessbai 608

Tantalıt, heliumhaltigei 535.

Tellurige Saure, jodometrische Bestimmung 786.

Tenax, Apparat zur Bestimmung des in Wasser gelosten Sauerstoff's 30 Tetraborate 588.

Tetramethylparaphenylendramın, Reagens auf Ozon 64.

Tetranitrocellulose 515.

Tetrapapier 64

Thioschwefelsaure s Thiosulfate

Thiosulfate, Nachweis 258

-, - neben Sulfid 259

—, — — Sulfit 259, 260

-, - Sulfid, Sulfit, Sulfat 260, 261.

-, gewichtsanalytische Bestimmung 263

-, Titiation mit Jod 263

 Bestimmung neben Schwefelwasserstoff und Hydrosulfid in Mineralwasser 182

-, — — Sulfit, Sulfat, Sulfid 265, 267,

Throsulfatlosung, normale 65

-, zehntelnormale 686

-, Zersetzung durch Kohlendroxyd 270 Thonerde, Bestimmung im Wasser 106

— s auch Aluminium

Thorst 607

Titan, Eikennung in Silicaten 610

Titanit 601

Toluol, Absorption durch rauchende | --, Bestimmung in hygioskopischen

Topas 601, 608, 631.

-, Aufschliessung 619, 620. Trichter von Victor Meyer 104.

Trinitrocellulose 515. Trocknen der Proben fur die Analyse

79, 80, 81. der Silicate 626.

— eines Gasstromes 85, 740, 777. Tupftiter nach Knublauch 702.

Turmalın 601, 608. -, Aufschhessung 612, 619

—, Bestimmung des Wassergehaltes 629.

U.

Ueberchlorsaure s Perchlorate. Ueberkohlensaure 665. Ueberschwefelsaure s. Persulfate Ultramarin 607.

Umgekehrte Fallung 194, 310, 311.

— Titration 239, 264, 461. Unterchlorige Saure, Nachweis neben

Chlor 355 ---, Bildung bei der Chloikalk-

bereitung 361. - - s. auch Hypochlorite.

Unterphosphorsaure 539, 559. Uranpecheiz, heliumhaltiges 535.

V.

Verbrennung des Wasserstoffs durch Explosion 69

— — mit Palladium 73

 fractionirte, von Wasseistoff neben Methan 73, 74

von Stickstoffoxydul 446

- von Stickoxyd 449

- m geschlossenen Rohie 734, 737.

- m offenen Rohie 734, 735

- organischer Substanzen mit gasformigem Sauerstoff 734, 737, 764. 768.

— s auch Elementaranalyse.

Verbrennungscapillare mit Palladiumasbest 74

- von Diehschmidt 446, 449, 715 Verdunnungscoefficient 108, 120-174

Vesuvian 601, 607, 629

Volumbestimmung eines engen Röhres 78, 451.

Voin und hinten bei Apparaten 734

Wagen von Absorptionsrohien 737 Wasch- und Trockenapparate fur Gase 740, 777.

Wasser, directe Bestimmung 54, 56, 79

84, 85, 86, 629

Sachregister. 828 Wasser, Bestimmung der Alkalien 198 Wasser, Bestimmung in durch Gluhen -, Analyse des Sinters 200. zeisetzbaien Sulfaten 83, 85, 87. -, Bestimmung der Gase 201 bis 206. -, - in Mineralien 85, 86. -, - m fluothaltigen Mineralien 89. -. - in Galmer, Gyps, Natrolith 87. wasser 196. -, Aufstellung der Bestandtheile 207. -, - in Talk, Topas 88, 90. -. - in Silicaten 626. -, Bestimmung des gelosten Sauerhygroskopisches, stoffs 24, 27, 29, 31 bis 33, 35, 41, Constitutions-, 44, 48 Kıystallwasser 626. -, Bes... Kalk 87. -, Darstellung von ammoniakfreiem Bestimmung durch Gluhen 106. -, - - mit Bleioxyd 88, 90 Wasserdampf, Bestimmung in der Luft -, - - mit Nathumcarbonat 89, 91, 661. -, Absorption 656. 631. -, Tension beim Messen von Gas--, - - mit Borax 629. volumen 137, 214, 664, 751. -, - neben Eisen in Silicaten 630. -, indirecte Bestimmung 79. Tension uber Kalilauge 751. Wasserstoff, Nachweis 69. -, - in Syrupen und hygroskopischen Substanzen 81. -, Bestimmung durch Explosion 69. -, - in Cellulose, Seife 82. -, - - in Guano 83 ladium 73. –, – – mittelst der Platinspirale -, qualitative Analyse des Brunnen-, Quell- und Flusswassers 93 bis 102. 710 -, quantitative Analyse 102 bis 179. -, - neben Methan durch Palladium--, Bestimmung der suspendirten Stoffe asbest 74. und des Abdampfruckstandes 103 -, - - duich oxydirten Platin-—, — des Gluhverlustes 104. schwamm 74. -, - neben Kohlenoxyd 713. —, — der Kieselsaure 105. -, - von Eisen und Aluminium 105, —, — — Methan 714. -, - Kohlenoxyd und Methan 714. 106. -, - von Kalk, Magnesia, Alkalien 718 110 bis 112 —, — des Ammoniaks 113, 114, 119. -, - des Chlors 120 bis 124 -, - der Schwefelsaure 125 -, - der Kohlensaure 126 bis 132. -, Nachweis in organischen Veibin--, - dei Salpetersaure 132 bis 147 dungen 728. -, - der salpetrigen Saure 147 bis 152. –, Bestimmung in organischen Vei--, - der Phosphorsaure 152. bindungen 733 ff. -, - der schwefligen Saure 153 -, Waschung des Gases 53, 56, 229 -, - dei Schwermetalle 153 bis 155 Wasserstoff haltiges Magnesium

-, - der organischen Substanzen 155 bis 168. -, Hartebestimmung 168 bis 179 -, Analyse dei Mineralwassei 179 bis

209. -, Probenalime 155 -, Bestimmung des specifischen Ge-

Wichtes 185 -, - des Schwefelwasserstoffs 180 -, - des Eisenoxyduls 184

-, - der Kohlensaure 184, 187 bis 190

-, - der gesammten festen Bestandtheile 190 -, - der Schwefelsaure 183, 191

-, - von Chlor, Brom, Jod, Fluor, Bor 191 bis 193

-, - von Salpetersaure, Ammoniak. Kieselsauie, Phosphorsauie, Eisen, Aluminium, Mangan, alkalischen Frdan Wiene in 102 h

-, alkalische und salinische Mineral-

-, - durch Verbrennung mittelst Pal-

Wasserstoff, Bestimmung neben Methan, Aethylen, Kohlendioxyd, Stickstoff durch Absorption mittelst Palladium

Kupfer 532, 743 Wasserstoffpipette nach Hempel 72

Wasserstoffsuperoxyd, Nachweis 209. -, Titiation mit Chamaleon 211.

-, jodometrische Bestimmung 212 - gasvolumetrische Bestimmung 213

-, neben Ozon 62

-, in krystallisirtem Zustande 210

-, zur Bestimmung von Chlor in organischen Verbindungen 764

Wavellit 602.

Werneiit 607

Wirkungswerth der Absorptionsmittel fur Gase's Absorptionswerth.

Wolframat als Dichtungsmittel Platinapparate 633 Wollastonit 601, 607

Xenatim, heliumhaltiger 35

Υ.

Ytterspath 602 Yttrotantalıt, heliumhaltiger 535 Yttrotitanit, Stickstoffgehalt 442

Zahne, Bestimmung des Fluorgehaltes 436.

Zeolithe 601, 602, 607, 626, 627 Zinkjodidstarke, Bereitung 95. Zinkjodidstarke, Reagens auf salpetrige Saure 95, 148

Zinn, Trennung von Phosphor 555 Zirkon 601.

—, Erkennung in Silicaten 610 Zoisit 601.

Zuckerkohle 636.

Berichtigu ge zum erste a de.

Seite XI, Zeile 17 von oben lies: Carey Lea statt Carey Li. , 9 von unten hes: Eschbaum statt Eschenbaum 8 von oben lies: $B_1Cl_3 + H_2O = B_1OCl + 2HCl$ statt der 101, dort gedruckten Gleichung vergl. die in den Nachtragen Bd II, auf 191, , 7 von unten: Selenbestimmung enthaltene Berichtigung.

, 9 von oben lies: Moraht statt Mohrat 8, 927 (1884) statt 12, 927 (1888). 379, Anmerkung 1) lies 1) lies 402, (1889) statt (1898). 119, 1263 (1894) und 120, 46 (1895) statt 19 1) lies:

und 20. 2 Fe, Cl, statt 4 Fe, Cl, in der Gleichung hes 470, Anmerkung 1) lies 16, 276 (1898) statt 17. Chrombestimmung statt Chlorbestimmung

493, Seitenüberschrift lies 523, Anmerkung 1) lies (1897) statt (1879). 901, , 1) lies Panao-tović statt Pana-tović

403,

139

Berichtigungen zum zweiten Bande.

Seite 84, Zeile 2 von unten lies Reaction besitzt statt Reaction 111, m der im unteren Theile dieser Seite und im oberen Theile der Seite 112 ausgeführten Rechnung bes überall ay statt au 124, Zeile 3 von unten lies war statt waren

21 von oben lies - letzterem statt letzteren

171 4 von oben hes 55,58 statt 5,58.

211 5 von unten hes woraus r = statt wenn x =

231 15 von unten, hinter Sieden, ist einzuschalten – versetzt mit 1 ccm/Salzsaure und

235. 18 von unten in der Proportion lies V/τ statt V, ι 243, Anmerkung 1) hes - 3 Aufl S 51 und 203 (1901) statt der dort stehenden Literiturangabe

279 8 von unten hes 172,94 statt 150,06 279 6 und 7 von unten lies 0,01556 statt 0,0135

266 Zeile 5 von oben lies Sulfit statt Sulfat

